

# ESPS - Enquête transversale répétée Santé et Protection Sociale

Responsable(s) :Dourgnon Paul  
Rochereau Thierry

Date de modification : 18/10/2011 | Version : 1 | ID : 1245

## Général

### Identification

Nom détaillé Enquête transversale répétée Santé et Protection Sociale

Sigle ou acronyme ESPS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°1147702

### Thématiques générales

Domaine médical Déficiences et handicaps

Pathologie, précisions Assurance maladie obligatoire, complémentaire, Etat de santé perçu. Santé générale, Santé mentale, Santé dentaire, Incapacités fonctionnelles, Facteurs de risque, accès aux soins, renoncement

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie  
Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Géographie  
Mode de vie et comportements  
Produits de santé  
Travail

Mots-clés Enquête en population générale. Panel. Etat de santé. Accès aux soins. Renoncement aux soins. Recours aux soins. Assurance maladie obligatoire. Complémentaire santé. Loi Evin. Médecin traitant. Franchises médicales. CMU. ACS. Inégalités de santé. Capital

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Dourgnon

Prénom Paul

Adresse IRDES - 10 rue Vauvenargues 75018 Paris

Téléphone + 33 (0)1 53 93 43 36

Email	dourgnon@irdes.fr
Organisme	IRDES
Nom du responsable	Rochereau
Prénom	Thierry
Adresse	IRDES - 10 rue Vauvenargues
Téléphone	+ 33 (0)1 53 93 43 32
Email	rochereau@irdes.fr
Organisme	IRDES
<b>Collaborations</b>	
<b>Financements</b>	
Financements	Mixte
Précisions	CNAMTS, RSI, MSA, DREES, la Mutualité, Invs.
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	IRDES - Institut de Recherche et Documentation en Economie de la Santé
Statut de l'organisation	Mixte
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
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 un fichier de population
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 ESPS est constitué comme un sous-échantillon de l'Echantillon généraliste de bénéficiaires (EGB) à partir de caractéristiques fixes du NIR. Un échantillon identique est constitué pour le RSI et la MSA.

## Objectif de la base de données

### Objectif principal

Les objectifs de l'enquête sont multiples. En premier lieu, ESPS permet d'étudier les liens existant au niveau individuel entre l'état de santé, l'accès aux services de santé, l'accès à l'assurance publique et privée et le statut socioéconomique. Ceci permet de mener de nombreuses analyses portant sur l'équité du système de santé et d'éclairer l'action publique en participant à l'évaluation des politiques publiques, qu'elles soient directement ou indirectement liées à la santé. ESPS se veut aussi un outil réactif pour les chercheurs en sciences sociales, qui permet de tester de nouvelles hypothèses de recherche sur données françaises. ESPS est aussi un outil d'information en santé publique. Elle permet d'évaluer de façon exploratoire les prévalences d'affections en l'absence d'instruments spécifiques ou de sources exhaustives, ce à partir du recueil détaillé de la morbidité. ESPS constitue enfin une source de données unique sur l'assurance complémentaire en France. Par son questionnement spécifique sur les contrats complémentaires bénéficiant aux membres des ménages enquêtés, elle propose un panorama des contrats effectivement détenus et donc de la répartition et de l'évolution des niveaux de couverture dans la population.

### Critères d'inclusion

Jusqu'en 2008, un échantillon aléatoire d'assurés de l'Assurance maladie obligatoire (Cnamts, RSI, MSA) issu de l'Echantillon permanent d'assurés sociaux (EPAS) et les membres de leurs ménages. A partir de 2010, un échantillon aléatoire de bénéficiaires majeurs de l'Assurance maladie (Cnamts, RSI, MSA) et les membres de leurs ménages.

## 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

Population générale

Sexe

Masculin  
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France métropolitaine

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil

1988

### 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

Plus de 8 000 ménages et plus de 22 000 individus par enquête, soit près de 45 000 individus par coupe transversale du panel qui est sollicité par moitié tous les 4 ans. More than 8,000 households and more than 22,000 individuals per survey, which is nearly 45,000 individuals per transversal section of the panel which half is solicited every 4 years.

### Données

Activité de la base

Collecte des données active

Type de données recueillies

Données déclaratives  
Données administratives

Données déclaratives, précisions

Auto-questionnaire papier  
Face à face  
Téléphone

Données administratives, précisions

EGB - SNIIR-AM

Existence d'une bibliothèque

Non

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

Renoncement aux soins

## Modalités

Mode de recueil des données

Un questionnaire principal CAPI-CATI passé lors de deux contacts à 15 jours d'intervalle. Le questionnaire est proposé au téléphone à tous les ménages pour lesquels la société d'enquête a pu trouver un numéro de téléphone et en face-à-face pour les autres. Les ménages dont les bénéficiaires échantillonnés sont bénéficiaires de la CMU ou âgées de 70 ans ou plus (informations présentes dans l'EGB - base de sondage), ainsi que les ménages de 10 personnes ou plus sont enquêtés en face-à-face. Entre les deux contacts, tous les membres des ménages sont invités à remplir des questionnaires papier auto-administrés, dont au moins un sur la santé et un autre sur les contrats de complémentaire santé du ménage.

Nomenclatures employées

CIM 10 pour les maladies. Nomenclature des Professions et Catégories Socioprofessionnelles (PCS).

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

L'échantillon ESPS construit à partir de l'EGB sur des caractéristiques fixes du NIR est enquêté par moitié tous les deux ans. A quatre ans d'intervalle, l'échantillon est donc constitué des mêmes individus, modulo les entrées et sorties de l'EGB.

Appariement avec des sources administratives

Oui

Sources administratives appariées, précisions

SNIIR-AM - données de consommations de soins inter-régimes présentées au remboursement.

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://www.irdes.fr/EspaceRecherche/Enquetes/ESP/EnqueteESPSBiblio.htm>

Lien vers le document <http://www.irdes.fr/EspaceRecherche/Enquetes/ESP S/Documents/EPASBibliographie.pdf>

Lien vers le document <http://www.cmh.greco.ens.fr/enquetes/XML/lii-0454.xml>

## Accès

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

Les données de l'enquête ESPS sont diffusées par l'Irdes. Les financeurs ont 12 mois d'exclusivité sur les données qui sont donc accessibles aux autres organismes 22 mois après la fin du terrain de l'enquête qui lui-même s'étale sur 10 mois, de mars à décembre.

Toutes les informations sur l'enquête : sa description, son histoire, les questionnaires, les résultats, les publications sont disponibles à l'adresse ci-dessous.

Pour accéder aux bases de données de l'enquête, il suffit d'envoyer votre demande à : [esps@irdes.fr](mailto:esps@irdes.fr). Nous vous transmettrons un projet de convention dans lequel vous devrez nous présenter votre projet de recherche ou d'étude. Les données de l'enquête ESPS sont accessibles gratuitement à tous les organismes de recherche ou de production de données public.

Les données de 2006 sont diffusées par le réseau Quetelet. Dans ce cadre, les fichiers sont accessibles gratuitement dans une finalité de recherche pour les chercheurs, enseignants chercheurs, doctorants et étudiants des masters français et étrangers (<http://www.reseau-quetelet.cnrs.fr/spip/spip.php?rubrique67> ). Toute utilisation commerciale est exclue. Les modalités d'accès spécifiques à l'enquête ESPS sont décrites sur le site du réseau Une inscription préalable à la communication des fichiers de données est nécessaire: <http://www.reseau-quetelet.cnrs.fr/quetelet/quetelet.php> ).

Accès aux données agrégées      Accès libre

Accès aux données individuelles      Accès restreint sur projet spécifique