

COroFET - Clinical and laboratory epidemiological monitoring of pregnant women with evaluation of the obstetric, foetal and neonatal risk associated with SARS-CoV-2 during the COVID-19 pandemic- COroFET

Responsable(s) :DUBUCS Charlotte, IUCT-Oncopole Pathology Department

Date de modification : 05/05/2021 | Version : 1 | ID : 73499

Général	
Identification	
Nom détaillé	Clinical and laboratory epidemiological monitoring of pregnant women with evaluation of the obstetric, foetal and neonatal risk associated with SARS-CoV-2 during the COVID-19 pandemic- COroFET
Sigle ou acronyme	COroFET
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CPP2020-04-039 / 2020-A00870-39 / 20.04.07.83722
Thématiques générales	
Domaine médical	Anatomy - Cytology Gynecology/ obstetrics Infectious diseases
Etude en lien avec la Covid-19	Yes
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	DUBUCS
Prénom	Charlotte
Adresse	1 avenue Irène Joliot-Curie 31100 TOULOUSE
Téléphone	531156193
Email	dubucs.charlotte@iuct-oncopole.fr
Laboratoire	IUCT-Oncopole Pathology Department
Organisme	Toulouse University Hospital
Collaborations	
Financements	

Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Toulouse University Hospital
Statut de l'organisation	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Others
Préciser	Clinical and laboratory database (containing clinical and paraclinical data associated with a biological and tissue collection on pregnancy outcomes)
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Objectif de la base de données	
Objectif principal	In this situation in which data are crucial to understanding the effects of SARS-CoV-2 in the pregnant female population, our primary objective is to collect clinical and paraclinical data from a large sample of women recruited from our level 3 maternity unit, and to create biological and tissue collections with a view to responding to a series of questions, partly explained in the research programme, but which may also evolve as knowledge progresses.
Critères d'inclusion	Adult females aged 18 years or over at the date of inclusion Pregnant women giving birth at the Paule de Viguer maternity unit, Toulouse University Hospital, in the study, between April 2020 and April 2021, regardless of pregnancy outcome (live births, intrauterine foetal death, termination of pregnancy, i.e. miscarriages, medical termination of pregnancy) and term Women having given their consent to take part in the study Women registered with a social security scheme (including the state welfare scheme)
Type de population	

Age	Adulthood (19 to 24 years) Adulthood (25 to 44 years)
Population concernée	General population
Pathologie	
Sexe	Woman
Champ géographique	Regional
Régions concernées par la base de données	Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées
Détail du champ géographique	Toulouse
Collecte	
Dates	
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individuals
Détail du nombre d'individus	target 3,600 by end April 2021
Données	
Activité de la base	Current data collection
Type de données recueillies	Clinical data Paraclinical data Biological data
Données cliniques, précisions	Direct physical measures
Existence d'une bibliothèque	Yes
Contenu de la bibliothèque	Serum Cord blood Fluids (saliva, urine, amniotic fluid, ?) Tissues
Modalités	
Suivi des participants	No
Pathologie suivies	
Appariement avec des sources	No

administratives

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès