

# Entred 2007-2010 - Echantillon National Témoin Représentatif des Personnes Diabétiques 2007-2010

Responsable(s) :Fosse-Edorh Sandrine

Date de modification : 01/07/2019 | Version : 2 | ID : 7786

Général	
Identification	
Nom détaillé	Echantillon National Témoin Représentatif des Personnes Diabétiques 2007-2010
Sigle ou acronyme	Entred 2007-2010
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	907172
Thématiques générales	
Domaine médical	Endocrinologie et métabolisme
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements
Mots-clés	Diabète type 1, risque vasculaire, niveau socio-économique, démarche éducative, qualité des soins, coût, Diabète type 2, caractéristiques, complication, hospitalisation, mortalité
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Fosse-Edorh
Prénom	Sandrine
Adresse	12 rue du Val d'Osne 94415 Saint Maurice Cedex
Téléphone	+ 33 (0)1 55 12 53 14
Email	Sandrine.fosse@santepubliquefrance.fr
Organisme	Santé publique France
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	InVS, CnamTS, RSI, HAS, INPES

Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Santé Publique France
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 répétées (hors enquêtes cas-témoins)
Origine du recrutement des participants	Via une base administrative ou un registre
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	L'échantillon est basé sur le tirage au sort de clefs matriculaires dans les bases de données de l'Assurance maladie. Les personnes possédant ces clefs matriculaires et ayant bénéficié d'au moins trois remboursements de médicaments antidiabétiques oraux et/ou d'insuline au cours des douze derniers mois ont constitué l'échantillon.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Décrire les caractéristiques des personnes diabétiques traitées pharmacologiquement, leur état de santé lié au diabète, la qualité des soins qu'elles reçoivent, leurs parcours de soins y compris la démarche éducative, leur qualité de vie, leurs vécus et leurs besoins en matière d'éducation et d'information, ainsi que le coût du diabète.
Critères d'inclusion	Personnes bénéficiaires de la CnamTS (hors sections locales mutualistes) et du régime social des indépendants (RSI), domiciliées en métropole ou dans les DOM, ayant bénéficié d'au moins trois remboursements de médicaments antidiabétiques oraux et/ou d'insuline au cours des douze derniers mois.

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) Adolescence (13 à 18 ans) 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	Sujets malades
Pathologie	E10-E14 - Diabète sucré
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	08/2006
Année du dernier recueil	07/2009
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	8000 personnes en France métropolitaine, 800 personnes des DOM, 850 enfants
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques	Questionnaire médical envoyé aux médecins

recueillies	soignants
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Téléphone
Détail des données déclaratives recueillies	Autoquestionnaire patient et questionnaire téléphonique administré par les médecins conseils de l'Assurance maladie
Données biologiques, précisions	Questionnaire médical envoyé aux médecins soignants
Données administratives, précisions	Consommations médicales et données d'hospitalisations
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements 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	Recueil de données par auto-questionnaire, questionnaire téléphonique, questionnaire médecin-soignant couplé à un recueil passif de données médico-administratives (consommations médicales et hospitalisations) et de données de mortalité (statut vital et causes de décès)
Nomenclatures employées	CIM 10
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Recueil passif de données médico-administratives (consommations médicales et hospitalisations) et de données de mortalité (statut vital et causes de décès) pendant deux ans
Pathologie suivies	E10-E14 - Diabète sucré
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Données de consommations médicales au niveau local, PMSI, RNIPP, CépiDC
Valorisation et accès	

## Valorisation et accès

Lien vers le document

[2015\\_Publi Entred.docx](#)

## Accès

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

Les résultats sont publiés sous forme de rapports, synthèses, articles. La bibliographie complète figure sur le site Internet d'Entred.  
Les données sont accessibles à des équipes extérieures après soumission d'un projet auprès d'une commission d'évaluation.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique