

# CASyMIR - Etude longitudinale sur des femmes enceintes avec facteur de risque de petit poids de naissance/croissance ante-natale, syndrome métabolique et insulino-résistance

Responsable(s) :Beltrand Jacques  
Levy-Marchal Claire

Date de modification : 06/09/2018 | Version : 2 | ID : 60158

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude longitudinale sur des femmes enceintes avec facteur de risque de petit poids de naissance/croissance ante-natale, syndrome métabolique et insulino-résistance

Sigle ou acronyme CASyMIR

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

### Thématiques générales

Domaine médical Endocrinologie et métabolisme  
Pédiatrie

Déterminants de santé Nutrition

Mots-clés foetus, anthropométrie, statut métabolique, statut hormonal, statut nutritionnel, croissance, naissance

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Beltrand

Prénom Jacques

Nom du responsable Levy-Marchal

Prénom Claire

Adresse 75013 PARIS

Téléphone +33 (0)1 44236755

Email claire.levy-marchal@inserm.fr

Organisme INSERM

## Collaborations

## Financements

Financements

Mixte

Précisions

PHRC National 2006 Pfizer international - Endocrine care

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

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 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 : 01/12/2008. Nombre de sujets nécessaire : [100-500[.

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Étudier les phases précoces de la croissance (croissance fœtale, poids de naissance et croissance post-natale) en relation avec les éléments du syndrome métabolique et de l'insulino-résistance.

Objectif secondaire : étudier la croissance et la composition corporelle, les profils métaboliques et hormonaux de la naissance à l'âge de 4 ans en fonction du poids de naissance et de la vitesse de croissance fœtale.

Critères d'inclusion	Grossesse avec facteur de risque de petit poids de naissance.
<b>Type de population</b>	
Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) Nourrissons (28j à 2 ans) Petite enfance (2 à 5 ans)
Population concernée	Population générale
Pathologie	
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	Majoritairement en Île-de-France via 3 centres
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	09/2003
Année du dernier recueil	12/2012
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	580 femmes/women 239 enfants/children
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données paracliniques, précisions	Imagerie
Données biologiques, précisions	Profil métabolique et hormonal à jeun

Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Autres
Détail des éléments conservés	Sérothèque, Placentas
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Examens cliniques : étape manuscrite.Examens biologiques : saisie directe.
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques.Gestion des données manquantes par retour au dossier source.Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données par écrit.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Tous les 4 ansPluriannuel la première année puis annuelle de 1 à 4 ans
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/Pubmed-CASYMIR">http://tinyurl.com/Pubmed-CASYMIR</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation des données par des équipes académiques à déterminer. Utilisation impossible des données par des industriels.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles    Accès restreint sur projet spécifique