

# COroFET - Surveillance épidémiologique clinico-biologique des femmes enceintes avec évaluation du risque obstétrical, fœtal et néonatal du SARS-CoV-2 en période de pandémie du COVID-19 - COroFET

Responsable(s) :DUBUCS Charlotte, Service d'anatomopathologie IUCT-oncopole

Date de modification : 12/02/2021 | Version : 1 | ID : 73499

## Général

### Identification

Nom détaillé Surveillance épidémiologique clinico-biologique des femmes enceintes avec évaluation du risque obstétrical, fœtal et néonatal du SARS-CoV-2 en période de pandémie du COVID-19 - 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 Anatomie Cytologie  
Gynécologie obstétrique  
Maladies infectieuses

Etude en lien avec la Covid-19 Oui

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable DUBUCS

Prénom Charlotte

Adresse 1 avenue Irène Joliot-Curie  
31100 TOULOUSE

Téléphone 0531156193

Email dubucs.charlotte@iuct-oncopole.fr

Laboratoire Service d'anatomopathologie IUCT-oncopole

Organisme CHU Toulouse

### Collaborations

### Financements

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

CHU Toulouse

Statut de l'organisation

Secteur Public

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données

Autres

Préciser

Base de données clinique et biologique (contenant des informations cliniques et paracliniques associées à une collection biologique et tissulaire des issues de grossesse)

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Non

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Dans cette situation où les données sont cruciales pour comprendre les effets du SARS-CoV-2 dans la population des femmes gestantes, notre objectif principal est de recueillir sur un large échantillon de femmes recrutées sur notre maternité de niveau 3 des données cliniques, paracliniques, et de constituer des collections biologiques et de tissus permettant de répondre à une série de questions dont une partie est explicitée dans ce programme de recherche mais qui pourront évoluer avec l'avancée des connaissances.

Critères d'inclusion

Femmes majeures âgées de 18 ans ou plus à la date d'inclusion  
Femmes enceintes accouchant dans à la maternité Paule de Viguier du CHU de Toulouse de l'étude entre avril 2020 et avril 2021 quels que soient l'issue de grossesse (naissances vivantes, MFIU, arrêt de grossesse i.e fausses couches, interruptions médicales de grossesse) et le terme  
Femmes ayant donné leur accord pour participer à l'étude  
Femmes affiliées à un système de sécurité sociale (y compris AME)

Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans)
Population concernée	Population générale
Pathologie	
Sexe	Féminin
Champ géographique	Régional
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[ individus
Détail du nombre d'individus	objectif 3600 fin avril 2021
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Existence d'une bibliothèque	Oui
Contenu de la bibliothèque	Sérum Sang du cordon Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?) Tissus
Modalités	
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès