

EVASTIM - Communication entre la patiente et le centre d'Assistance Médicale à la Procréation (AMP) pour la fécondation in vitro (FIV): vécu et attentes des patientes

Responsable(s) :Velkovski-Rouyer Maja, MSD

Date de modification : 29/10/2020 | Version : 1 | ID : 73357

Général

Identification

Nom détaillé Communication entre la patiente et le centre d'Assistance Médicale à la Procréation (AMP) pour la fécondation in vitro (FIV): vécu et attentes des patientes

Sigle ou acronyme EVASTIM

Thématiques générales

Domaine médical Gériatrie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Velkovski-Rouyer

Prénom Maja

Adresse 34, avenue Léonard de Vinci
92418 ~ Courbevoie Cedex (France)

Laboratoire MSD

Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions MSD France

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur MSD France

Statut de l'organisation Secteur Privé

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Objectif de la base de données

Objectif principal

Evaluer le ressenti des patientes vis-à-vis de leur prise en charge (informations générales, consignes pratiques, réalisation des injections) dans le cadre d'une FIV.

Critères d'inclusion

Première phase

Seules les patientes qui répondent aux critères d'inclusion suivants lors de la visite d'inclusion seront incluses dans cette étude:

? Patientes bénéficiant d'une 1ère tentative de FIV ou d'ICSI dans un centre d'AMP

? Patientes capables de renseigner un auto-questionnaire seules

? Patientes acceptant de participer à l'étude et ne participant pas à un essai thérapeutique

Seconde phase

Un critère d'inclusion supplémentaire doit être pris en compte pour l'inclusion dans la 2ème phase de l'étude :

? Patientes disposant d'un Smartphone depuis au moins 3 mois et habituées à utiliser des applications (questionnaire de screening)

Critère de non-inclusion

Les patientes ayant déjà reçu un traitement injectable pour l'infertilité dans un centre d'AMP (c'est-à-dire précédemment traitées par des injections de FSH pour l'infertilité) ne pourront pas être incluses dans cette étude.

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)

Adulte (25 à 44 ans)

Adulte (45 à 64 ans)

Personnes âgées (65 à 79 ans)

Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée

Population générale

Pathologie

Sexe

Féminin

| | |
|--|------------------------------------|
| Champ géographique | National |
| Détail du champ géographique | Pas de detail |
| Collecte | |
| Dates | |
| Taille de la base de données | |
| Taille de la base de données (en nombre d'individus) | < 500 individus |
| Détail du nombre d'individus | 390 |
| Données | |
| Activité de la base | Collecte des données terminée |
| Type de données recueillies | Données déclaratives |
| Existence d'une biothèque | Non |
| Modalités | |
| Suivi des participants | Oui |
| Appariement avec des sources administratives | Non |
| Valorisation et accès | |
| Valorisation et accès | |
| Accès | |
| Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) | pas de chartre d'accès aux données |
| Accès aux données agrégées | Pas d'accès |
| Accès aux données individuelles | Accès pas encore planifié |