

VESPA - Enquête sur les personnes atteintes de la maladie VIH chronique

Responsable(s) : Bruno Spire, Unité 912 SESSTIM

Date de modification : 06/09/2017 | Version : 2 | ID : 263

Général

Identification

Nom détaillé	Enquête sur les personnes atteintes de la maladie VIH chronique
Sigle ou acronyme	VESPA
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Numéro d'enregistrement CNIL : 91 00 59 - Numéro de référence : AR105994

Thématiques générales

Domaine médical	Maladies infectieuses
Pathologie, précisions	VIH/SIDA
Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Travail
Mots-clés	reproductive, maladies chroniques, santé sexuelle, santé mentale

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bruno
Prénom	Spire
Adresse	Inserm -SESSTIM Fac de médecine 27 Bd Jean Moulin 13385 Marseille-cedex 5
Téléphone	+ 33 (0)4 13 73 22 75
Email	bruno.spire@inserm.fr
Laboratoire	Unité 912 SESSTIM
Organisme	Inserm

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Non

Financements

Financements Publique

Précisions L'enquête VESPA a été financée par l'Agence Nationale de Recherches sur le Sida et les hépatites virales B et C (ANRS-EN12-VESPA). Cette enquête a été coordonnée par l'ORS PACA/INSERM unité 379 et l'unité 88 de l'INSERM.

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Inserm

Statut de l'organisation Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage Oui

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

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 Échantillonnage:
Echantillon national à deux degrés en France métropolitaine : Hôpitaux suivant au moins 150 patients infectés par le VIH, puis patients (102 services en 2003, environ 80 en 2010), 3000 patients.
Tous les hôpitaux en Antilles et Guyane : 15 % de la file active (500 patients).

Objectif de la base de données

Objectif principal

L'objectif principal est de décrire de façon précise la vie des personnes séropositives en France métropolitaine, aux Antilles et en Guyane depuis l'avènement des traitements efficaces contre l'infection VIH. Cette enquête vient compléter les dispositifs qui assurent la surveillance épidémiologique dans les différents groupes composant la population française, les cohortes qui permettent de comprendre les facteurs déterminant l'évolution de l'infection VIH, les essais cliniques pour la mise au point de nouveaux traitements ou de nouvelles stratégies. Il s'agit de comprendre la situation personnelle et sociale de l'ensemble des personnes vivant avec le VIH/sida, d'identifier ses déterminants individuels, sociaux et médicaux, de mettre à jour l'intrication des différentes dimensions de l'existence quotidienne: traitement, travail, ressources, vie sociale, sexualité, vie familiale. Ceci afin d'identifier ce qui peut être amélioré dans la prise en charge ou dans les dispositifs sociaux pour répondre aux besoins différents des hommes et femmes, jeunes et moins jeunes, homo ou hétérosexuels, français ou migrants, malades de longue date ou personnes nouvellement dépistées.

Critères d'inclusion

Personnes de plus de 18 ans, vivant depuis au moins 6 mois avec le VIH, de nationalité française ou étrangers résidant en France depuis au moins 6 mois, et suivies en consultations externes dans les hôpitaux publics et privés.

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Sujets malades

Pathologie

I - Certaines maladies infectieuses et parasitaires

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France métropolitaine et départements d'Afrique française (Antilles et Guyane)

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2003

Année du dernier recueil 2011

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 3000 patients en France métropolitaine et 500 patients des départements d'outre mer (Antilles et Guyane)

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques
Données déclaratives
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies -----

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire papier
Face à face

Détail des données déclaratives recueillies -----

Données administratives, précisions âge, sexe etc.

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité
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 prévention (comportements, dépistage), inégalités sociales de santé

Modalités

Mode de recueil des données	Enquête par questionnaire.
Nomenclatures employées	-----
Procédures qualité utilisées	-----
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Système national d'information inter-régime de l'assurance maladie (SNIIRAM)
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=vespa2+hiv
Description	publications en anglais
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	la base de données et les publications correspondantes seront envoyées sur demande
Accès aux données agrégées	Accès libre
Accès aux données individuelles	Accès libre