

Résumé de l'étude — enregistrement au répertoire public (MR-004)

Health Data Hub — Méthodologie de Référence MR-004

Déclaration de conformité CNIL n° 2243740 du 14/06/2026

1. Identification de l'étude

Titre : L'exercice en binôme avec un(e) assistant(e) médical(e) permet-il aux médecins généralistes de prendre en charge un plus grand nombre de patients ? Une enquête quantitative en Île-de-France.

Acronyme (le cas échéant) : ASSMED-IDF

Domaine : Médecine générale, organisation des soins primaires.

Cadre réglementaire : Recherche n'impliquant pas la personne humaine (RNIPH) — Méthodologie de Référence MR-004. Déclaration de conformité enregistrée à la CNIL sous le n° 2243740 le 14/06/2026.

2. Responsables

Responsable de traitement : Université Paris-Saclay (SIRET 130 026 024 00054), Bâtiment Breguet, 3 rue Joliot-Curie, 91190 Gif-sur-Yvette.

Responsable de la mise en œuvre / investigateur : Steve YOVOVI-ATTY, interne de médecine générale, sous la direction du Dr Alexandru AIORDACHIOAIE (directeur de thèse).

Contact : steve.yovovi-atty@universite-paris-saclay.fr — Faculté de Médecine, Département de Médecine Générale, 63 rue Gabriel Péri, 94270 Le Kremlin-Bicêtre.

3. Objectifs

Objectif principal : estimer l'association entre le temps de présence de l'assistant médical (exprimé en équivalent temps plein, ETP) et l'ampleur de l'augmentation de la patientèle médecin traitant des médecins généralistes, après ajustement sur les principaux facteurs de confusion.

Objectifs secondaires : décrire l'évolution de la file active et du nombre de consultations ; explorer l'influence du profil de l'assistant, des missions déléguées, du mode d'exercice, du secrétariat et de la zone d'exercice ; recueillir les bénéfices perçus et les limites du dispositif.

4. Méthodologie

Étude observationnelle, quantitative, transversale, à recueil rétrospectif de type avant/après (chaque médecin étant son propre témoin). Recueil par questionnaire auto-administré en ligne,

comparant l'activité 12 mois avant et 24 mois après l'arrivée de l'assistant médical. Analyse principale par régression linéaire multiple (ANCOVA).

5. Personnes concernées et données traitées

Catégories de personnes concernées : Médecins généralistes libéraux exerçant en Île-de-France et ayant recours à un assistant médical depuis au moins deux ans. AUCUNE donnée de patient n'est collectée.

Catégories de données : Tranche d'âge et sexe du médecin ; données d'exercice et d'organisation (département, zone, mode d'exercice, ancienneté, secrétariat) ; données d'activité professionnelle (patientèle médecin traitant, file active, nombre de consultations) ; caractéristiques de l'assistant médical (profil, quotité/ETP, missions).

Source des données : Données déclaratives recueillies auprès des médecins, issues de leur relevé d'activité SNIR (AmeliPro) ou de leur logiciel métier. Aucune donnée du Système national des données de santé (SNDS) n'est mobilisée.

Données sensibles : Aucune. Aucune donnée de santé de patient.

6. Cadre, sécurité et durées

Caractère d'intérêt public : Amélioration de la connaissance sur l'organisation des soins primaires et l'accès aux soins (déploiement des assistants médicaux).

Base légale : Mission d'intérêt public (art. 6.1.e du RGPD), conformité MR-004.

Information des personnes : Note d'information individuelle figurant en tête du questionnaire (art. 14 du RGPD).

Hébergement / sous-traitant : Questionnaire hébergé sur LimeSurvey (LimeSurvey GmbH), serveurs situés en Allemagne (UE) ; accord de sous-traitance art. 28 RGPD conclu. Aucun transfert hors UE.

Durées de conservation : 2 ans en base active ; 15 ans en base d'archivage.

Période de l'étude : Recueil prévu en 2026.

7. Pièces du dossier de conformité

- Récépissé de déclaration de conformité MR-004 (CNIL n° 2243740, 14/06/2026).
- Fiche de traitement (registre de l'Université).
- Accord de sous-traitance LimeSurvey (DPA art. 28 RGPD).
- Note d'information des participants (en tête du questionnaire).