

Entred 2007-2010 - Echantillon National Témoin Représentatif des Personnes Diabétiques 2007-2010

Responsable(s) :Fosse-Edorh Sandrine

Date de modification : 01/07/2019 | Version : 2 | ID : 7786

Général

Identification

Nom détaillé Echantillon National Témoin Représentatif des Personnes Diabétiques 2007-2010

Sigle ou acronyme Entred 2007-2010

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) 907172

Thématiques générales

Domaine médical Endocrinologie et métabolisme

Déterminants de santé Mode de vie et comportements

Mots-clés Diabète type 1, risque vasculaire, niveau socio-économique, démarche éducative, qualité des soins, coût, Diabète type 2, caractéristiques, complication, hospitalisation, mortalité

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Fosse-Edorh

Prénom Sandrine

Adresse 12 rue du Val d'Osne 94415 Saint Maurice Cedex

Téléphone + 33 (0)1 55 12 53 14

Email Sandrine.fosse@santepubliquefrance.fr

Organisme Santé publique France

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions InVS, CnamTS, RSI, HAS, INPES

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Santé Publique France

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 une base administrative ou un registre

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'échantillon est basé sur le tirage au sort de clefs matriculaires dans les bases de données de l'Assurance maladie. Les personnes possédant ces clefs matriculaires et ayant bénéficié d'au moins trois remboursements de médicaments antidiabétiques oraux et/ou d'insuline au cours des douze derniers mois ont constitué l'échantillon.

Objectif de la base de données

Objectif principal Décrire les caractéristiques des personnes diabétiques traitées pharmacologiquement, leur état de santé lié au diabète, la qualité des soins qu'elles reçoivent, leurs parcours de soins y compris la démarche éducative, leur qualité de vie, leurs vécus et leurs besoins en matière d'éducation et d'information, ainsi que le coût du diabète.

Critères d'inclusion Personnes bénéficiaires de la CnamTS (hors sections locales mutualistes) et du régime social des indépendants (RSI), domiciliées en métropole ou dans les DOM, ayant bénéficié d'au moins trois remboursements de médicaments antidiabétiques oraux et/ou d'insuline au cours des douze derniers mois.

Type de population

Age
Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)
Petite enfance (2 à 5 ans)
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 Sujets malades

Pathologie E10-E14 - Diabète sucré

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique France

Collecte

Dates

Année du premier recueil 08/2006

Année du dernier recueil 07/2009

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 8000 personnes en France métropolitaine, 800 personnes des DOM, 850 enfants

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques
Données déclaratives
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques Questionnaire médical envoyé aux médecins

recueillies	soignants
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Téléphone
Détail des données déclaratives recueillies	Autoquestionnaire patient et questionnaire téléphonique administré par les médecins conseils de l'Assurance maladie
Données biologiques, précisions	Questionnaire médical envoyé aux médecins soignants
Données administratives, précisions	Consommations médicales et données d'hospitalisations
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil de données par auto-questionnaire, questionnaire téléphonique, questionnaire médecin-soignant couplé à un recueil passif de données médico-administratives (consommations médicales et hospitalisations) et de données de mortalité (statut vital et causes de décès)
Nomenclatures employées	CIM 10
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Recueil passif de données médico-administratives (consommations médicales et hospitalisations) et de données de mortalité (statut vital et causes de décès) pendant deux ans
Pathologie suivies	E10-E14 - Diabète sucré
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Données de consommations médicales au niveau local, PMSI, RNIPP, CépIDC

Valorisation et accès

Lien vers le document

[2015_Publi Entred.docx](#)

Accès

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

Les résultats sont publiés sous forme de rapports,
synthèses, articles. La bibliographie complète figure
sur le site Internet d'Entred.

Les données sont accessibles à des équipes
extérieures après soumission d'un projet auprès
d'une commission d'évaluation.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique