

POPCORN - Étude transversale en population générale : évolution de la couverture vaccinale contre l'hépatite B chez les nourrissons / remboursement d'InfanrixHexa® en France

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

Date de modification : 07/09/2020 | Version : 1 | ID : 158

Général

Identification

Nom détaillé Étude transversale en population générale : évolution de la couverture vaccinale contre l'hépatite B chez les nourrissons / remboursement d'InfanrixHexa® en France

Sigle ou acronyme POPCORN

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

Thématiques générales

Domaine médical Maladies infectieuses

Pathologie, précisions Vaccin

Mots-clés vaccin, nourrisson

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 Laboratoire GSK

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 transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants Via un fichier de population

Critère de sélection des participants Prise de produit(s) 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 Ensemble des patients de 2 ans ou moins en population générale française. Etude réalisée en population générale qui portera sur des échantillons de foyers ayant des enfants de 27 mois ou moins, sélectionnés par la méthode des quotas.

Objectif de la base de données

Objectif principal Mesurer, en population générale, la variation de la proportion de nourrissons (moins de 27 mois) vaccinés contre l'hépatite B selon le schéma recommandé entre la mesure initiale et les mesures répétées à 1, 2 et 3 ans après l'obtention du remboursement d'InfanrixHexa®

Critères d'inclusion ? Enfant âgé de 12 à 15 mois ou 24 à 27 mois inclus au moment de l'étude,
? Dont un parent ou le représentant légal accepte de répondre à l'interview,
? Résident en France métropolitaine.

Type de population

Age Nourrissons (28j à 2 ans)

Petite enfance (2 à 5 ans)

Population concernée	Population générale
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	FRANCE
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2009
Année du dernier recueil	2012
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individus
Détail du nombre d'individus	1200 every 4 years
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 Autres
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
Autres, précisions	Acceptabilité d'une mesure de prévention par vaccination
Modalités	
Mode de recueil des données	Les interviews, en face-face, seront réalisées par des enquêteurs qui auront été au préalable formés aux principes d'enquêtes par sondage et aux spécificités de cette enquête (notamment le schéma

vaccinal du nourrisson). Ils se rendront au domicile principal des ménages. Lors des entretiens en face-à-face, les enquêteurs réaliseront les interviews d'acceptabilité avec le parent en charge de la santé des enfants puis procéderont aux relevés des carnets de vaccinations. Dans le cas où le carnet de santé ne sera pas accessible, les enquêteurs proposeront un nouveau passage au domicile du foyer. Ils utiliseront le système CAPI (Computer Assisted Personal Interview) permettant une saisie contrôlée des données.

Suivi des participants Non

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) abstract (RICAI 2010) publication

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique