

# FIV-ABM - Registre national des tentatives de Fécondation In Vitro

Responsable(s) : Royère Dominique , Direction Procréation Embryologie Génétique humaine  
Pessione Fabienne, Direction Procréation Embryologie Génétique humaine

Date de modification : 17/04/2014 | Version : 1 | ID : 8378

## Général

### Identification

Nom détaillé	Registre national des tentatives de Fécondation In Vitro
Sigle ou acronyme	FIV-ABM
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	Accord CNIL

### Thématiques générales

Domaine médical	Biologie Gynécologie obstétrique
Pathologie, précisions	procréation médicalement assistée
Déterminants de santé	Iatrogénie Mode de vie et comportements
Autres, précisions	Infertilité, infécondité
Mots-clés	Fécondation in vitro, FIV, Assistance Médicale à la Procréation, AMP, fécondité, infertilité., registre

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Royère
Prénom	Dominique
Adresse	1 avenue du stade de France 93212 SAINT-DENIS LA PLAINE Cedex
Téléphone	+33 (0)1 55 93 65 50
Email	dominique.royere@biomedecine.fr
Laboratoire	Direction Procréation Embryologie Génétique humaine

Organisme	Agence de la
Nom du responsable	Pessione
Prénom	Fabienne
Adresse	1 avenue du stade de France 93212 SAINT-DENIS LA PLAINE Cedex
Email	fabienne.pessione@biomedecine.fr
Laboratoire	Direction Procréation Embryologie Génétique humaine
Organisme	Agence de la
<b>Collaborations</b>	
<b>Financements</b>	
Financements	Publique
Précisions	Ministère des Affaires Sociales et de la Santé
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Agence de la Biomédecine
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	Registres de morbidité
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	Exhaustivité

## Objectif de la base de données

**Objectif principal**

Les objectifs de ce registre sont de décrire de façon exhaustive les activités de Fécondation In Vitro en France (rapport annuel d'activité de l'Agence, analyses régionales?), d'évaluer les résultats en prenant en compte l'ensemble des facteurs liés:

- à la femme (âge consommation de tabac, indication de l'infécondité,?)
- à l'homme (consommation de tabac, indication de l'infécondité,?)
- à la tentative elle-même (rang de la tentative, origine des gamètes, technique utilisée, qualité des embryons?)

Il permettra de connaître le parcours de soins suivi par un couple donné, sur plusieurs années, tentatives par tentatives, dans différents centres si nécessaire et de proposer des recommandations en vue de l'amélioration de la pratique clinique pour le bénéfice du patient.

De suivre les grossesses et d'étudier l'issue des accouchements afin d'évaluer la santé des enfants à la naissance.

**Critères d'inclusion**

- les tentatives de FIV (avec ou sans ICSI) et les transferts d'embryons congelés
- pas d'inclusion des insémination intra-utérines, ni des stimulation ovariennes simples.

## Type de population

**Age**

Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)

**Population concernée**

Sujets malades

**Sexe**

Féminin

**Champ géographique**

National

**Détail du champ géographique**

France

## Collecte

### Dates

**Année du premier recueil**

2008

**Année du dernier recueil**

2012

## Taille de la base de données

**Taille de la base de données (en** > ou égal à 20 000 individus

nombre d'individus)

Détail du nombre d'individus 50 000 par an

## Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies  
Données cliniques  
Données déclaratives  
Données biologiques

Données cliniques, précisions  
Dossier clinique  
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies  
état de santé des patients, bilan d'infécondité,

Données déclaratives, précisions  
Auto-questionnaire papier

Détail des données déclaratives recueillies  
Tabagisme

Données biologiques, précisions  
bilan spermiologique

Existence d'une biothèque  
Non

Contenu de la biothèque  
Autres

Détail des éléments conservés  
Spermatozoides, ovocytes, embryons.

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

Consommation de soins, précisions  
Hospitalisation  
Consultations (médicales/paramédicales)

Autres, précisions  
accouchements/ naissances

## Modalités

Mode de recueil des données  
Echange de données informatiques avec les centres clinico-biologique d'AMP

Procédures qualité utilisées  
Un plan de validation des données listant tous les contrôles de qualité à appliquer sur les données de chaque rapport d'activité reçu est défini chaque année. Ce plan vise à définir les contrôles permettant d'identifier les données manquantes ou incohérentes. Une demande de clarification des

données est systématiquement adressée aux centres afin qu'ils puissent corriger ou expliquer leurs données manquantes ou incohérentes.

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

- suivi jusqu'à l'issue de grossesse. Etat de santé des enfants à la naissance - suivi du parcours des femmes en AMP : chainage des différentes tentatives

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)

Données anonymisées, statistiques disponibles sur le site internet.  
Pour plus d'informations, contacter le responsable scientifique.

Accès aux données agrégées

Accès libre

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique