

HID - Etude transversale répétée : Handicap, Incapacité, Dépendance

Responsable(s) :Boutron Isabelle, Département Epidémiologie, Biostatistique et Recherche Clinique INSERM, U738

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 6847

Général

Identification

Nom détaillé Etude transversale répétée : Handicap, Incapacité, Dépendance

Sigle ou acronyme HID

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

Thématiques générales

Domaine médical Déficiences et handicaps

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux

Autres, précisions Arthroplastie du genou, arthroplastie de la hanche, handicap

Mots-clés Incapacité, déficience, désavantage, dépendance

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Boutron

Prénom Isabelle

Adresse 46, rue Henri Huchard, 75877 Paris, cedex 18

Téléphone +33 (0)1 42 34 89 87

Email isabelle.boutron@htd.aphp.fr

Laboratoire Département Epidémiologie, Biostatistique et Recherche Clinique
INSERM, U738

Organisme Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital

Collaborations

Financements

Financements

Mixte

Précisions

- Institut National de la Statistique et des Études Économiques - Ministère des Affaires Sociales - Association chargée de gérer le fonds pour l'insertion professionnelle des personnes handicapées (AGEFIPH) - Caisses nationales de sécurité sociale (CNAMTS, CNAV, CNAF et CANAM) - Mutuelles et assurances (FFSA, GEMA, MGEN) - Caisses de retraites complémentaires (AGIRC et ARRCO) - Association des paralysés de France

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

AP-HP - Assistance Publique - Hôpitaux de Paris
Hôpital Bichat

Statut de l'organisation

Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Insee - Institut national de la statistique et des études économiques

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 sélection de services ou établissements de santé
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

Personnes vivant en institutions (établissements pour personnes âgées, foyers pour handicapés jeunes ou adultes et institutions psychiatriques).

Objectif de la base de données

Objectif principal	Détermine les conséquences des problèmes de santé sur l'intégrité physique, la vie quotidienne et la vie sociale des personnes.
Critères d'inclusion	<ul style="list-style-type: none"> - homme ou femme - enquêté par «vie quotidienne et santé» - personne âgée ou handicapée
Type de population	
Age	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
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France (1 918 établissements pour personnes âgées, foyers pour handicapés jeunes et adultes et institutions psychiatriques)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1998
Année du dernier recueil	2001
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[10 000-20 000[individus
Détail du nombre d'individus	14 611
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données déclaratives

Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Description des déficiences et de leur origine, description des incapacités, environnement socio-familial des personnes, accessibilité du logement et aides techniques, conditions de logement, déplacements et transports, scolarité et diplômes, emploi, revenus et reconnaissance officielle du handicap, loisirs, vacances, pratiques sociales et culturelles.
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil des données auprès des personnes handicapées en institution conduite avec un premier passage en 1998 et un second en 2000; auprès des ménages, qui a été précédée d'une phase de filtrage réalisée en 1999 et suivie d'un premier passage en 1999 et d'un second en 2001; auprès de la population handicapée en milieu carcéral, réalisée en 2001. Les questionnaires ont été remplis par l'enquêteur avec la personne sélectionnée pour l'enquête ou, en cas d'inaptitude, avec un soignant, un éducateur ou un proche.
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2432021/?tool
Lien vers le document	http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/art.22607/full
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1754638/pdf/v062p00748.pdf
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à	Contactez le responsable scientifique

disposition, format de données
et délais de mise à disposition)

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique