

Bibliographie générale

1. Angelé-Halgand N., Garrot T. « Discipliner par le chiffre : l'hôpital financiarisé au risque de la réification ? ». *Entrep. Hist.*, 8 octobre 2015, 79 (2), 41-58.
2. Aymé S. « Qu'est-ce que la médecine prédictive ? ». *ADSP*, mars 2001, 34, 18.
3. Baro E., Degoul S., Beuscart R., Chazard E. « Toward a literature-driven definition of big data in healthcare ». *BioMed Research International*, 2015.
4. Bezes P., Musselin C. « Le New Public Management. Entre rationalisation et marchandisation ? » In : Bouscaguet L., Jacquot S., Ravinet P. et al. *Une French Touch dans l'analyse des politiques publiques ?* Presses de Sciences Po, « Académique », 2015, 128-151.
5. Boelle P.-Y., Thiébaud R., Costagliola D. « Données massives, vous avez dit massives ? ». *Questions de santé publique*, septembre 2015, 30.
6. Bouchard L., Blancquaert I. « Un cadre d'évaluation des technologies génétiques : le diagnostic et le dépistage des porteurs de la maladie de Steinert ». In : Mélançon M. J., Gagné R. (dir). *Dépistage et diagnostic génétiques. Aspects cliniques, juridiques, éthiques et sociaux*. Les Presses de l'Université Laval, 1999.
7. Breiman L. « Statistical modeling : The two cultures ». *Statistical Review*, 16 (3), 2001.
8. Cardo D. M. et al. « Mandatory reporting of hospital-acquired infections : Steps for success ». *J. L. Med. & Ethics*, 2005, 33, 86.
9. Cardon D. *A quoi rêvent les algorithmes. Nos Vies à l'heure des big data*. Seuil, 2015.
10. Chazard E. « Intelligence artificielle et aide à la décision en santé ». In : Rouet G. *Algorithmes et décisions publiques. Les Essentiels d'Hermès*. Paris : CNRS Éditions, 2019.
11. Chazard E. « Réutilisation de données hospitalières et intelligence artificielle : des données à l'intervention ». Webinar Quantim Sestim. <https://www.youtube.com/watch?v=0oxwWacyirl>, 2020, consulté le 10 septembre 2020.
12. Chazard E., Beuscart J.-B., Rochoy M., Dalleur O., Decaudin B., Odou B., Ficheur G. « Statistically prioritized and contextualized clinical decision support systems, the future of adverse drug events prevention ? ». *Studies in Health Technology and Informatics*, 2020, 270, 683-687.
13. Chazard E., Ficheur G., Caron A., Lamer A., Labreuche J., Cuggia M., Genin M., Bouzille G., Duhamel A. « Secondary use of healthcare structured data : The challenge of domain-knowledge based extraction of features ». *Studies in Health Technology and Informatics*, 2018, 255, 15-19.
14. Cleeren E., Van der Heyden J., Brand A., Van Oyen H. « PH in the genomic era : Will Public Health Genomics contribute to major changes in the prevention of common diseases ? » *Archives of Public Health*, 5/12/2012, 69, 8, 1-12.
15. Coldefy M., Gandré C. « Personnes suivies pour des troubles psychiques sévères : une espérance de vie fortement réduite et une mortalité prématurée quadruplée ». *Irdes, Questions d'économie de la santé*, sept. 2018, 237. <https://www.irdes.fr/recherche/questions-d-economie-de-la-sante/237-personnes-suivies-pour-des-troubles-psychiques-severes-une-esperance-de-vie-fortement-reduite.pdf>
16. Comité consultatif national d'éthique (CCNE). Avis n° 124 du 21/01/2016, « Réflexion éthique sur l'évolution des tests génétiques liée au séquençage de l'ADN humain à très haut débit ». Avis n° 129 du 18/09/2018, « Contribution du CCNE à la révision de la loi de bioéthique 2018-2019 ». Avis n° 130 du 29/05/2019, « Données massives et santé : une nouvelle approche des enjeux éthiques ».
