

- Enquête 2007 sur les recours à l'Interruption Volontaire de Grossesse (IVG)

Responsable(s) : Vilain Annick

Date de modification : 16/04/2013 | Version : 1 | ID : 1138

Général

Identification

Nom détaillé	Enquête 2007 sur les recours à l'Interruption Volontaire de Grossesse (IVG)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Autorisation cnil du 12 avril 2007, portant le numéro 1222126

Thématiques générales

Domaine médical	Gynécologie obstétrique
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Produits de santé
Mots-clés	Interruption Volontaire de Grossesse (IVG)

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Vilain
Prénom	Annick
Email	annick.vilain@sante.gouv.fr
Organisme	DREES - Ministère chargé de la

Collaborations

Financements

Financements	Publique
Précisions	Drees

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Direction de la recherche, des études, de l'évaluation et des statistiques (Drees)
---	--

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 transversales non répétées (hors enquêtes 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	<p>200 établissements sont tirés au sort. Le nombre d'interventions attendues atteint 13500 en incluant les extensions. Le mode de sondage est un tirage aléatoire stratifié à un degré: tous les établissements pratiquant plus de 1000 IVG par an, 40% des établissements pratiquent entre 250 et 1000 IVG par an, et 20% des établissements pratiquant moins de 250 IVG par an seront enquêtés</p> <p>Tous les praticiens effectuant des IVG dans les établissements appartenant à l'échantillon et tous les praticiens ayant établi une convention avec l'un des établissements sont inclus dans l'enquête.</p> <p>Huit régions et un département ont souhaité étendre le champ de l'enquête de façon à avoir une représentativité régionale (ou départementale) de leurs résultats. Dans ces zones, le champ de l'enquête sera étendu à 8 semaines complètes pour l'ensemble des recours à l'IVG, parfois en augmentant le nombre d'établissements tirés au sort pour faire partie de l'échantillon.</p>
Objectif de la base de données	
Objectif principal	<p>Décrire les conditions d'accès et de prise en charge à l'interruption de grossesse.</p> <p>Décrire les filières de prise en charge et les caractéristiques sociaux-démographiques des femmes et les caractéristiques de l'intervention, en particulier pour les mineures et les interruptions de</p>

grossesse médicamenteuses réalisées en cabinet. Précise les modalités de prise en charge financière de l'IVG, les antécédents de grossesse et d'IVG et l'utilisation d'une contraception par les femmes ayant eu recours à une IVG.

Critères d'inclusion

IVG réalisés dans les établissements enquêtés

Type de population

Age

Adolescence (13 à 18 ans)

Adulte (19 à 24 ans)

Adulte (25 à 44 ans)

Population concernée

Population générale

Sexe

Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France métropolitaine. Les données ne pourront être exploitées au niveau local que dans les régions ayant réalisé une extension de l'enquête: Guadeloupe, Réunion, Corse, Centre, Provence-Alpes-Côte d'Azur, Nord-Pas de Calais, Alsace, Midi_Pyrénées, ainsi que pour le département du Rhône.

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2007

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

About 1300 IVG surveyed (for 200 000 annual IVG, according to the SAE, annual establishment statistics

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données cliniques

Données déclaratives

Données cliniques, précisions

Dossier clinique

Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé Autres
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales) Produits de santé
Autres, précisions	Inégalités sociales de santé.
Modalités	
Mode de recueil des données	Autoquestionnaire et questionnaire rempli par le médecin à partir du dossier médical.
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.drees.sante.gouv.fr/methodologie-de-l-enquete-sur-les_10967.html
Lien vers le document	http://www.drees.sante.gouv.fr/les-etablissements-et-les-professionnels-realissant-des-ivg_4464.html
Lien vers le document	http://www.drees.sante.gouv.fr/l-enquete-aupres-des-structures-et-des-praticiens-realissant_6607.html
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Fichier anonyme exploité par la DREES, l'INED-INSERM uniquement.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique