

NHWS - Enquête Nationale de Santé et de Bien-être en France

Responsable(s) :Bonnelye Geneviève

Date de modification : 06/01/2021 | Version : 2 | ID : 8472

Général	
Identification	
Nom détaillé	Enquête Nationale de Santé et de Bien-être en France
Sigle ou acronyme	NHWS
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	base internationale soumise à un IRB aux USA
Thématiques générales	
Domaine médical	Allergologie Cancérologie Cardiologie Déficiences et handicaps Dermatologie, vénérologie Endocrinologie et métabolisme Gastro-entérologie et hépatologie Gynécologie obstétrique Maladies infectieuses Médecine générale Médecine interne Médecine physique et de réadaptation Neurologie Ophtalmologie Oto-rhino-laryngologie Pneumologie Psychologie et psychiatrie Rhumatologie Urologie, andrologie et néphrologie
Etude en lien avec la Covid-19	Non
Déterminants de santé	Géographie Iatrogénie Mode de vie et comportements Produits de santé Travail
Mots-clés	Condition, impact de la maladie sur le travail, choix de traitement, souffrants non diagnostiqués, conformité au traitement, ressources, approche vis-à-vis des soins, diagnostic, symptômes, qualité

de vie, satisfaction, attitudes

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bonnelye
Prénom	Geneviève
Adresse	3 avenue Pierre Masse 75014 Paris
Téléphone	+33 (0)1 40 92 66 66
Email	genevieve.bonnelye@kantar.com
Organisme	Kantar Health

Collaborations

Financements

Financements	Privé
--------------	-------

Précisions	Kantar Health
------------	---------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Kantar Health
---	---------------

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 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	quotas
------------------------------	--------

concernant la constitution de
l'échantillon

Objectif de la base de données

Objectif principal	Etat de santé et conséquences en termes humanistiques et économiques (données primaires / 200 pathologies repérées) Objectifs : publications scientifiques et alimentation des modèles économiques
--------------------	---

Critères d'inclusion	En France : échantillon national de 15 000 individus français âgés de 18 ans et plus représentatif en terme de sexe et âge
----------------------	--

Type de population

Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans) Personnes âgées (65 à 79 ans)
-----	---

Population concernée	Population générale
----------------------	---------------------

Pathologie

Sexe	Masculin Féminin
------	---------------------

Champ géographique	International
--------------------	---------------

Détail du champ géographique	Brésil, Chine, Allemagne, Italie, France, Japon, Corée du Sud, Taïwan, Russie, Espagne, Royaume-Uni, États-Unis
------------------------------	---

Collecte

Dates

Année du premier recueil	2000
--------------------------	------

Année du dernier recueil	2020
--------------------------	------

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	15 000 individus en France, 250 000 individus sur l'ensemble des pays
------------------------------	---

Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives Données d'utilité / préférence
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire internet
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 Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Autres, précisions	échelles de qualité de vie comme EQ-5D, SF36/SF12, WPAI et 30+ échelles spécifiques
Modalités	
Mode de recueil des données	on-line / recrutement par téléphone pour les populations de 65 ans et plus
Procédures qualité utilisées	ISO 20252
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	
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)	Contacteur le responsable scientifique.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique