

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 aiguë

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
---------------------------------	---------------------------------------