

# NHWS - Enquête Nationale de Santé et de Bien-être en France

Responsable(s) :Bonnelye Geneviève

Date de modification : 06/01/2021 | Version : 2 | ID : 8472

## Général

### Identification

Nom détaillé Enquête Nationale de Santé et de Bien-être en France

Sigle ou acronyme NHWS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) base internationale soumise à un IRB aux USA

### Thématiques générales

Domaine médical

- Allergologie
- Cancérologie
- Cardiologie
- Déficiences et handicaps
- Dermatologie, vénérologie
- Endocrinologie et métabolisme
- Gastro-entérologie et hépatologie
- Gynécologie obstétrique
- Maladies infectieuses
- Médecine générale
- Médecine interne
- Médecine physique et de réadaptation
- Neurologie
- Ophtalmologie
- Oto-rhino-laryngologie
- Pneumologie
- Psychologie et psychiatrie
- Rhumatologie
- Urologie, andrologie et néphrologie

Etude en lien avec la Covid-19 Non

Déterminants de santé

- Géographie
- Itatrogénie
- Mode de vie et comportements
- Produits de santé
- Travail

Mots-clés

Condition, impact de la maladie sur le travail, choix de traitement, souffrants non diagnostiqués, conformité au traitement, ressources, approche vis-à-vis des soins, diagnostic, symptômes, qualité

de vie, satisfaction, attitudes

## Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bonnelye
Prénom	Geneviève
Adresse	3 avenue Pierre Masse 75014 Paris
Téléphone	+33 (0)1 40 92 66 66
Email	genevieve.bonnelye@kantar.com
Organisme	Kantar Health

## Collaborations

### Financements

Financements Privé

Précisions Kantar Health

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Kantar Health

Statut de l'organisation Secteur Privé

## 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 un fichier de population

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle Non

Informations complémentaires quotas

## concernant la constitution de l'échantillon

### Objectif de la base de données

**Objectif principal** Etat de santé et conséquences en termes humanistiques et économiques (données primaires / 200 pathologies repérées)  
Objectifs : publications scientifiques et alimentation des modèles économiques

**Critères d'inclusion** En France : échantillon national de 15 000 individus français âgés de 18 ans et plus représentatif en terme de sexe et âge

### Type de population

**Age** Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)  
Personnes âgées (65 à 79 ans)

**Population concernée** Population générale

### Pathologie

**Sexe** Masculin  
Féminin

**Champ géographique** International

**Détail du champ géographique** Brésil, Chine, Allemagne, Italie, France, Japon, Corée du Sud, Taïwan, Russie, Espagne, Royaume-Uni, États-Unis

### Collecte

#### Dates

**Année du premier recueil** 2000

**Année du dernier recueil** 2020

### 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** 15 000 individus en France, 250 000 individus sur l'ensemble des pays

### Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives Données d'utilité / préférence
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire internet
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	échelles de qualité de vie comme EQ-5D, SF36/SF12, WPAI et 30+ échelles spécifiques
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	on-line / recrutement par téléphone pour les populations de 65 ans et plus
Procédures qualité utilisées	ISO 20252
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contactez le responsable scientifique.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique