

# COCON - Cohorte sur la contraception

Responsable(s) :Bajos Nathalie, INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS  
Spira Nadine

Date de modification : 24/05/2013 | Version : 2 | ID : 60030

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte sur la contraception

Sigle ou acronyme COCON

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

### Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Mode de vie et comportements  
Nutrition

Mots-clés grossesse, interruption volontaire de grossesse  
IVG, événements de santé, prévention, santé

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Bajos

Prénom Nathalie

Email nathalie.bajos@inserm.fr

Laboratoire INSERM U1018 CENTRE DE RECHERCHE EN  
ÉPIDÉMIOLOGIE ET SANTÉ DES POPULATIONS

Organisme INSERM

Nom du responsable Spira

Prénom Nadine

### Collaborations

### Financements

|   |  |
|---|--|
| Financements  | Mixte  |
| Précisions  | Inserm, INED, CNAM, WHYETH-LEDERLE   |
| <b>Gouvernance de la base de données</b>  |  |
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur   | Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale  |
| Statut de l'organisation  | Secteur Public   |
| <b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>   |  |
| <b>Caractéristiques</b>   |  |
| <b>Type de base de données</b>  |  |
| Type de base de données   | Bases de données issues d'enquêtes   |
| Base de données issues d'enquêtes, précisions   | Etudes de cohortes   |
| 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                      | Prospectif Date de fin des inclusions : 01/02/2001   |
| <b>Objectif de la base de données</b>   |  |
| Objectif principal  | <p>Étudier l'évolution des pratiques et des biographies contraceptives au cours du temps, et l'accessibilité et l'acceptabilité des diverses méthodes de contraception.</p> <p>Étudier les circonstances de survenue des échecs de contraception et la mesure de l'efficacité pratique des méthodes contraceptives.</p> <p>Étudier les processus décisionnels intervenant dans le choix de l'issue de grossesse en cas de grossesse non prévue.</p> <p>Étudier les filières d'accès au système de santé pour une interruption volontaire de grossesse (IVG).</p> <p>Étudier les effets sur la sante de la contraception et de l'IVG.</p> |

|  |  |
|--|--|
| Critères d'inclusion                                 | Femmes âgées de 18 à 44 ans vivant en France   |
| <b>Type de population</b>                            |  |
| Age  | Adulte (19 à 24 ans)<br>Adulte (25 à 44 ans)<br>Adulte (45 à 64 ans)   |
| Population concernée                                 | Population générale  |
| Sexe   | Féminin  |
| Champ géographique                                   | National   |
| Détail du champ géographique                         | France métropolitaine  |
| <b>Collecte</b>                                      |  |
| <b>Dates</b>   |  |
| Année du premier recueil                             | 11/2000  |
| Année du dernier recueil                             | 01/2005  |
| <b>Taille de la base de données</b>                  |  |
| Taille de la base de données (en nombre d'individus) | [1000-10 000[ individus  |
| Détail du nombre d'individus                         | 2863   |
| <b>Données</b>                                       |  |
| Activité de la base                                  | Collecte des données active  |
| Type de données recueillies                          | Données déclaratives   |
| Données déclaratives, précisions                     | Face à face  |
| Détail des données déclaratives recueillies          | Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi tous les ans. Informations recueillies lors de l'entretien : - à t0 : caractéristiques socio-démographiques, les circonstances du premier rapport sexuel, la biographie contraceptive et génésique, le dernier rapport sexuel, les effets sur la santé des méthodes de contraception et les antécédents médicaux et gynécologiques, ainsi que sur les opinions et connaissances dans le domaine de la contraception. un module spécifique portait sur la description détaillée de la dernière grossesse et de l'accès au système de soins lors de la dernière |

IVG.- à t1, t2, t3, t4 : situation affective et professionnelle, vie génésique, contraceptions utilisées, ainsi que les raisons des éventuels changements.

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés  
Evénements de santé/morbidité  
Evénements de santé/mortalité  
Consommation de soins/services de santé

Consommation de soins, précisions  
Consultations (médicales/paramédicales)  
Produits de santé

## Modalités

Mode de recueil des données Entretiens : saisie directe

Procédures qualité utilisées  
Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques

Suivi des participants Oui

Détail du suivi  
Durée du suivi : 4 ans

Appariement avec des sources administratives Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.hal.inserm.fr/COCON>

Description  
Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Pubmed-COCON>

Description  
Liste des publications dans Pubmed

### Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)  
Utilisation possible des données par des équipes académiques  
Utilisation possible des données par des industriels

Accès aux données agrégées  
Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles  
Accès restreint sur projet spécifique