

# 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 bibliothèque  
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