

- Etude longitudinale sur la santé des étudiants

Responsable(s) :Fontaine Danièle
Dion Nicolas

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 4351

Général	
Identification	
Nom détaillé	Etude longitudinale sur la santé des étudiants
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL
Thématiques générales	
Domaine médical	Psychologie et psychiatrie
Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Produits de santé Travail
Autres, précisions	Souffrances psychiques
Mots-clés	étudiant, moral, actions mutuelles, santé perçue, France, caractéristiques socio-démographiques, prévention
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Fontaine
Prénom	Danièle
Adresse	62 Boulevard Garibaldi 75015 Paris
Téléphone	+33 (0)1 42 73 95 91
Email	info@fnors.org
Organisme	Fédération nationale des observatoires de santé
Nom du responsable	Dion
Prénom	Nicolas
Organisme	Union nationale des Sociétés Etudiantes Mutualistes

régionales

Collaborations

Financements

Financements

Publique

Précisions

Ministère de la Santé, Union nationale des Sociétés Etudiantes Mutualistes régionales (USEM)

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Union nationale des Sociétés Etudiantes Mutualistes régionales (USEM)

Statut de l'organisation

Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Fédération nationale des observatoires de santé (FNORS)

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

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Dans chaque mutuelle régionale, 10 000 étudiants ont été tirés au sort.

Objectif de la base de données

Objectif principal

Etudier les problèmes de santé des étudiants et plus particulièrement la souffrance psychique ; repérer les relations entre les caractéristiques

sociodémographiques des étudiants et la perception de leur état de santé et leurs comportements ;
connaître leur perception du système de soins et leur utilisation ;
identifier les demandes en termes de prévention afin d'affiner et de faire évoluer les programmes et les actions des mutuelles étudiantes régionales.

Critères d'inclusion	Les étudiants affiliés à six mutuelles étudiantes régionales: mutuelle étudiants de provence (MEP), Mutuelle Générale des Étudiants de l'Est (MGEL), Société Mutualiste des Étudiants de Bretagne-Atlantique (SMEBA), Société Mutualiste des Étudiants du Nord-Ouest (SMENO) Société Mutualiste des Étudiants de la Région Parisienne (SMEREP), VITTAVI
----------------------	---

Type de population

Age	Adulte (19 à 24 ans)
	Adulte (25 à 44 ans)

[illegible]

Sexe	Masculin
	Féminin

Champ géographique	National
--------------------	----------

Détail du champ géographique France métropolitaine

Collecte

Dates

Année du premier recueil	1999
--------------------------	------

Année du dernier recueil	2005
--------------------------	------

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	60000 (10000 / mutuelle)
------------------------------	--------------------------

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies	Données déclaratives Données administratives
-----------------------------	---

Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	--
Données administratives, précisions	Sexe, âge, filière d'études, situation matrimoniale, activité salariée, lieu d'habitation.
Existence d'une biothèque	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) Produits de santé
Modalités	
Mode de recueil des données	L'enquête a été réalisée par auto questionnaire anonyme, envoyé par courrier, avec une enveloppe-T pour le retour. Parmi ces questions figurent: Une question sur la tristesse et l'anhédonie ; Une question sur la perte de confiance en soi ; Une question sur l'idéation suicidaire.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Tous les 2 ans
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)	Le rapport peut être consulté sur le site de l'USEM
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique