

i-SHARE - Internet-based students health research enterprise (étude de cohorte sur la santé des étudiants via Internet)

Responsable(s) :Tzourio Christophe, Inserm U1219, Université Bordeaux, Bordeaux, France

Date de modification : 20/05/2020 | Version : 3 | ID : 3181

Général

Identification

Nom détaillé Internet-based students health research enterprise
(étude de cohorte sur la santé des étudiants via Internet)

Sigle ou acronyme i-SHARE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique
Immunologie
Maladies infectieuses
Neurologie
Ophtalmologie
Psychologie et psychiatrie
Traumatologie

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie
Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Génétique
Mode de vie et comportements
Nutrition
Produits de santé
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés Etudiants, comportements à risque, prévention
promotion de la santé, santé mentale, épidémiologie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Tzourio

Prénom Christophe

Adresse Univ Bordeaux

Téléphone +33 (0)5 57 57 16 59

Email christophe.tzourio@inserm.fr

Laboratoire Inserm U1219, Université Bordeaux, Bordeaux, France

Organisme INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Etudes collaboratives : études ancillaires avec recueil de données supplémentaires, analyses des données existantes, études de prévention et promotion de la santé au sein de la cohorte

Financements

Financements Publique

Précisions ANR "Investissements d'avenir; Ministère de la Santé; Santé Publique France; Région Nouvelle Aquitaine

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Université Bordeaux

Statut de l'organisation Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage Oui

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions Etudes de cohortes

Origine du recrutement des participants Via un fichier de population

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le Non

cadre d'une étude
interventionnelle

Informations complémentaires
concernant la constitution de
l'échantillon

Campagne de communication sur réseaux sociaux
et sur les campus ; participation basée sur le
volontariat (inscription directement sur le site de
l'étude)

Objectif de la base de données

Objectif principal

Informations générales sur la santé, le bien être,
l'environnement socio-économique, la nutrition, les
consommations tabac, alcool, drogues; prises de
médicaments et vaccination; réussite académique.
Evaluer la fréquence et l'impact de plusieurs
maladies touchant les adultes jeunes avec des
conséquences à court terme sur leur santé ou leur
bien-être, notamment migraine, santé mentale,
comportements à risque et certaines maladies
infectieuses (HPV).
Tester des hypothèses spécifiques sur certains
mécanismes physiopathogéniques à travers des
collaborations interdisciplinaires (médecine clinique,
SHS, épidémiologie, biologie moléculaire, imagerie?).
Faire des études d'intervention "preuves de
concept";

Critères d'inclusion

Etudiants majeurs francophones inscrits dans un
établissement d'enseignement supérieur

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

Etablissement d'enseignement supérieur
francophone

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2013

Année du dernier recueil

2020

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) > ou égal à 20 000 individus

Détail du nombre d'individus 21000

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives
Données paracliniques
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions Examen médical

Détail des données cliniques recueillies taille, poids, tension artérielle, acuité visuelle

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire internet

Détail des données déclaratives recueillies données socio-démographiques, de santé, d'accès aux soins, de consommation, d'habitudes de vie, de santé mentale (stress, anxiété, dépression...)

Données biologiques, précisions prélèvement sanguin à jeun chez environ 1900 participants et 57 aliquots conservés en biobanque

Existence d'une biothèque Oui

Contenu de la biothèque
Sang total
Sérum
Plasma
ADN

Paramètres de santé étudiés
Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé
Qualité de vie/santé perçue
Autres

Consommation de soins, précisions
Hospitalisation
Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Autres, précisions Santé mentale, stress, anxiété, TDAH (trouble déficit de l'attention / hyperactivité)

Modalités

Mode de recueil des données Les données sont recueillies par des auto-questionnaires directement sur Internet Les examens cliniques ont lieu en face à face.

Suivi des participants Oui

Modalités de suivi des participants Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)

Détail du suivi Le suivi général est fait via un questionnaire de suivi annuel, ainsi qu'une visite proposant notamment un examen clinique (mesures anthropométriques, tests visuels et auditifs, ?) et le recueil des données de vaccination à partir du carnet de santé. Des questionnaires additionnels portant sur des thématiques spécifiques (questionnaires psychologiques par exemple) seront proposés au cours du suivi. Des sous-groupes identifiés pourront être sollicités pour répondre à des questionnaires spécifiques dans une thématique : pour la migraine par exemple. Enfin, des études ancillaires, avec des protocoles spécifiques, seront également proposées sur des sous-groupes (infections HPV Human papillomavirus et Chlamydiae ; anxiété et dépression ; personnalités à risque et addictions ; nutrition et activité physique?). Ces projets feront l'objet de demandes d'avenants.

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions base de données APOGEE

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document [pubmed_i-Share.txt](#)

Description Liste des publications dans Pubmed

Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage Oui

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données) Contacter le responsable scientifique
Procédure qualité de collaboration en place

et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique