

# 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
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	390
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données déclaratives
Existence d'une biothèque	Non
<b>Modalités</b>	
Suivi des participants	Oui
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Accès</b>	
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