## OMA - Etude transversale sur la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France

Head :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Funding status

Last update : 01/01/2019   Version : 1   ID : 157		
General		
Identification		
Detailed name	Etude transversale sur la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France	
Sign or acronym	OMA	
CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation	CNIL: 770 334	
General Aspects		
Medical area	Maladies infectieuses Pédiatrie	
Health determinants	Mode de vie et comportements Produits de santé	
Others (details)	Otite moyenne aigüe	
Keywords	épidémiologie, prise en charge	
Scientific investigator(s) (Contact)		
Name of the director	Leclerc-Zwirn	
Surname	Christel	
Phone	+33 (0)1 39 17 86 96	
Email	christel.c.leclerc-zwirn@gsk.com	
Unit	Laboratoire GSK	
Collaborations		
Funding		

Privé

Details	GSK laboratory
Governance of the database	
Sponsor(s) or organisation(s) responsible	Laboratoire GSK
Organisation status	Private
Additional contact	
Main features	
Type of database	
Type of database	Bases de données issues d'enquêtes
Study databases (details)	Etudes longitudinales (hors cohortes)
Database recruitment is carried out by an intermediary	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral Via une sélection de services ou établissements de santé
Database recruitment is carried out as part of an interventional study	Non
Additional information regarding sample selection.	Envoi d'un email de présentation de l'étude à tous les MG et pédiatres du réseau Thalès pour leur proposer de participer à l'étude. Le réseau Thalès compte à ce jour 1200 médecins généralistes et 100 pédiatres.  ? Les médecins intéressés par l'étude pourront s'identifier sur le site Internet et confirmer leur accord de participation. Un tirage au sort sera ensuite réalisé pour recruter le nombre de médecins participants nécessaire. ? 1ere phase : Durant une période de 15 jours, les premiers enfants (en moyenne 3) consultant pour un épisode d'OMA seront inclus dans l'étude et seront suivis.
Database objective	
Main objective	Décrire en médecine de ville la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France.
Inclusion criteria	<ul> <li>? Enfant âgé de 0 à 6 ans</li> <li>? Enfant présentant un épisode d'OMA diagnostiqué par un médecin</li> <li>? Parent(s)/tuteur(s) acceptant que l'enfant soit inclus dans l'étude</li> </ul>

Population type	
Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) Nourrissons (28j à 2 ans) Petite enfance (2 à 5 ans) Enfance (6 à 13 ans)
Population covered	Sujets malades
Gender	Masculin Féminin
Geography area	National
Detail of the geography area	France
Data collection	
Dates	
Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)	2008
Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)	2009
Size of the database	
Size of the database (number of individuals)	< 500 individus
Details of the number of individuals	439
Data	
Database activity	Collecte des données terminée
Type of data collected	Données cliniques Données déclaratives
Clinical data (detail)	Dossier clinique Examen médical
Declarative data (detail)	Auto-questionnaire papier
Presence of a biobank	Non
Health parameters studied	Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue

	Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Procedures	
Data collection method	Questionnaire médical, questionnaire parent, questionnaire de suivi
Participant monitoring	Oui
Details on monitoring of participants	Chaque enfant sera suivi pendant 2 semaines (questionnaire médical de suivi et questionnaire parent). Dans le cas d'une rechute survenant dans la semaine suivant l'épisode d'OMA un questionnaire de suivi sera complété.
Links to administrative sources	Non
Promotion and access	
Promotion	
Access	
Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)	Publications en cours
for data provision, format of	Publications en cours  Accès restreint sur projet spécifique