

PREG-Med - Etude cas-témoins sur l'Impact de la grossesse sur la prescription de psychotropes

Responsable(s) :Apter Gisèle, Research Unit for Psychiatry and Psychopathology
Becquemont Laurent
Devouche Emmanuel

Date de modification : 26/10/2022 | Version : 2 | ID : 73074

Général

Identification

Nom détaillé Etude cas-témoins sur l'Impact de la grossesse sur la prescription de psychotropes

Sigle ou acronyme PREG-Med

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

Thématiques générales

Domaine médical Gynécologie obstétrique
Psychologie et psychiatrie

Etude en lien avec la Covid-19 Non

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie
Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mode de vie et comportements
Produits de santé

Mots-clés prescription de psychotropes, postpartum, antepartum, grossesse

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Apter

Prénom Gisèle

Téléphone +33 (0)1 46 74 33 99

Email gisele.apter@gmail.com

Laboratoire Research Unit for Psychiatry and Psychopathology

Organisme Erasme

Nom du responsable Becquemont

Prénom	Laurent
Téléphone	+33 (0)1 45 21 27 22
Organisme	Bicêtre Hospital

Nom du responsable	Devouche
Prénom	Emmanuel
Téléphone	+33 (0)1 55 20 59 33
Email	emmanuel.devouche@parisdescartes.fr
Organisme	Institute of Psychology

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	Erasme, EPS
------------	-------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Erasme
Statut de l'organisation	Secteur Public

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 cas-témoins
Origine du recrutement des participants	Via une base administrative ou un registre
Base ou registre, précisions	Affiliation à la sécurité sociale
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non

Objectif de la base de données

Objectif principal Déterminer si et comment la grossesse modifie la prescription de psychotropes

Critères d'inclusion Femmes affiliées à la sécurité sociale

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 France

Collecte

Dates

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) > ou égal à 20 000 individus

Détail du nombre d'individus 87213 (pregnant women), witness 87213

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données administratives

Données administratives, précisions Prescription de psychotropes

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité

Modalités

Suivi des participants Oui

Détail du suivi 4 mois avant la grossesse, les 9 mois de grossesse et 4 mois après la grossesse

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions Base de données de la CRAMIF

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.journal-therapie.org/articles/therapie/abs/first/therapie140012/therapie140012.html>

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Contacter le responsable scientifique (risque que les données ne disparaissent au bout de deux années faute de place pour les archiver par un système glissant)

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique