

NHWS - Enquête Nationale de Santé et de Bien-être en France

Responsable(s) :Bonnelye Geneviève

Date de modification : 06/01/2021 | Version : 2 | ID : 8472

Général

Identification

Nom détaillé Enquête Nationale de Santé et de Bien-être en France

Sigle ou acronyme NHWS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) base internationale soumise à un IRB aux USA

Thématiques générales

Domaine médical

- Allergologie
- Cancérologie
- Cardiologie
- Déficiences et handicaps
- Dermatologie, vénérologie
- Endocrinologie et métabolisme
- Gastro-entérologie et hépatologie
- Gynécologie obstétrique
- Maladies infectieuses
- Médecine générale
- Médecine interne
- Médecine physique et de réadaptation
- Neurologie
- Ophtalmologie
- Oto-rhino-laryngologie
- Pneumologie
- Psychologie et psychiatrie
- Rhumatologie
- Urologie, andrologie et néphrologie

Etude en lien avec la Covid-19 Non

Déterminants de santé

- Géographie
- Itatrogénie
- Mode de vie et comportements
- Produits de santé
- Travail

Mots-clés

Condition, impact de la maladie sur le travail, choix de traitement, souffrants non diagnostiqués, conformité au traitement, ressources, approche vis-à-vis des soins, diagnostic, symptômes, qualité

de vie, satisfaction, attitudes

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bonnelye
Prénom	Geneviève
Adresse	3 avenue Pierre Masse 75014 Paris
Téléphone	+33 (0)1 40 92 66 66
Email	genevieve.bonnelye@kantar.com
Organisme	Kantar Health

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions Kantar Health

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Kantar Health

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

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

Informations complémentaires quotas

concernant la constitution de l'échantillon

Objectif de la base de données

Objectif principal Etat de santé et conséquences en termes humanistiques et économiques (données primaires / 200 pathologies repérées)
Objectifs : publications scientifiques et alimentation des modèles économiques

Critères d'inclusion En France : échantillon national de 15 000 individus français âgés de 18 ans et plus représentatif en terme de sexe et âge

Type de population

Age Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)
Personnes âgées (65 à 79 ans)

Population concernée Population générale

Pathologie

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique International

Détail du champ géographique Brésil, Chine, Allemagne, Italie, France, Japon, Corée du Sud, Taïwan, Russie, Espagne, Royaume-Uni, États-Unis

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2000

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 15 000 individus en France, 250 000 individus sur l'ensemble des pays

Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives Données d'utilité / préférence
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire internet
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité 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	échelles de qualité de vie comme EQ-5D, SF36/SF12, WPAI et 30+ échelles spécifiques
Modalités	
Mode de recueil des données	on-line / recrutement par téléphone pour les populations de 65 ans et plus
Procédures qualité utilisées	ISO 20252
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	
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)	Contacteur le responsable scientifique.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique