

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 Viguié 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