

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.cephed.org/fr/Projets/Projets-Axe-1/article/parcours-o-parcours-de-vie-vih
Autres informations	http://www.cephed.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