

- 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 |