

COCON - Cohorte sur la contraception

Responsable(s) :Bajos Nathalie, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS
Spira Nadine

Date de modification : 24/05/2013 | Version : 2 | ID : 60030

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte sur la contraception

Sigle ou acronyme COCON

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Accord CNIL

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mode de vie et comportements
Nutrition

Mots-clés grossesse, interruption volontaire de grossesse
IVG, événements de santé, prévention, santé

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Bajos

Prénom Nathalie

Email nathalie.bajos@inserm.fr

Laboratoire INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN
ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Organisme INSERM

Nom du responsable Spira

Prénom Nadine

Collaborations

Financements

Financements	Mixte
Précisions	Inserm, INED, CNAM, WHYETH-LEDERLE
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
Statut de l'organisation	Secteur Public
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	Prospectif Date de fin des inclusions : 01/02/2001
Objectif de la base de données	
Objectif principal	<p>Étudier l'évolution des pratiques et des biographies contraceptives au cours du temps, et l'accessibilité et l'acceptabilité des diverses méthodes de contraception.</p> <p>Étudier les circonstances de survenue des échecs de contraception et la mesure de l'efficacité pratique des méthodes contraceptives.</p> <p>Étudier les processus décisionnels intervenant dans le choix de l'issue de grossesse en cas de grossesse non prévue.</p> <p>Étudier les filières d'accès au système de santé pour une interruption volontaire de grossesse (IVG).</p> <p>Étudier les effets sur la sante de la contraception et de l'IVG.</p>

Critères d'inclusion	Femmes âgées de 18 à 44 ans vivant en France
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Population générale
Sexe	Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France métropolitaine
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	11/2000
Année du dernier recueil	01/2005
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	2863
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans. Informations recueillies lors de l'entretien : - à t0 : caractéristiques socio-démographiques, les circonstances du premier rapport sexuel, la biographie contraceptive et génésique, le dernier rapport sexuel, les effets sur la santé des méthodes de contraception et les antécédents médicaux et gynécologiques, ainsi que sur les opinions et connaissances dans le domaine de la contraception. un module spécifique portait sur la description détaillée de la dernière grossesse et de l'accès au système de soins lors de la dernière

IVG.- à t1, t2, t3, t4 : situation affective et professionnelle, vie génésique, contraceptions utilisées, ainsi que les raisons des éventuels changements.

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés
Evénements de santé/morbidité
Evénements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins, précisions
Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Modalités

Mode de recueil des données Entretiens : saisie directe

Procédures qualité utilisées
Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques

Suivi des participants Oui

Détail du suivi
Durée du suivi : 4 ans

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.hal.inserm.fr/COCON>

Description
Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-COCON>

Description
Liste des publications dans Pubmed

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)
Utilisation possible des données par des équipes académiques
Utilisation possible des données par des industriels

Accès aux données agrégées
Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles
Accès restreint sur projet spécifique