

i-SHARE - Internet-based students health research enterprise (étude de cohorte sur la santé des étudiants via Internet)

Responsable(s) :Tzourio Christophe, Inserm U1219, Université Bordeaux, Bordeaux, France

Date de modification : 20/05/2020 | Version : 3 | ID : 3181

Général

Identification

Nom détaillé	Internet-based students health research enterprise (étude de cohorte sur la santé des étudiants via Internet)
--------------	--

Sigle ou acronyme	i-SHARE
-------------------	---------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL
--	------

Thématiques générales

Domaine médical	Gynécologie obstétrique Immunologie Maladies infectieuses Neurologie Ophtalmologie Psychologie et psychiatrie Traumatologie
-----------------	---

Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Facteurs sociaux et psycho-sociaux Génétique Mode de vie et comportements Nutrition Produits de santé Systèmes de soins et accès aux soins
-----------------------	--

Mots-clés	Etudiants, comportements à risque, prévention promotion de la santé, santé mentale, épidémiologie
-----------	--

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Tzourio
--------------------	---------

Prénom	Christophe
--------	------------

Adresse	Univ Bordeaux
---------	---------------

Téléphone	+33 (0)5 57 57 16 59
-----------	----------------------

Email	christophe.tzourio@inserm.fr
-------	------------------------------

Laboratoire	Inserm U1219, Université Bordeaux, Bordeaux, France
Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

Précisions

Etudes collaboratives : études ancillaires avec recueil de données supplémentaires, analyses des données existantes, études de prévention et promotion de la santé au sein de la cohorte

Financements

Financements

Publique

Précisions

ANR "Investissements d'avenir; Ministère de la Santé; Santé Publique France; Région Nouvelle Aquitaine

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Université Bordeaux

Statut de l'organisation

Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage

Oui

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 de cohortes

Origine du recrutement des participants

Via un fichier de population

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le

Non

cadre d'une étude
interventionnelle

Informations complémentaires
concernant la constitution de
l'échantillon

Campagne de communication sur réseaux sociaux
et sur les campus ; participation basée sur le
volontariat (inscription directement sur le site de
l'étude)

Objectif de la base de données

Objectif principal

Informations générales sur la santé, le bien être,
l'environnement socio-économique, la nutrition, les
consommations tabac, alcool, drogues; prises de
médicaments et vaccination; réussite académique.
Evaluer la fréquence et l'impact de plusieurs
maladies touchant les adultes jeunes avec des
conséquences à court terme sur leur santé ou leur
bien-être, notamment migraine, santé mentale,
comportements à risque et certaines maladies
infectieuses (HPV).
Tester des hypothèses spécifiques sur certains
mécanismes physiopathogéniques à travers des
collaborations interdisciplinaires (médecine clinique,
SHS, épidémiologie, biologie moléculaire, imagerie?).
Faire des études d'intervention "preuves de
concept";

Critères d'inclusion

Etudiants majeurs francophones inscrits dans un
établissement d'enseignement supérieur

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

Etablissement d'enseignement supérieur
francophone

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2013

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	21000
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données paracliniques Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	taille, poids, tension artérielle, acuité visuelle
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire internet
Détail des données déclaratives recueillies	données socio-démographiques, de santé, d'accès aux soins, de consommation, d'habitudes de vie, de santé mentale (stress, anxiété, dépression...)
Données biologiques, précisions	prélèvement sanguin à jeun chez environ 1900 participants et 57 aliquots conservés en biobanque
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sang total Sérum Plasma ADN
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité 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	Santé mentale, stress, anxiété, TDAH (trouble déficit de l'attention / hyperactivité)

Modalités	
Mode de recueil des données	Les données sont recueillies par des auto-questionnaires directement sur Internet Les examens cliniques ont lieu en face à face.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Détail du suivi	Le suivi général est fait via un questionnaire de suivi annuel, ainsi qu'une visite proposant notamment un examen clinique (mesures anthropométriques, tests visuels et auditifs, ?) et le recueil des données de vaccination à partir du carnet de santé. Des questionnaires additionnels portant sur des thématiques spécifiques (questionnaires psychologiques par exemple) seront proposés au cours du suivi. Des sous-groupes identifiés pourront être sollicités pour répondre à des questionnaires spécifiques dans une thématique : pour la migraine par exemple. Enfin, des études ancillaires, avec des protocoles spécifiques, seront également proposées sur des sous-groupes (infections HPV Human papillomavirus et Chlamydiae ; anxiété et dépression ; personnalités à risque et addictions ; nutrition et activité physique?). Ces projets feront l'objet de demandes d'avenants.
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	base de données APOGEE
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	pubmed_i-Share.txt
Description	Liste des publications dans Pubmed
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)	Contacteur le responsable scientifique Procédure qualité de collaboration en place

et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique