

# DAIFI : Devenir Après Initiation d'un traitement par Fécondation In vitro - Cohorte de couples ayant initié une Fécondation In vitro

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 : 2 | ID : 60036

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte de couples ayant initié une Fécondation In vitro

Sigle ou acronyme DAIFI : Devenir Après Initiation d'un traitement par Fécondation In vitro

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Autorisation CNIL n°05-1334

### Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique  
Psychologie et psychiatrie

Pathologie, précisions Infertilité

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

Mots-clés Événements de santé, enfant, foyer, naissance, adoption, fécondation in vitro

### 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 Publique

Précisions ANR

## 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 Oui

## 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 de cohortes

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

Critère de sélection des participants Autre traitement ou procédure

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle Non

Informations complémentaires 6507 couples ayant débuté un traitement par

concernant la constitution de l'échantillon

fécondation in vitro en 2000-2001-2002 dans l'un des 8 centres d'AMP ayant participé à l'étude

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectif général : Évaluer la probabilité de mener à bien le projet parental à long terme, dans une population de couples débutant le traitement par FIV.

Objectif secondaire : Évaluer les taux de succès cumulés en FIV, les arrêts de traitement, les naissances spontanés après arrêt du traitement FIV

Critères d'inclusion

- femme
- adulte
- ayant commencé un traitement par FIV en 2000 - 2002 dans l'un des centres FIV participant à l'étude.

## Type de population

Age

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

Population concernée

Population générale

Sexe

Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

8 centres en 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[ individus

Détail du nombre d'individus

6507

## Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données cliniques  
Données déclaratives

Détail des données cliniques recueillies	'âge de la femme et l'homme, cause et durée de l'infertilité, traitement médical, le nombre de cycles de fécondation in vitro, l'information sur ces cycles (nombre d'ovocytes ponctionnés, le nombre d'embryons obtenus, le nombre d'embryons transférés, le nombre de embryons congelés, le nombre de transferts d'embryons congelés, grossesse), information sur les autres grossesses
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	L'autoquestionnaire au cours du suivi recueille des informations sur les données socio-démographiques, l'aboutissement du projet d'enfant, les conséquences du traitement (santé, vie de couple, travail, ...), la survenue de grossesses spontanées, recours à l'adoption
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Données médicales extraites des bases des centres de FIV. Enquête postale auprès des femmes.
Procédures qualité utilisées	Utilisation de procédures visant à assurer l'anonymat des données et de procédures visant à assurer la cohérence et la qualité des données.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Détail du suivi	Durée du suivi : 8 ans (minimum 5 ans)
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Dossier médical du patient au centre de FIV
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=DAIFI+AND+de+La+Rochebrochard+E+[Autor]">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=DAIFI+AND+de+La+Rochebrochard+E+[Autor]</a>

## Accès

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

Pas d'accès

Accès aux données agrégées

Pas d'accès

Accès aux données individuelles

Accès pas encore planifié