

ANRS-Parcours - Enquête ANRS- PARCOURS « Parcours de vie, VIH et hépatite B chez les migrants africains vivant en Ile de France »

Responsable(s) : Desgrées du Loû Annabel , Centre Population et développement, UMR 196 Université Paris Descartes-IRD, Paris, France
Lydié Nathalie, Santé publique France

Date de modification : 29/10/2020 | Version : 3 | ID : 73303

Général

Identification

Nom détaillé	Enquête ANRS- PARCOURS « Parcours de vie, VIH et hépatite B chez les migrants africains vivant en Ile de France »
Sigle ou acronyme	ANRS-Parcours

Thématiques générales

Domaine médical	Maladies infectieuses
Pathologie, précisions	VIH, hépatite B chronique
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements
Mots-clés	Migration, Afrique subsaharienne, VIH, hépatite B chronique, dépistage

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Desgrées du Loû
Prénom	Annabel
Email	annabel.desgrees@ird.fr
Laboratoire	Centre Population et développement, UMR 196 Université Paris Descartes-IRD, Paris, France
Organisme	IRD
Nom du responsable	Lydié
Prénom	Nathalie
Email	Nathalie.LYDIE@santepubliquefrance.fr
Laboratoire	Santé publique France

Organisme	Santé publique France
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Agence nationale de recherche contre le sida et les hépatites virales (ANRS), Direction générale de la Santé, Santé publique France
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	National Research Agency against AIDS and Viral Hepatitis (ANRS)
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 transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
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	Trois échantillons aléatoires de personnes originaires d'Afrique subsaharienne en Île-de-France : l'un constitué de personnes infectées par le VIH, un autre constitué de personnes porteuses d'une hépatite B chronique, et un groupe de personnes n'ayant aucune de ces deux infections. Cf protocole : http://www.ceped.org/parcours/protocole-fr.pdf

Objectif de la base de données

Objectif principal L'objectif de l'étude Parcours est de comprendre chez les migrants subsahariens comment les facteurs sociaux et individuels se conjuguent au cours du parcours de migration et d'installation en France pour augmenter ou diminuer les risques d'infection, favoriser ou réduire l'accès à la prévention et aux soins, optimiser ou limiter l'efficacité de la prise en charge pour les deux maladies VIH et hépatite B.

Critères d'inclusion

- Pour les 3 groupes :
 - o être né dans un pays d'Afrique subsaharienne, de nationalité d'un pays d'Afrique subsaharienne à la naissance,
 - o avoir plus de 18 ans,
 - o consulter dans le service pour soi-même.
- Pour le groupe VIH :
 - o être diagnostiqué VIH+ depuis plus de 3 mois, quelles que soient les co-infections
- Pour le groupe hépatite B :
 - o être diagnostiqué AgHBs+ depuis plus de 3 mois et non co-infecté VIH.
- Pour le groupe Médecine Générale :
 - o ne pas être connu porteur du VIH ou du VHB par le médecin consultant.

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 Régional

Régions concernées par la base de données Île-de-France

Détail du champ géographique Ile-de-France

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2012

Année du dernier recueil 2013

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 2468

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques
Données déclaratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Données déclaratives, précisions Face à face

Détail des données déclaratives recueillies Histoire migratoire, les conditions socioéconomiques, l'activité sexuelle et les événements de santé au cours de la vie

Existence d'une bibliothèque Non

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

Consommation de soins, précisions Hospitalisation

Autres, précisions Cf protocole :
<http://www.ceped.org/parcours/protocole-fr.pdf>

Modalités

Mode de recueil des données « questionnaire patient » biographique standardisé administré en face-à-face par un enquêteur spécialement formé

Suivi des participants Non

Pathologie suivies

Appariement avec des sources administratives	Non
--	-----

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://www.ceped.org/fr/Projets/Projets-Axe-1/article/parcours-o-parcours-de-vie-vih
-----------------------	---

Autres informations	http://www.ceped.org/parcours/
---------------------	---

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 et délais de mise à disposition)	Mise à disposition via le réseau QUETELET http://bdq.quetelet.progedo.fr/fr/Details_d_une_enquete/1810
--	--

Accès aux données agrégées	Pas d'accès
----------------------------	-------------

Accès aux données individuelles	Accès libre
---------------------------------	-------------