## **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

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	<ul> <li>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</li> </ul>
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

nombre d'individus)

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.

l'échantillon	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	<ul> <li>femme</li> <li>adulte</li> <li>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</li> </ul>
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	[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 biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements 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) Contacter le responsable scientifique

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique