

ESPRIT - Etude transversale en Soins PRImaires sur les événements indésirables

Responsable(s) : Michel Philippe

Date de modification : 04/12/2014 | Version : 3 | ID : 9015

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale en Soins PRImaires sur les événements indésirables

Sigle ou acronyme ESPRIT

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

Thématiques générales

Domaine médical Médecine générale

Déterminants de santé Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés Fréquence, événements indésirables, gestion des risques

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Michel

Prénom Philippe

Email philippe.michel@chu-lyon.fr

Organisme Comité de Coordination de l'Évaluation Clinique et de la Qualité en Aquitaine

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Partenariat avec Open Rome http://esprit.openrome.org/documents/Rapport_ESPRIT_final.pdf

Financements

Financements Publique

Précisions	Ministère de la Santé
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Comité de Coordination de l'Évaluation Clinique et de la Qualité en Aquitaine (CCECQA)
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 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	Ensemble des patients vus ou contactés par les 127 médecins généralistes volontaires du Réseau des Groupes Régionaux d'Observation de la Grippe (GROG).
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Estimer en France l'incidence des événements indésirables associés aux soins (EIAS) évitables en médecine générale et d'en décrire la typologie.
Critères d'inclusion	- homme et femme - patients vus ou contactés par les médecins généralistes volontaires de l'étude
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Population générale

Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	19 régions de France métropolitaine
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	01/2012
Année du dernier recueil	12/2013
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	475
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	Un questionnaire profil des médecins généralistes, un registre des actes permettant de recueillir la totalité des actes réalisés pendant la période de recueil, un questionnaire EIAS permettant de décrire l'événement, ses conséquences et ses causes.
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
Mode de recueil des données	Le recueil sera réalisé sur une semaine tirée au sort parmi celles de la période de collecte qui seront définies au préalable avec chaque médecin généraliste, en fonction de sa disponibilité. L'ensemble des données est collecté sur un site internet sécurisé et hébergé par Open Rome, sauf pour les médecins généralistes préférant adresser les questionnaires sous version papier à Open

Rome qui se chargeait de la saisie.

Procédures qualité utilisées

La complétude des données sera suivie: en temps réel pour les fiches saisies en ligne, à l'arrivée à la coordination Open Rome pour les fiches envoyées par la Poste. Un retour au médecin sera fait au fur et à mesure par la coordination, si nécessaire, pour compléter les données ou ajuster le recueil. La qualité de la saisie et la cohérence des données seront validés par les responsables de la base de données selon leurs procédures habituelles.

Suivi des participants

Non

Appariement avec des sources administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

http://www.invs.sante.fr/beh/2014/24-25/2014_24-25_1.html

Lien vers le document

<http://www.ccecqa.asso.fr/sites/ccecqa.aquisante.piv/files/fiches-projets/Projets-PJ-ESPRIT-rapport-final.pdf>

Lien vers le document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ESPRIT+AND+Michel+P+\[Author\]](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ESPRIT+AND+Michel+P+[Author])

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