

DAIFI : Devenir Après Initiation d'un traitement par Fécondation In vitro - Cohorte de couples ayant initié une Fécondation In vitro

Responsable(s) : de La Rochebrochard Elise, Ined ? Inserm ? University of Paris-Sud 11 (Ined UR14/Inserm CESP 1018)

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 2 | ID : 60036

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte de couples ayant initié une Fécondation In vitro
Sigle ou acronyme	DAIFI : Devenir Après Initiation d'un traitement par Fécondation In vitro
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Autorisation CNIL n°05-1334
Thématiques générales	
Domaine médical	Gynécologie obstétrique Psychologie et psychiatrie
Pathologie, précisions	Infertilité
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Travail
Mots-clés	Événements de santé, enfant, foyer, naissance, adoption, fecondation in vitro
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	de La Rochebrochard
Prénom	Elise
Adresse	INED 133 boulevard Davout 75020 Paris
Téléphone	+33 (0)1 56 06 21 23
Email	roche@ined.fr
Laboratoire	Ined ? Inserm ? University of Paris-Sud 11 (Ined

Organisme National Institute for Demographic Studies

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions ANR

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (National Institute for Health and Medical Research)

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut National d'Etudes Démographiques (National Institute for Demographic Studies)

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 de cohortes

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

Critère de sélection des participants Autre traitement ou procédure

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

Informations complémentaires 6507 couples ayant débuté un traitement par

concernant la constitution de l'échantillon

fécondation in vitro en 2000-2001-2002 dans l'un des 8 centres d'AMP ayant participé à l'étude

Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectif général : Évaluer la probabilité de mener à bien le projet parental à long terme, dans une population de couples débutant le traitement par FIV.
Objectif secondaire : Évaluer les taux de succès cumulés en FIV, les arrêts de traitement, les naissances spontanés après arrêt du traitement FIV

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- ayant commencé un traitement par FIV en 2000 - 2002 dans l'un des centres FIV participant à l'étude.

Type de population

Age

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

Population concernée

Population générale

Sexe

Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

8 centres en France

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2000

Année du dernier recueil

2010

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

6507

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données cliniques
Données déclaratives

Détail des données cliniques recueillies	'âge de la femme et l'homme, cause et durée de l'infertilité, traitement médical, le nombre de cycles de fécondation in vitro, l'information sur ces cycles (nombre d'ovocytes ponctionnés, le nombre d'embryons obtenus, le nombre d'embryons transférés, le nombre de embryons congelés, le nombre de transferts d'embryons congelés, grossesse), information sur les autres grossesses
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	L'autoquestionnaire au cours du suivi recueille des informations sur les données socio-démographiques, l'aboutissement du projet d'enfant, les conséquences du traitement (santé, vie de couple, travail, ...), la survenue de grossesses spontanées, recours à l'adoption
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité
Modalités	
Mode de recueil des données	Données médicales extraites des bases des centres de FIV. Enquête postale auprès des femmes.
Procédures qualité utilisées	Utilisation de procédures visant à assurer l'anonymat des données et de procédures visant à assurer la cohérence et la qualité des données.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Détail du suivi	Durée du suivi : 8 ans (minimum 5 ans)
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Dossier médical du patient au centre de FIV
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=DAIFI+AND+de+La+Rochebrochard+E+[Author]

Accès

Charte d'accès aux données
(convention de mise à
disposition, format de données
et délais de mise à disposition)

Pas d'accès

Accès aux données agrégées

Pas d'accès

Accès aux données individuelles

Accès pas encore planifié