17. Conseil national de la consommation. *Rapport sur les objets connectés en santé*. CNC : 7 juillet 2017, p. 5 https://www.economie.gouv.fr/files/files/directions_services/cnc/avis/2017/Rapport-objets-connectes-sante070717.pdf
18. Conseil national de l'ordre des médecins. *Médecins et patients dans le monde des data, des algorithmes et de l'intelligence artificielle*. Paris : janvier 2018.
19. Cuggia M., Polton D., Wainrib G., Combes S. *Health Data Hub : mission de préfiguration*. Paris : Ministère des Solidarités et de la Santé, 12 octobre 2018.
20. Daneman N. et al. « Reduction in Clostridium difficile infection rates after mandatory hospital public reporting : findings from a longitudinal cohort study in Canada ». *PLoS Medicine*, 2012, 9, 7.
21. Delort P. *Le Big Data*. PUF, « Que sais-je ? », 2018.
22. Durand G., Guillet M., Mercier S. « Favoriser l'autonomie du patient face aux données additionnelles en médecine génomique ». *Canadian Journal of Bioethics - Revue canadienne de bioéthique*, 2019, 2 (2), 135-142.
23. Edmond M. B., Bearman G. M. L. « Mandatory public reporting in the USA : An example to follow ? ». *Journal of Hospital Infection*, 2007, 65 (S2), 182.
24. Erikson G. A., Bodian D. L., Rueda M. et al. « Whole-genome sequencing of a healthy aging cohort ». *Cell*, 5 mai 2016, 165 (4), 1002-11.
25. Fassin D. *Faire de la santé publique*. Presses de l'EHESP, 2008, 80 p.
26. Feenberg A. « (Re) penser la technique. Vers une technologie démocratique ». *Revue du MAUSS*, Éditions La Découverte, 2004.
27. Ferretti L., Wymant C., Kendall M. et al. « Quantifying SARS-CovV-2 transmission suggests epidemic control with digital contact tracing ». *Science*, 2020, n° 6491 : eabb6936 DOI : 10.1126/science. abb6936
28. Foucault M. *Surveiller et punir*. Gallimard, « Bibliothèque des Histoires », 1975.
29. Hardy A.-C. « Oser l'incertain. L'imputation des effets indésirables médicamenteux ». *Anthropologie & Santé*, 7 février 2019.
30. Hausteijn T. et al. « Use of benchmarking and public reporting for infection control in four high-income countries ». *Lancet Infect Dis*, 2011, 11, 471.



Bibliographie générale

31. Haut Conseil de la santé publique. *Propositions pour une politique nationale nutrition santé à la hauteur des enjeux de santé publique en France*. PNNS 2017-2021. 2017.
32. Hecketsweiler C., Seckel H. « Coronavirus : en France, avoir un bilan final du nombre de morts prendra plusieurs mois ». *Lemonde.fr*, 2 mai 2020, mise à jour 3 mai 2020. https://www.lemonde.fr/planete/article/2020/05/02/coronavirus-en-france-avoir-un-bilan-final-prendra-plusieurs-mois_6038434_3244.html
33. Joyner M. J., Paneth N. « Seven questions for personalized medicine ». *JAMA*, 2015, 314 (10), 999-1000. doi : 10.1001/jama.2015.7725
34. Kalia S., Adelman K., Bale S. et al. « Recommendations for reporting of secondary findings in clinical exome and genome sequencing, 2016 update (ACMG SF v2.0) : A policy statement of the American College of Medical Genetics and Genomics ». *Genet Med*, 2017, 19 (2), 249-255. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/docs/acmg/>
35. Khoury M. J., Gwinn M. L., Glasgow R. E., Kramer B. S. « A population approach to precision medicine ». *American Journal of Preventive Medicine*, 2/12/2012, 42 (6), 639-645.
36. Khoury M. J., Lademaro M. F., Riley W. T. « Precision public health for the era of precision medicine ». *American Journal of Preventive Medicine*, 2016, 50 (3), 398-401.
37. Latour B. *La Fabrique du droit, une ethnographie du Conseil d'Etat*. Éditions La Découverte, 2004.
38. Lazer D., Kennedy R., King G., Vespignani A. « The parable of Google Flu : Traps in big data analysis ». *Science*, 2014, 343 (6176), 1203-5.
