

EPIPAGE - Etude EPIdémiologique sur les Petits Âges GEstationnels

Head :Larroque Béatrice, U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Ancel Pierre-Yves, U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Last update : 01/01/2018 | Version : 2 | ID : 3438

General

Identification

Detailed name Etude EPIdémiologique sur les Petits Âges GEstationnels

Sign or acronym EPIPAGE

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL n° 911009 / CCTIRS 10.626

General Aspects

Medical area Neurologie
Pédiatrie

Keywords comportement, capacités cognitives, scolarité, recours au soin, morbidité, mortalité

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Larroque

Surname Béatrice

Address HOPITAL ST VINCENT DE PAUL- 82 AVENUE
DENFERT ROCHEREAU- BATIMENT LELONG-75014
PARIS

Phone +33 (0)1 40 87 57 07

Email béatrice.larroque@bjn.aphp.fr

Unit U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants

Organization	INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE -
Name of the director	Ancel
Surname	Pierre-Yves
Address	HOPITAL ST VINCENT DE PAUL- 82 AVENUE DENFERT ROCHEREAU- BATIMENT LELONG-75014 PARIS
Phone	+33 (0)1 56 01 83 63
Email	pierre-yves.ancel@inserm.fr
Unit	U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Organization	INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE -
Collaborations	
Funding	
Funding status	Mixte
Details	PHRC National 2001, DGS, PHRC 8 ans, contrat MERCK DOLME/INSERM, Fondation de la recherche médicale, Fondation Wyeth
Governance of the database	
Sponsor(s) or organisation(s) responsible	INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE - INSERM
Organisation status	Public
Additional contact	
Main features	
Type of database	
Type of database	Bases de données issues d'enquêtes
Study databases (details)	Etudes de cohortes
Database recruitment is carried out by an intermediary	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral Via une sélection de services ou établissements de santé

Database recruitment is carried out as part of an interventional study

Non

Additional information regarding sample selection.

Dossiers de maternité et médecins traitants

Database objective

Main objective

Etudier le devenir des enfants grands prématurés nés entre 22 et 32 semaines d'âge gestationnel dans 9 régions de France en 1997, et deux groupes de comparaison à 33-34 et 39-40 semaines.

Inclusion criteria

Enfants grands prématurés (naissances ou interruptions 22-32 semaines d'aménorrhée (SA) ou 0,5 - 1,499kg.
Témoins: groupes 1 : 39-40 SA et groupe2 : 33-34 SA
dans les centres participant à l'étude

Population type

Age

Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)
Petite enfance (2 à 5 ans)

Population covered

Sujets malades

Gender

Masculin
Féminin

Geography area

National

Detail of the geography area

9 régions de France: Alsace, Franche-Comté, Languedoc - Roussillon, Lorraine, Midi-Pyrénées, Nord Pas-de-Calais, Haute Normandie, Pays de Loir et Paris et Petite couronne

Data collection

Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY)

01/1997

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY)

01/2008

Size of the database

Size of the database (number of

[1000-10 000] individus

individuals)

Details of the number of individuals	3219 sujets avec suivi accepté à la période néonatale: 2276 grands prématurés, 382 nés à 33-34 semaines d'âge gestationnel, 555 nés à 39-40 semaines d'âge gestationnel
--------------------------------------	---

Data

Database activity	Collecte des données terminée
-------------------	-------------------------------

Type of data collected	Données cliniques Données déclaratives
------------------------	---

Clinical data (detail)	Dossier clinique
------------------------	------------------

Details of collected clinical data	--
------------------------------------	----

Declarative data (detail)	Auto-questionnaire papier Face à face
---------------------------	--

Details of collected declarative data	--
---------------------------------------	----

Presence of a biobank	Non
-----------------------	-----

Health parameters studied	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
---------------------------	--

Procedures

Data collection method	<p>A l'inclusion: Les données issues des dossier de maternité (surveillance grossesse, pathologies dépistées, traitement mis en oeuvre, déroulement de l'accouchement, état de l'enfant à la naissance, conditions de prise en charge) ou de néonatalogie (pathologie survenue en cours d'hospitalisation, complications, traitement mis en oeuvre, état de l'enfant à la sortie)Des données sociodémographiques sont recueillies au moment d'un interview.Au cours du suivi:A 2 ans, un examen médical de l'enfant orienté motricité est réalisé par le médecin traitant. Les parents sont également interrogés.A 5 ans: le poids, la taille, le périmètre crânien sont mesurés et un examen neurologique et des test des fonctions cognitives (KABC) sont réalisés par une psychologue.Un autoquestionnaire est envoyé aux parents à 9 mois, 1 an; 2,3,4,5 ans et 8 ans. Ce questionnaire est adapté à l'âge de l'enfant et concerne sa prise en charge, sa santé et son développement, son développement psychomoteur, et recueille des données sociodémographiques.</p>
------------------------	---

Participant monitoring	Oui
Details on monitoring of participants	Suivi des enfants jusqu'à leurs 8 ans

Links to administrative sources	Oui
Linked administrative sources (detail)	CépiDC Une enquête auprès des maison des personnes handicapées (MDPH) a été menée pour les enfants ayant des séquelles ou dont les parents n'ont pas répondu.

Promotion and access

Promotion

Link to the document	http://www.hal.inserm.fr/EPIPAGE
Description	Liste des publications dans HAL

Link to the document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=epipage+OR+25541510[uid]+OR+19932945[uid]
Description	Liste des publications dans Pubmed

Access

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)	Contacter le responsable scientifique
Access to aggregated data	Accès restreint sur projet spécifique
Access to individual data	Accès restreint sur projet spécifique