

FRAMIG 3 - Étude transversale sur la reconnaissance et la gestion thérapeutique de la migraine

Responsable(s) :Radat Françoise
Lucas Christian

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 73244

Général	
Identification	
Nom détaillé	Étude transversale sur la reconnaissance et la gestion thérapeutique de la migraine
Sigle ou acronyme	FRAMIG 3
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	réponse thérapeutique, comorbidités psychiatriques, consultation médicale, migraine, qualité de vie
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Radat
Prénom	Françoise
Téléphone	+ 33 (0)5 5679 8711
Email	francoise.radat@chu-bordeaux.fr
Organisme	CHU Pellegrin
Nom du responsable	Lucas
Prénom	Christian
Organisme	CHRU Lille

Collaborations	
Financements	
Financements	Privé
Précisions	AstraZeneca France
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	TNS SOfres
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Société Française d'Etudes des Migraines et Céphalées
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 un fichier de population
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	Envoi d'un questionnaire auto-administré à un échantillon de 15.000 ménages sélectionnés à partir de la base de données ACCESS-SANTE pour être représentatif de la population française
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Évaluer la proportion des migraineux qui sont conscients de leur maladie

Déterminer les facteurs (invalidité, qualité de vie, comorbidités psychiatriques, consultations médicales) qui peuvent permettre une prise de conscience de la migraine
Évaluer l'influence de ces facteurs sur les crises de migraine.

Critères d'inclusion	Sujets de la base de données ACCESS-SANTE tirés de manière aléatoire
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) Grand âge (80 ans et plus)
Population concernée	Population générale
Pathologie	
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2003
Année du dernier recueil	2003
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	10 532
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données déclaratives
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier

Détail des données déclaratives recueillies	identification des migraineux et classification des critères diagnostiques. Détermination des cas de migraine stricte ou probable. Qualité de vie, dépression, anxiété. Impact de la migraine (MIDAS, SF-12, HRQoL, HADS). Traitements et prise de médicaments
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
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/16643573
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