

OMG - Observatoire de la médecine générale - Etude longitudinale sur des patients consultant leur médecin traitant

Responsable(s) :Clerc Pascal, CERMES (INSERM CNRS U750)

Boisnault , EQUIPE PROSPERE

Szidon , EQUIPE PROSPERE

Arnould , DIRECTEUR DE L'OBSERVATOIRE DE LA MÉDECINE GÉNÉRALE

Date de modification : 29/07/2013 | Version : 2 | ID : 60171

Général

Identification

Nom détaillé Observatoire de la médecine générale - Etude longitudinale sur des patients consultant leur médecin traitant

Sigle ou acronyme OMG

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL : 23/11/1993

Thématiques générales

Domaine médical Médecine générale

Mots-clés patient, médecin traitant, caractéristiques socio-démographiques, biométrie, décisions, prescriptions médicamenteuses, résultats de consultation, événements de santé, diagnostic, système de santé

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Clerc

Prénom Pascal

Adresse 92130 ISSY LES MOULINEAUX

Téléphone + 33 (0)1 41 90 98 20

Email p.clerc@sfmfg.org

Laboratoire CERMES (INSERM CNRS U750)

Organisme SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MÉDECINE

Nom du responsable Boisnault

Adresse	92130 ISSY LES MOULINEAUX
Téléphone	+ 33 (0)1 41 90 98 20
Email	p.boisnault@sfmfg.org
Laboratoire	EQUIPE PROSPERE
Organisme	SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MÉDECINE
Nom du responsable	Szidon
Adresse	92130 ISSY LES MOULINEAUX
Téléphone	+ 33 (0)1 41 90 98 20
Email	p.szidon@sfmfg.org
Laboratoire	EQUIPE PROSPERE
Organisme	SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MÉDECINE
Nom du responsable	Arnould
Adresse	92130 ISSY LES MOULINEAUX
Téléphone	+ 33 (0)1 41 90 98 20
Email	m.arnould@sfmfg.org
Laboratoire	DIRECTEUR DE L'OBSERVATOIRE DE LA MÉDECINE GÉNÉRALE
Organisme	SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MÉDECINE
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Inclusion dans un projet européen : Participation à des travaux de recherche européens multicentriques dans lesquelles l'OMG est le bras français (par exemple eHID, APRES)
Financements	
Financements	Mixte
Précisions	UNION RÉGIONALE DES MÉDECINS LIBÉRAUX, IRESP, SFMG,INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE MÉDECINE GÉNÉRALE

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 longitudinales (hors cohortes)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de professionnels d'exercice libéral

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'OMG existe depuis 1994 sous forme d'un réseau de recueil de données dont l'attrition n'est pas contrôlée. Mode d'inclusion des individus : Prospectif Date de fin des inclusions indéterminée L'objectif en 2010 est d'avoir 200 médecins investigateurs avec en moyenne 600 patients par médecin ayant soit 120 000 patients de plus de 16 ans et environ de 40000 patients de moins de 16 ans soit un total de 160000 patients

Objectif de la base de données

Objectif principal
Objectif général : Produire des données sur les pathologies rencontrées et les soins apportés aux patients en médecine de premiers recours, pour les acteurs du système de santé, les acteurs de la recherche en santé publique, en économie de la santé ou sur les services de santé.

Objectifs secondaires :
- Produire des données épidémiologiques sur les besoins de la population générale et ses déterminants : caractéristiques des patients, diagnostics et prises en charge
- Participer à des recherches visant à améliorer la connaissance sur l'efficacité, l'efficience, et l'équité

des pratiques médicales et des organisations de
délivrance des soins

Critères d'inclusion	Signature du formulaire médecin traitant pour les patients de plus de 16 ans chez investigateurs participant à l'OMG. Pour les patients de moins de 16 ans marquage des enfants suivi par les médecins investigateurs.
Type de population	
Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) 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	Population générale
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	200 centres en France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1994
Année du dernier recueil	2011
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	100 000
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques

Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Détail des données cliniques recueillies	Examen clinique au cours du suivi selon le rythme des consultations du patient Informations recueillies lors de l'examen clinique : Le nombre de séances par an est en moyenne 3 par an dans lesquels sont recueillis : biométrie, diagnostics, décisions
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans Informations recueillies lors de l'entretien : données sociodémographiques, mode de vie et environnementales
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : biologie prescrite dans le cadre du diagnostic ou du suivi des pathologies des patients inclus dans la cohorte avec saisie des résultats dans des champs prédéfinis pour les principales valeurs
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Entretiens : Saisie directe Examens cliniques : Saisie directe Examens biologiques : Saisie directe
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques Gestion des données manquantes par retour au dossier source Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi Autre(s) procédure(s) qualité : - Comparaison des volumes de séances recueillis au RIAP du médecin investigateur - tests de cohérence des fréquences des diagnostics et décisions par rapport au groupe - Enquête sur la variabilité du codage Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	(Durée indéterminée)
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives	SNIIRAM, CépiDc

appariées, précisions

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://tinyurl.com/Pubmed-Etude-OMG>

Description

Liste des publications dans Pubmed

Accès

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

Utilisation possible des données par des équipes
académiques
Condition d'accès - appariement des données avec
les données de l'assurance maladie dans le cadre
d'équipe émergente prospère / accès aux données
possible dans un cadre fixé par le comité
scientifique et de pilotage

Utilisation non possible des données par des
industriels

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique