

EMPATHIE - Etude transversale "Enfants-Parents-Trouble déficit de l'attention avec Hyperactivité: Impact et Evaluation"

Head :Ponthieux Anne

Last update : 12/01/2018 | Version : 1 | ID : 174

General

Identification

Detailed name Etude transversale "Enfants-Parents-Trouble déficit de l'attention avec Hyperactivité: Impact et Evaluation"

Sign or acronym EMPATHIE

General Aspects

Medical area Neurologie
Pédiatrie
Psychologie et psychiatrie

Health determinants Facteurs sociaux et psycho-sociaux

Others (details) Trouble déficit de l'attention avec hyperactivité (TDA/H)

Keywords Proximologie, fratrie, Parents

Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Ponthieux

Surname Anne

Phone +33 (0)1 55 47 64 14

Email anne.ponthieux@novartis.com

Organization Novartis Pharma

Collaborations

Funding

Funding status Privé

Details Novartis Pharma S.A.S.

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible	Novartis Pharma S.A.S.
Organisation status	Private
Additional contact	
Main features	
Type of database	
Type of database	Bases de données issues d'enquêtes
Study databases (details)	Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)
Database recruitment is carried out by an intermediary	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.	<p>Chaque médecin participant à l'étude a présenté l'étude et proposer d'y participer à tous les parents et fratrie (le cas échéant) de patients vus consécutivement en consultation pour le TDAH, répondant aux critères d'inclusion et de non inclusion.</p> <p>Un bref questionnaire médical a été complété par le médecin investigateur, le jour de la consultation, i.e. de l'inclusion. Le patient et son entourage n'auront pas connaissance de ce que le médecin a inscrit sur cette page.</p> <p>A la fin de la consultation, le médecin a remis aux parents/tuteurs les 2 auto-questionnaires pré-numérotés - celui du parent/tuteur (A), celui pour un membre de la fratrie (B) - ainsi qu'une enveloppe T pré imprimée.</p>
Database objective	
Main objective	<p>Eudier le retentissement du Trouble Déficitaire de l'Attention avec Hyperactivité (TDAH) sur les parents/tuteurs d'enfants scolarisés atteints. L'étude s'attache également à évaluer le retentissement du TDAH sur la fratrie des enfants atteints et de même le retentissement de la maladie sur le milieu scolaire, grâce aux témoignages des parents/tuteurs.</p>
Inclusion criteria	Critères d'inclusion des parents/tuteurs :

- Parents (père mère, ou tuteurs) d'un enfant âgé de 6 à 18 ans atteints de TDAH
- Parents (père mère, ou tuteurs) accompagnant un de leurs enfants atteints lors d'une consultation effectuée durant la période d'observation,
- Parent (père, mère ou tuteur) d'un enfant traité ou non pour son TDAH.

Critères d'inclusion de la fratrie :

- Frère ou sœur non atteint par le TDAH d'un enfant correspondant aux critères sus cités,
- Frère ou sœur âgé(e) d'au moins 9 ans et vivant encore au domicile de l'enfant atteint.

Critères de non-inclusion des familles :

- Patients dont la co-morbidité représente la gêne principale, celle-ci pouvant avoir une incidence sur l'interprétation de l'impact psycho-socio-économique du TDAH du patient sur son entourage,
- Patients dont l'entourage souffre également d'une pathologie interférant dans l'évaluation de son vécu (i.e au niveau du retentissement socio-psycho-économique),
- Parents/ entourages incapables à compléter un auto-questionnaire,
- Parents ayant participé à la phase préparatoire de l'étude (entretiens)

Population type

Age
Enfance (6 à 13 ans)
Adolescence (13 à 18 ans)

Population covered
Population générale

Gender
Masculin
Féminin

Geography area
Local

French regions covered by the database
Nord - Pas-de-Calais Picardie

Detail of the geography area
service de psychopathologie de l'enfant et de l'adolescent de l'hôpital Robert Debré (Paris) et service de neurologie pédiatrique du CHU d'Amiens

Data collection

Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YY)
09/2007

MM/YYYY)

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY) 12/2008

Size of the database

Size of the database (number of individuals) [500-1000[individus

Details of the number of individuals 129

Data

Database activity Collecte des données terminée

Type of data collected Données cliniques
Données déclaratives

Clinical data (detail) Dossier clinique

Declarative data (detail) Auto-questionnaire papier

Presence of a biobank Non

Health parameters studied Qualité de vie/santé perçue

Procedures

Data collection method auto-questionnaires complétés par les parents et la fratrie à leur domicile et renvoyés par voie postale

Participant monitoring Non

Links to administrative sources Non

Promotion and access

Promotion

Access

Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay) modalités d'accès à la base de données en cours de définition

Access to aggregated data Accès restreint sur projet spécifique

Access to individual data Accès restreint sur projet spécifique