

# DAIFI: Outcome Following Initiation of In Vitro Fertilisation (Devenir Après Initiation d'un traitement par Fécondation In vitro) - Cohort of Couples Starting In Vitro Fertilisation

Responsable(s) : de La Rochebrochard Elise, Ined ? Inserm ? University of Paris-Sud 11 (Ined UR14/Inserm CESP 1018)

Date de modification : 01/01/2020 | Version : 1 | ID : 60036

## Général

### Identification

Nom détaillé	Cohort of Couples Starting In Vitro Fertilisation
Sigle ou acronyme	DAIFI: Outcome Following Initiation of In Vitro Fertilisation (Devenir Après Initiation d'un traitement par Fécondation In vitro)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL authorisation no. 05-1334

### Thématiques générales

Domaine médical	Gynecology/ obstetrics Psychology and psychiatry
Pathologie, précisions	Infertility
Déterminants de santé	Lifestyle and behavior Occupation Social and psychosocial factors
Mots-clés	household, in vitro fertilisation, Health events, child, birth, adoption

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	de La Rochebrochard
Prénom	Elise
Adresse	INED 133 boulevard Davout 75020 Paris
Téléphone	+33 (0)1 56 06 21 23
Email	roche@ined.fr
Laboratoire	Ined ? Inserm ? University of Paris-Sud 11 (Ined

Organisme National Institute for Demographic Studies

## Collaborations

## Financements

Financements Public

Précisions ANR (National Agency for Research)

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (National Institute for Health and Medical Research)

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut National d'Etudes Démographiques (National Institute for Demographic Studies)

Statut de l'organisation Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage Yes

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données Study databases

Base de données issues d'enquêtes, précisions Cohort study

Origine du recrutement des participants A selection of health institutions and services

Critère de sélection des participants Another treatment or procedure

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle No

Informations complémentaires 6,507 couples who started in vitro fertilisation

concernant la constitution de l'échantillon

treatment in 2000-2001-2002 in one of 8 AMP [Assistance Médicale à la Procréation (Medically Assisted Procreation)] centres that participated in the study.

## Objectif de la base de données

Objectif principal

General aim: To assess the likelihood of long-term parental project fulfilment among a population of couples beginning IVF treatment.  
Secondary aim: To assess the cumulative IVF success rate, treatment discontinuation and spontaneous births after stopping IVF treatment.

Critères d'inclusion

? female  
? adult  
? started IVF treatment between 2000 and 2002 in one of the IVF centres participating in the study.

## Type de population

Age

Adulthood (19 to 24 years)  
Adulthood (25 to 44 years)

Population concernée

General population

Sexe

Woman

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

8 centres throughout France

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil

2000

Année du dernier recueil

2010

## 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

6,507

## Données

Activité de la base

Data collection completed

Type de données recueillies

Clinical data

## Declarative data

Détail des données cliniques recueillies

Age of the man and woman; cause and duration of infertility; medical treatment; number of in vitro fertilization cycles; information on these cycles (number of eggs retrieved, number of embryos obtained, number of transferred embryos, number of frozen embryos, number of frozen embryo transfers, pregnancy); information about other pregnancies.

Données déclaratives, précisions

Paper self-questionnaire

Détail des données déclaratives recueillies

The self-administered questionnaire at follow-up collects information on socio-demographic data, outcome of parental project, treatment effects (health, relationship, work, etc.), occurrence of spontaneous pregnancy and adoption.

Existence d'une bibliothèque

No

Paramètres de santé étudiés

Health event/morbidity

## Modalités

Mode de recueil des données

Medical data taken from databases at IVF centres. Postal survey of women involved.

Procédures qualité utilisées

Implementation of procedures to ensure data anonymity and procedures to ensure data quality and consistency.

Suivi des participants

Yes

Modalités de suivi des participants

Monitoring by contact with the participant (mail, e-mail, telephone etc.)

Détail du suivi

Duration of follow-up: 8 years (5 years minimum)

Appariement avec des sources administratives

Yes

Sources administratives appariées, précisions

Patient medical record at the IVF centre.

## Valorisation et accès

## Valorisation et accès

Lien vers le document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=DAIFI+AND+de+La+Rochebrochard+E+\[Author\]](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=DAIFI+AND+de+La+Rochebrochard+E+[Author])

## Accès

Charte d'accès aux données  
(convention de mise à  
disposition, format de données  
et délais de mise à disposition)

No access.

Accès aux données agrégées

Access not yet planned

Accès aux données individuelles

No access