

# JUMODA - Etude prospective comparative nationale sur le MODE D'Accouchement des JUmeaux

Responsable(s) : Goffinet François , U1153 Epidémiologie et biostatistique Equipe/activité : EPOPE  
Epidémiologie périnatale, obstétrical et pédiatrique  
Schmitz Thomas, Service de Gynécologie Obstétrique, Hôpital Robert Debré, Université Paris Diderot

Date de modification : 07/08/2019 | Version : 2 | ID : 73223

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude prospective comparative nationale sur le MODE D'Accouchement des JUmeaux

Sigle ou acronyme JUMODA

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) N° CNIL : DR-2013-528 ; NCT01987063

### Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique  
Pédiatrie

Pathologie, précisions Grossesses gémellaires, traumatisme néonatal

Mots-clés Mode programmé d'accouchement, jumeaux

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Goffinet

Prénom François

Adresse CH Cochin Broca Hotel-Dieu

Téléphone +33 (0)1 42 34 55 73

Email francois.goffinet@cch.aphp.fr

Laboratoire U1153 Epidémiologie et biostatistique Equipe/activité : EPOPE Epidémiologie périnatale, obstétrical et pédiatrique

Organisme Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP

Nom du responsable Schmitz

Prénom	Thomas
Adresse	Hopital Robert debré
Email	thomas.schmitz@rdb.aphp.fr
Laboratoire	Service de Gynécologie Obstétrique, Hôpital Robert Debré, Université Paris Diderot
Organisme	Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP

## Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

Précisions

GROG = Groupe de Recherche en Gynécologie Obstétrique

## Financements

Financements

Publique

Précisions

PHRC-nat 2012

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Assistance Publique - Hopitaux de Paris AP-HP

Statut de l'organisation

Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage

Oui

Labellisations et évaluations de la base de données

CIC Cochin Necker

## 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

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

Durant une période de 12 mois et 20 jours, toutes les patientes accouchant de jumeaux dans les 177 maternités participantes regroupées autour des 20 centres régionaux coordonnateurs comme figurées dans l'annexe 2 seront incluses dans l'étude. Celles-ci sont pour la plupart des maternités de type II et III mais aussi de type I de plus de 1500 naissances. Les patientes seront incluses au moment de l'accouchement puisque notre objectif est de nous focaliser sur l'effet de la voie programmée d'accouchement et des pratiques obstétricales à l'accouchement sur la mortalité et la morbidité néonatales et maternelles.

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Comparer la mortalité et la morbidité néonatale du deuxième jumeau selon la voie d'accouchement et d'identifier les pratiques obstétricales associées à un mauvais pronostic néonatal.

Critères d'inclusion

-- toutes les grossesses gémellaires et triples supérieur ou égal à 22 semaines d'aménorrhée

## Type de population

Age

Adolescence (13 à 18 ans)  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Population générale

## Pathologie

Sexe

Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France métropolitaine (174 centres hospitaliers)

## Collecte

## Dates

Année du premier recueil

02/2014

Année du dernier recueil	02/2015
<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	8981
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données paracliniques, précisions	résultats échographie
Données biologiques, précisions	hémoglobine; hématocrite
Données administratives, précisions	coordonnées de la patiente
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Recueil prospectif des données concernant les pratiques obstétricales à l'accouchement.
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01987063?">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01987063?</a>

[term=NCT01987063&rank=1](#)

Description National Prospective and Comparative Study on the Mode of Delivery of Twins (JUMODA)

Lien vers le document [Korb-jumoda-MMS-OG-2018.pdf](#)

Lien vers le document [Papiers jumoda.docx](#)

Lien vers le document [Schmitz-Jumodaprinceps-OG-2018.pdf](#)

Lien vers le document [Schmitz-jumoda-noncephalicT2-AJOG-2018.pdf](#)

## Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage Oui

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

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique