

# SIRS - Etude longitudinale sur des adultes francophones parisiens : santé, inégalités et ruptures sociales

Responsable(s) : Chauvin Pierre, UMRS 707, equipe ds3 - UPMC

Date de modification : 26/10/2022 | Version : 3 | ID : 60140

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des adultes francophones parisiens : santé, inégalités et ruptures sociales

Sigle ou acronyme SIRS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n° 05-1024 (17/06/2004)

### Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie  
Maladies infectieuses  
Médecine générale  
Psychologie et psychiatrie

Etude en lien avec la Covid-19 Non

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

Mots-clés intoxications, sédentarité, accident professionnel, migrant, citoyen, santé perçue, santé mentale, dépression, psychotropes, maladies chroniques, IMC, alcool, tabac, hospitalisations, médecine générale, cancer, dépistage, VIH, prévention, santé, environnement

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Chauvin

Prénom Pierre

Adresse 75012 PARIS

Téléphone +33 (0)1 44 73 84 60 ou +33 (0)1 44 73 84 50

Email	chauvin@u707.jussieu.fr
Laboratoire	UMRS 707, equipe ds3 - UPMC
Organisme	INSERM

## Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

### Précisions

Inclusion dans un projet européen : réseau d'excellence européen Equal-SOC ; projet socioeconomic inequalities in health in 15 cities in Europe (DG Sanco).

## Financements

### Financements

Publique

### Précisions

INSERM, Ministère de la Recherche (ACI), ANR, ANRS, DGS, INCa, Délégation interministérielle à la ville, DRASSIF, Conseil régional d'Île-de-France, Mairie de Paris, Fonds Social Européen, Institut de Recherche en Santé Publique, l'Institut National du Cancer, Comité interministériel des villes et de la Ville de Paris, Conseil général de Seine-Saint-Denis, IReSP

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

INSERM

Statut de l'organisation

Secteur Public

## 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 un fichier de population

Le recrutement dans la base de

Non

données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Prospectif. Autres organismes actifs dans la constitution de la cohorte : CNRS, INED Date de fin des inclusions : 01/12/2005

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectif général : étudier l'impact des conditions de vie et des insertions sociales sur la santé et le recours aux soins.  
Objectif secondaire : étudier les facteurs territoriaux (contextes sociaux, urbanistiques et offres de services) en lien avec la santé et les recours aux soins.

Critères d'inclusion

Adultes majeurs francophones volontaires

## 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)  
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Masculin  
Féminin

Champ géographique

Régional

Régions concernées par la base de données

Île-de-France

Détail du champ géographique

Paris et sa première couronne de départements (75, 92, 93, 94) via 50 centres

## Collecte

Dates

Année du premier recueil

2005

Année du dernier recueil

2020

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	3000
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données déclaratives Données administratives
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Auto-questionnaire internet Face à face
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité 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	Saisie optique à partir d'un questionnaire papier. CAPI et webquestionnaire à partir de 2019-20
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour au dossier source et/ou par retour vers le patient et/ou par retour vers un tiers. Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi. Contrôle qualité réalisé en interne sur échantillon. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données par écrit.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.) Suivi par croisement avec une base de données médico-administrative
Détail du suivi	Durée indéterminée; prochain recueil en 2019-2010
Appariement avec des sources	Oui

## administratives

Sources administratives appariées, précisions SIG, SNDS (à partir de 2020)

### Valorisation et accès

#### Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Hal-Publis-SIRS>

Description Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-SIRS>

Description Liste des publications dans Pubmed

#### Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Utilisation possible des données par des équipes académiques.  
Condition d'accès contrats d'utilisation des données ou projet de recherche multi-partenarial.  
Utilisation des données par des industriels à déterminer.

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique