

# i-SHARE - Internet-based students health research enterprise (étude de cohorte sur la santé des étudiants via Internet)

Responsable(s) :Tzourio Christophe, Inserm U1219, Université Bordeaux, Bordeaux, France

Date de modification : 20/05/2020 | Version : 3 | ID : 3181

## Général

### Identification

Nom détaillé Internet-based students health research enterprise  
(étude de cohorte sur la santé des étudiants via Internet)

Sigle ou acronyme i-SHARE

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

### Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique  
Immunologie  
Maladies infectieuses  
Neurologie  
Ophtalmologie  
Psychologie et psychiatrie  
Traumatologie

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie  
Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Génétique  
Mode de vie et comportements  
Nutrition  
Produits de santé  
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés Etudiants, comportements à risque, prévention  
promotion de la santé, santé mentale, épidémiologie

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Tzourio

Prénom Christophe

Adresse Univ Bordeaux

Téléphone +33 (0)5 57 57 16 59

Email christophe.tzourio@inserm.fr

Laboratoire Inserm U1219, Université Bordeaux, Bordeaux, France

Organisme INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche

## Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Etudes collaboratives : études ancillaires avec recueil de données supplémentaires, analyses des données existantes, études de prévention et promotion de la santé au sein de la cohorte

## Financements

Financements Publique

Précisions ANR "Investissements d'avenir; Ministère de la Santé; Santé Publique France; Région Nouvelle Aquitaine

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Université Bordeaux

Statut de l'organisation Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage Oui

## 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 de cohortes

Origine du recrutement des participants Via un fichier de population

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le Non

cadre d'une étude  
interventionnelle

Informations complémentaires  
concernant la constitution de  
l'échantillon

Campagne de communication sur réseaux sociaux  
et sur les campus ; participation basée sur le  
volontariat (inscription directement sur le site de  
l'étude)

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Informations générales sur la santé, le bien être, l'environnement socio-économique, la nutrition, les consommations tabac, alcool, drogues; prises de médicaments et vaccination; réussite académique. Evaluer la fréquence et l'impact de plusieurs maladies touchant les adultes jeunes avec des conséquences à court terme sur leur santé ou leur bien-être, notamment migraine, santé mentale, comportements à risque et certaines maladies infectieuses (HPV).  
Tester des hypothèses spécifiques sur certains mécanismes physiopathogéniques à travers des collaborations interdisciplinaires (médecine clinique, SHS, épidémiologie, biologie moléculaire, imagerie?).  
Faire des études d'intervention "preuves de concept";

Critères d'inclusion

Etudiants majeurs francophones inscrits dans un établissement d'enseignement supérieur

## Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Masculin  
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

Etablissement d'enseignement supérieur francophone

## Collecte

Dates

Année du premier recueil

2013

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 21000

## Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies  
Données cliniques  
Données déclaratives  
Données paracliniques  
Données biologiques  
Données administratives

Données cliniques, précisions Examen médical

Détail des données cliniques recueillies taille, poids, tension artérielle, acuité visuelle

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire internet

Détail des données déclaratives recueillies données socio-démographiques, de santé, d'accès aux soins, de consommation, d'habitudes de vie, de santé mentale (stress, anxiété, dépression...)

Données biologiques, précisions prélèvement sanguin à jeun chez environ 1900 participants et 57 aliquots conservés en biobanque

Existence d'une biothèque Oui

Contenu de la biothèque  
Sang total  
Sérum  
Plasma  
ADN

Paramètres de santé étudiés  
Événements de santé/morbidité  
Événements de santé/mortalité  
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 Santé mentale, stress, anxiété, TDAH (trouble déficit de l'attention / hyperactivité)

## Modalités

Mode de recueil des données Les données sont recueillies par des auto-questionnaires directement sur Internet Les examens cliniques ont lieu en face à face.

Suivi des participants Oui

Modalités de suivi des participants Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)

Détail du suivi Le suivi général est fait via un questionnaire de suivi annuel, ainsi qu'une visite proposant notamment un examen clinique (mesures anthropométriques, tests visuels et auditifs, ?) et le recueil des données de vaccination à partir du carnet de santé. Des questionnaires additionnels portant sur des thématiques spécifiques (questionnaires psychologiques par exemple) seront proposés au cours du suivi. Des sous-groupes identifiés pourront être sollicités pour répondre à des questionnaires spécifiques dans une thématique : pour la migraine par exemple. Enfin, des études ancillaires, avec des protocoles spécifiques, seront également proposées sur des sous-groupes (infections HPV Human papillomavirus et Chlamydiae ; anxiété et dépression ; personnalités à risque et addictions ; nutrition et activité physique?). Ces projets feront l'objet de demandes d'avenants.

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions base de données APOGEE

## Valorisation et accès

## Valorisation et accès

Lien vers le document [pubmed\\_i-Share.txt](#)

Description Liste des publications dans Pubmed

## Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage Oui

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données Contacter le responsable scientifique Procédure qualité de collaboration en place

et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique