

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

Responsable(s) :Leclerc-Zwirn Christel, Laboratoire GSK

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 1 | ID : 157

Général

Identification

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

Sigle ou acronyme OMA

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL : 770 334

Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses
Pédiatrie

Déterminants de santé Mode de vie et comportements
Produits de santé

Autres, précisions Otite moyenne aigüe

Mots-clés épidémiologie, prise en charge

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Leclerc-Zwirn

Prénom Christel

Téléphone +33 (0)1 39 17 86 96

Email christel.c.leclerc-zwirn@gsk.com

Laboratoire Laboratoire GSK

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions GSK laboratory

Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Laboratoire GSK
Statut de l'organisation	Secteur Privé
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 longitudinales (hors cohortes)
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral Via une sélection de services ou établissements de santé
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	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.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire en médecine de ville la prise en charge des OMA chez des enfants âgés de 0 à 6 ans en France.
Critères d'inclusion	? Enfant âgé de 0 à 6 ans ? Enfant présentant un épisode d'OMA diagnostiqué par un médecin ? Parent(s)/tuteur(s) acceptant que l'enfant soit inclus dans l'étude

Type de population	
Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) Nourrissons (28j à 2 ans) Petite enfance (2 à 5 ans) Enfance (6 à 13 ans)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2008
Année du dernier recueil	2009
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	439
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales)

Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données	Questionnaire médical, questionnaire parent, questionnaire de suivi
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	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.

Appariement avec des sources administratives	Non
--	-----

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Publications en cours
--	-----------------------

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------