

# JUMODA - Etude prospective comparative nationale sur le MODE D'Accouchement des Jumeaux

Responsable(s) : Goffinet François , U1153 Epidémiologie et biostatistique Equipe/activité : EPOPE  
Epidémiologie périnatale, obstétrical et pédiatrique  
Schmitz Thomas, Service de Gynécologie Obstétrique, Hôpital Robert Debré, Université Paris  
Diderot

Date de modification : 07/08/2019 | Version : 2 | ID : 73223

Général	
Identification	
Nom détaillé	Etude prospective comparative nationale sur le MODE D'Accouchement des Jumeaux
Sigle ou acronyme	JUMODA
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	N° CNIL : DR-2013-528 ; NCT01987063
Thématiques générales	
Domaine médical	Gynécologie obstétrique Pédiatrie
Pathologie, précisions	Grossesses gémellaires, traumatisme néonatal
Mots-clés	Mode programmé d'accouchement, jumeaux
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Goffinet
Prénom	François
Adresse	CH Cochin Broca Hotel-Dieu
Téléphone	+33 (0)1 42 34 55 73
Email	francois.goffinet@cch.aphp.fr
Laboratoire	U1153 Epidémiologie et biostatistique Equipe/activité : EPOPE Epidémiologie périnatale, obstétrical et pédiatrique
Organisme	Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP
Nom du responsable	Schmitz

Prénom	Thomas
Adresse	Hopital Robert debré
Email	thomas.schmitz@rdb.aphp.fr
Laboratoire	Service de Gynécologie Obstétrique, Hôpital Robert Debré, Université Paris Diderot
Organisme	Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	GROG = Groupe de Recherche en Gynécologie Obstétrique
Financements	
Financements	Publique
Précisions	PHRC-nat 2012
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
Labellisations et évaluations de la base de données	CIC Cochin Necker
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

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

Durant une période de 12 mois et 20 jours, toutes les patientes accouchant de jumeaux dans les 177 maternités participantes regroupées autour des 20 centres régionaux coordonnateurs comme figurées dans l'annexe 2 seront incluses dans l'étude. Celles-ci sont pour la plupart des maternités de type II et III mais aussi de type I de plus de 1500 naissances. Les patientes seront incluses au moment de l'accouchement puisque notre objectif est de nous focaliser sur l'effet de la voie programmée d'accouchement et des pratiques obstétricales à l'accouchement sur la mortalité et la morbidité néonatales et maternelles.

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Comparer la mortalité et la morbidité néonatale du deuxième jumeau selon la voie d'accouchement et d'identifier les pratiques obstétricales associées à un mauvais pronostic néonatal.

Critères d'inclusion

-- toutes les grossesses gémellaires et triples supérieur ou égal à 22 semaines d'aménorrhée

## Type de population

Age

Adolescence (13 à 18 ans)  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France métropolitaine (174 centres hospitaliers)

## Collecte

Dates

Année du premier recueil

02/2014

Année du dernier recueil	02/2015
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	8981
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données paracliniques, précisions	résultats échographie
Données biologiques, précisions	hémoglobine; hématocrite
Données administratives, précisions	coordonnées de la patiente
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil prospectif des données concernant les pratiques obstétricales à l'accouchement.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01987063?">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01987063?</a>

[term=NCT01987063&rank=1](#)

Description	National Prospective and Comparative Study on the Mode of Delivery of Twins (JUMODA)
-------------	--

Lien vers le document	<a href="#">Korb-jumoda-MMS-OG-2018.pdf</a>
-----------------------	---

Lien vers le document	<a href="#">Papiers jumoda.docx</a>
-----------------------	-------------------------------------

Lien vers le document	<a href="#">Schmitz-Jumodaprinceps-OG-2018.pdf</a>
-----------------------	--

Lien vers le document	<a href="#">Schmitz-jumoda-noncephalicT2-AJOG-2018.pdf</a>
-----------------------	--

## Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage	Oui
---	-----

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

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------