39. Leca A. (dir.). *Le Risque épidémique*. Les Études hospitalières, 2003.
40. Leplège A., Bizouarn P., Coste J. (dir.). *De Galton à Rothman. Les Grands Textes de l'épidémiologie au xx^e siècle*. Paris : Hermann, 2011.
41. *L'Enquête nationale sur les événements indésirables liés aux soins (Eneis)*. Ministère des Solidarités et de la Santé. <https://drees.solidarites-sante.gouv.fr/etudes-et-statistiques/open-data/etablissements-de-sante-sociaux-et-medico-sociaux/article/l-enquete-nationale-sur-les-evenements-indesirables-lies-aux-soins-eneis#Publications>
42. Marsteller J. A. et al. « Evaluation the impact of mandatory public reporting on participation and performance in a program to reduce central line-associated bloodstream infections : Evidence from a national patient safety collaborative ». *American Journal of Infection Control*, 2014, 42, S209.
43. Nicholls S. G., Quach P., von Elm E., Guttman A., Moher D., Petersen I., Sørensen H. T., Smeeth L., Langan S. M., Benchimol E. I. « The REporting of Studies Conducted Using Observational Routinely-Collected Health Data (RECORD) Statement : Methods for arriving at consensus and developing reporting guidelines ». *PLoS One*, 2015, 10. : e0125620.
44. Office parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques. *L'Intelligence artificielle et les données de santé*. Paris : 21 mars 2019, n° 1795/n° 401.
45. Olstad D. L., McIntyre L. « Reconceptualising precision public health ». *BMJ Open*, 13/09/2019, 9. : e030279
46. Pailler L. « StopCovid : la santé publique au prix de nos libertés ? Brèves observations sur l'application de traçage numérique ». *Recueil Dalloz*, 2020, 935-936. hal-02569123
47. Pon D. et Coury A. *Stratégie de transformation du système de santé. Rapport final. Accélérer le virage numérique*. Ministère des Solidarités et de la Santé, 2018.
48. Py B. « De la surveillance des maladies à la surveillance des malades ». *Dalloz actualité*, 27 mai 2020.
49. Rist S., Mesnier T. (rapporteurs). *Rapport fait au nom de la commission des affaires sociales sur le projet de loi relatif à l'organisation et à la transformation du système de santé*. Commentaires d'articles et annexes. Paris : 14 mars 2019, vol. II, n° 1767.
50. Rose G. *The Strategy of Preventive Medicine*. Oxford : Oxford University Press, 1992.
51. Saporta G. « Quelle statistique pour les Big Data ? Entretien avec Gilbert Saporta ». *Statistique et Société*, Société française de statistique, 2017, 5 (1).
52. Stricof R. L. et al. « Lessons learned while implementing mandatory health care-associated infection reporting in New York State ». *J Public Health Management Practice*, 2013, 19, 4, 294.
53. Tandy-Connor S., Guiltinan J., Krempely K. et al. « False-positive results released by direct-to-consumer genetic tests highlight the importance of clinical confirmation testing for appropriate patient care ». *Genet Med*, 2018, 20, 1515-21.
54. Tuppin P., Rudant J., Constantinou P., Gastaldi-Ménager C., Rachas A., de Roquefeuil L., Maura G., Caillol H., Tajahmady A., Coste J., Gissot C., Weill A., Fagot-Campagna A. « Value of a national administrative database to guide public decisions : From the Système national d'information inter-régimes de l'Assurance maladie (SNIIRAM) to the Système national des données de santé (SNDS) in France ». *Revue d'épidémiologie et de santé publique*, 2017, 65, suppl. 4., S149-S167.
55. Weeramanthri T. S., Dawkins H. J. S., Baynam G. et al. « Editorial : Precision public health ». *Frontiers in Public Health*, 2018, 6, 1-3. doi : 10.3389/fpubh.2018.00121
56. Wilson J. M. G., Jungner G. *Principes et pratiques du dépistage des maladies*. OMS, 1970.
57. Wong E. S. et al. « Public disclosure of healthcare-associated infections : The role of the Society for Healthcare Epidemiology of America ». *Infection Control & Hospital Epidemiology*, 2005, 26 (2), 210.