

EPIMOMS - Etude longitudinale sur l'épidémiologie de la morbidité maternelle sévère

Responsable(s) :Bouvier-Colle Marie-Hélène, Unité 953 Inserm de Recherche Épidémiologique sur la Santé périnatale et la Santé des Femmes et des Enfants
Deneux-Tharaux Catherine, Unité 953 Inserm de Recherche Épidémiologique sur la Santé périnatale et la Santé des Femmes et des Enfants

Date de modification : 21/01/2014 | Version : 1 | ID : 7613

Général

Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur l'épidémiologie de la morbidité maternelle sévère

Sigle ou acronyme EPIMOMS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°912210 / CCTIRS n°12.060

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Génétique

Autres, précisions Morbidité maternelle sévère

Mots-clés Épidémiologie, grossesse, complication

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Bouvier-Colle

Prénom Marie-Hélène

Adresse 82, av Denfert-Rochereau, 75014 Paris

Téléphone +33 (0)1 42 34 55 72

Email marie-helene.bouvier-colle@inserm.fr

Laboratoire Unité 953 Inserm de Recherche Épidémiologique sur la Santé périnatale et la Santé des Femmes et des Enfants

Organisme Institut national de la santé et de la recherche médicale -

Nom du responsable	Deneux-Tharaux
Prénom	Catherine
Adresse	82, av Denfert-Rochereau, 75014 Paris
Téléphone	+33 (0)1 42 34 55 79
Email	catherine.deneux-tharaux@inserm.fr
Laboratoire	Unité 953 Inserm de Recherche Épidémiologique sur la Santé périnatale et la Santé des Femmes et des Enfants
Organisme	Institut national de la santé et de la recherche médicale -

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	- Institut national de la santé et de la recherche médicale - INSERM - Agence nationale de la recherche - ANR programme blanc 2010 - Agence régionale de santé - ARS Ile-de-France
------------	--

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut national de la santé et de la recherche médicale - INSERM
---	--

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 longitudinales (hors 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	Non
---	-----

cadre d'une étude
interventionnelle

Informations complémentaires
concernant la constitution de
l'échantillon

Un référent local identifié dans chaque service des
maternités est chargé d'identifier les cas de
morbidité maternelle sévère.

Objectif de la base de données

Objectif principal

Déterminer la fréquence des complications au cours
de la grossesse, leurs causes et leur prise en
charge.

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- enceinte dont la grossesse est égale ou
supérieure à 22 semaines d'aménorrhée ou en
cours d'accouchement ou ayant accouché depuis
moins de 42 jours

Type de population

Age

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

Population concernée

Population générale

Sexe

Féminin

Champ géographique

Régional

Régions concernées par la base
de données

Alsace Champagne-Ardenne Lorraine
Auvergne Rhône-Alpes
Île-de-France
Normandie

Détail du champ géographique

9 réseaux de périnatalité de 7 régions, Alsace,
Auvergne, Basse-Normandie, Ile-de-France,
Lorraine et Rhône-Alpes.

Collecte

Dates

Année du premier recueil

04/2012

Année du dernier recueil

04/2013

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	6000 subjects - 2000 cases (women with severe maternal morbidity) - 4000 control (women without severe maternal morbidity)
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Des données individuelles (médicales et socio-professionnelles) pourront être recueillies et seront analysées de façon confidentielle avec l'accord des responsables de la maternité.
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Pour les femmes avec morbidité maternelle sévère (cas), certaines informations socio-professionnelles et complémentaires seront recueillies par entretien, après information individuelle et déclaration de non opposition de la femme.
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Données enregistrées sur cahier électronique, mis au point par une société de service spécialisée et garantissant la sécurité informatique.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Suivi jusqu'à la fin de l'hospitalisation pour l'événement de morbidité maternelle sévère.
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	

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

Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique