

GRIM 2005 - Étude transversale en population générale : déterminants et motivations d'une consultation suite à des migraines

Responsable(s) : Nachit-Ouinekh Fatima

Radat Françoise, CNRS UMR 5287 - INCIA Aquitaine Institute for Cognitive and Integrative Neuroscience

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 73250

Général

Identification

Nom détaillé Étude transversale en population générale : déterminants et motivations d'une consultation suite à des migraines

Sigle ou acronyme GRIM 2005

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

CNIL

Thématiques générales

Domaine médical Neurologie

Pathologie, précisions Migraine

Déterminants de santé Mode de vie et comportements
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés Migraine, consultation, motivation, déterminant, prise en charge, qualité de vie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Nachit-Ouinekh

Prénom Fatima

Téléphone +33 1 3917 8099

Email fatima.f.nachit@gsk.com

Organisme GSK laboratory

Nom du responsable Radat

Prénom Françoise

| | |
|-------------|--|
| Email | francoise.radat@chu-bordeaux.fr |
| Laboratoire | CNRS UMR 5287 - INCIA Aquitaine Institute for Cognitive and Integrative Neuroscience |
| Organisme | CHU Bordeaux |

Collaborations

Financements

| | |
|--------------|----------------|
| Financements | Privé |
| Précisions | GSK laboratory |

Gouvernance de la base de données

| | |
|---|----------------|
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur | GSK laboratory |
| 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 non 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 concernant la constitution de l'échantillon | Méthode des quotas utilisée. Échantillon effectué à partir d'un fichier de population de l'INSEE (1999) |
|--|---|

Objectif de la base de données

| | |
|--------------------|--|
| Objectif principal | L'objectif principal de l'étude était d'identifier les déterminants qui poussent à consulter un médecin chez des sujets en population générale et en situation de migraines . Étude des facteurs qui |
|--------------------|--|

déterminent si les sujets ont continué les soins médicaux pour leurs maux de tête après une consultation initiale.

Critères d'inclusion

Tirage aléatoire de l'échantillon
Plus de 18 ans

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2005

Année du dernier recueil

2005

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

[10 000-20 000[individus

Détail du nombre d'individus

10 032

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données déclaratives

Données déclaratives, précisions

Face à face

Détail des données déclaratives recueillies

Diagnostic des maux de tête (IHS, CDH-M).
Headache Impact Test (HIT-6), Hospital Anxiety and Depression Scale (HAD), Coping Strategy Questionnaire (CSQ), Brief Illness Perception

Questionnaire (BIPQ). Consultations pendant l'année précédente pour de maux de tête, temps entre les premiers symptômes et la consultation. Score de satisfaction du traitement

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité
Consommation de soins/services de santé
Qualité de vie/santé perçue

Consommation de soins, précisions Consultations (médicales/paramédicales)

Modalités

Mode de recueil des données Informations recueillies par des enquêteurs de l'Institut de Sondage Lavielle. Méthode CAPI/POLLUX utilisée

Suivi des participants Non

Pathologie suivies

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17888013>

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Contacter le responsable scientifique

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique