

REMEDE - Etude transversale sur les REprésentations, pratiques et rôle des MEdecins généralistes dans la réduction des inégalités sociales d'accès et de recours au DEpistage des cancers

Responsable(s) :Launoy Guy, U1086 cancers et préventions

Date de modification : 21/02/2014 | Version : 1 | ID : 7956

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale sur les REprésentations, pratiques et rôle des MEdecins généralistes dans la réduction des inégalités sociales d'accès et de recours au DEpistage des cancers

Sigle ou acronyme REMEDE

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

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie

Déterminants de santé Mode de vie et comportements

Autres, précisions Cancers colorectal, du sein et du col de l'utérus

Mots-clés Dépistage, cancers, dépistage organisé, médecin généraliste, représentations, dépistage, inégalités sociales, évolutions

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Launoy

Prénom Guy

Adresse Avenue Côte de Nacre 14032 Caen

Téléphone +33 (0)2 31 06 51 20

Email guy.launoy@unicaen.fr

Laboratoire U1086 cancers et préventions

Organisme Institut national de la santé et de la recherche

Collaborations

Financements

Financements

Publique

Précisions

Institut national du cancer INCa

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Institut national de la santé et de la recherche médicale - Inserm

Statut de l'organisation

Secteur Public

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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de professionnels d'exercice libéral
Via une base administrative ou un registre

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Trente médecins généralistes (10 par département), sélectionnés aléatoirement à partir de la base de l'Assurance Maladie (AMELI) de façon à avoir 60 % d'hommes, 10 % de médecins exerçant en secteur 2, 30 % en milieu rural, et respectivement 20 %, 40 % et 40 % dans des zones « aisées », « moyennes » ou « défavorisées », et 30 spécialistes (gynécologues, radiologues et gastro-entérologues) ont été interrogés.

Objectif de la base de données

Objectif principal

Analyser les représentations des professionnels de santé impliqués dans le dépistage des cancers concernant les

inégalités sociales de santé relatives au dépistage des cancers, la place des médecins généralistes dans la réduction de ces inégalités, et les évolutions possibles du dépistage organisé des cancers français pour pallier ces inégalités.

Critères d'inclusion

- homme ou femme
- médecin généraliste ou spécialiste (gynécologue, radiologue et gastro-entérologue)

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Population générale

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

Départemental

Régions concernées par la base de données

Nord - Pas-de-Calais Picardie
Normandie

Détail du champ géographique

Trois départements du Cancéropôle Nord-Ouest (Manche, Nord et Seine-Maritime)

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2011

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

< 500 individus

Détail du nombre d'individus

60

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données déclaratives

Données déclaratives, précisions

Face à face

Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Consultations (médicales/paramédicales)
Modalités	
Mode de recueil des données	Entretiens portent sur les représentations en matière d'inégalités sociales de participation au dépistage des cancers colorectal, du sein et du col de l'utérus (dépistage organisé actuel ou envisagé).
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contacteur le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique