

PREMODA - Etude cas-témoins sur le mode d'accouchement des femmes avec une présentation du siège à terme

Responsable(s) : Goffinet François, CIC901 CIC - GH NECKER-COCHIN-PARIS CENTRE DESCARTES

Équipe/activité : Recherche clinique U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins

Date de modification : 05/09/2017 | Version : 1 | ID : 7591

Général

Identification

Nom détaillé Etude cas-témoins sur le mode d'accouchement des femmes avec une présentation du siège à terme

Sigle ou acronyme PREMODA

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

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Génétique

Autres, précisions Risque de morbidité et mortalité néonatales

Mots-clés Grossesse, présentation du siège

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Goffinet

Prénom François

Adresse 123 Bd de Port-Royal, 75 014 Paris

Téléphone +33 (0)1 42 34 55 73

Email francois.goffinet@cch.aphp.fr

Laboratoire CIC901 CIC - GH NECKER-COCHIN-PARIS CENTRE DESCARTES
Équipe/activité : Recherche clinique
U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins

Organisme

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital Cochin - AP-HP ; Institut national de la santé et de la recherche médicale -

Collaborations

Financements

Financements

Publique

Précisions

- Direction de la recherche clinique de l'assistance publique des hôpitaux de Paris - AP-HP - Institut national de la santé et de la recherche médicale - INSERM - Collège National des Gynécologues et Obstétriciens Français - Société Française de Médecine Périnatale - Fonds National de la Recherche Scientifique

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Assistance Publique - Hôpitaux de Paris Hôpital Cochin - AP-HP

Statut de l'organisation

Secteur Public

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 cas-témoins

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

Toutes les femmes avec une présentation du siège à terme accouchant dans une des maternités participant à l'étude ont été incluses.

Objectif de la base de données

Objectif principal Comparer la morbidité et mortalité néonatales dans le groupe " tentative d'accouchement par voie basse " à celles du groupe " césarienne programmée " en cas de présentation du siège à terme.

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- terme de la grossesse supérieur ou égal à 37 semaines d'aménorrhée
- grossesse unique

Type de population

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

Population concernée Population générale

Sexe Féminin

Champ géographique International

Détail du champ géographique France métropolitaine (16 régions hors paris et 6 réseaux périnataux en région parisienne) et Belgique.

Collecte

Dates

Année du premier recueil 06/2001

Année du dernier recueil 05/2002

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [10 000-20 000] individus

Détail du nombre d'individus - 18067 subjects - 8 105 cases (présentations du siège) - 9 962 témoins (présentations céphaliques)

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies	Données cliniques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	---
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données	Recueil prospectif des données a eu lieu dans 135 maternités en France, représentant 225 999 naissances annuelles et dans 36 maternités en Belgique du 1er janvier 2002 au 31 décembre 2002 représentant 37 195 naissances annuelles.
Suivi des participants	Oui
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.ajog.org/article/S0002-9378%2805%2902440-3/abstract>

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