

CAPEDP - Cohorte de jeunes femmes enceintes de moins de 26 ans : étude de l'efficacité d'une intervention de promotion de la santé mentale à domicile sur les critères de santé mentale de l'enfant

Responsable(s) :Guedeney Antoine, INSERM U669

Tubach Florence, INSERM U669

Greacen , LABORATOIRE DE RECHERCHE DE L' EPS MAISON-BLANCHE

Date de modification : 06/06/2013 | Version : 2 | ID : 60114

Général

Identification

Nom détaillé	Cohorte de jeunes femmes enceintes de moins de 26 ans : étude de l'efficacité d'une intervention de promotion de la santé mentale à domicile sur les critères de santé mentale de l'enfant
--------------	--

Sigle ou acronyme	CAPEDP
-------------------	--------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL : 07/11/2006
--	-------------------

Thématiques générales

Domaine médical	Pédiatrie Psychologie et psychiatrie
-----------------	---

Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Nutrition
-----------------------	---

Mots-clés	maternelle, développement psychomoteur, ville, événements de santé, enfant
-----------	--

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Guedeney
--------------------	----------

Prénom	Antoine
--------	---------

Adresse	75018
---------	-------

Email	antoine.guedeney@bch.aphp.fr
-------	------------------------------

Laboratoire	INSERM U669
-------------	-------------

Organisme	APHP
-----------	------

Nom du responsable	Tubach
Prénom	Florence
Adresse	75018 PARIS
Téléphone	+ 33 (0)1 40 25 79 41
Email	florence.tubach@bch.aphp.fr
Laboratoire	INSERM U669
Organisme	APHP

Nom du responsable	Greacen
Adresse	75020 PARIS
Téléphone	+ 33 (0)1 43 56 47 71
Email	tgreacen@ch-maison-blanche.fr
Laboratoire	LABORATOIRE DE RECHERCHE DE L' EPS MAISON-BLANCHE
Organisme	EPS

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Implication dans un réseau de cohorte : EUROPEAN NETWORK OF EARLY CHILDHOOD INTERVENTIONS (ENECI)Inclusion dans un projet européen : EUROPEAN EARLY PREVENTION NETWORK, réseau ayant vocation à réaliser une recherche transversale européenne sur les obstacles et facilitateurs à la réussite des programmes d'intervention précoce en santé mentale.
Autres	Autres cohortes apparentées : http://www.eneci.org/joomla/

Financements

Financements	Publique
Précisions	PHRC National 2005 et 2009, INPES 2006 ET 2009

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	DRCD - HOPITAL SAINT LOUIS
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 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	Oui
Précisions	Intervention au niveau individuel
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Prospectif Date de fin des inclusions : 01/03/2009
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectif général : Évaluer l'efficacité d'une intervention de promotion de la santé mentale à domicile sur les critères de santé mentale de l'enfant à 24 mois (le critère de jugement sera la child behavior checklist (CBCL)). Objectif secondaire : Évaluer l'efficacité d'une intervention de promotion de la santé mentale à domicile sur : - la survenue d'une dépression postnatale : le diagnostic sera défini par un score de l'Edinburgh post-partum depression scale (EPDS) supérieur à 11 ; - l'acquisition des compétences parentales : le critère de jugement sera l'échelle home observation for the measurement of the environment (Home) ; - la connaissance et l'utilisation du système sanitaire, éducatif et social seront évaluées par le questionnaire sur les services médico-sociaux (Services) ; - les connaissances sur le développement de

l'enfant : le critère de jugement sera le knowledge of infant development inventory (Kidi) ;

- le réseau social et le soutien social perçu par les mères : questionnaire des réseaux et de soutien social (QSS) ;
- le sentiment de compétence parentale : le critère de jugement sera l'échelle des cognitions et conduites parentales (Pacotis) ;
- le développement psychomoteur de l'enfant : le critère de jugement sera le Brunet-Lezine Revise (BL-R) ;
- le retrait et les symptômes de détresse psychologique chez l'enfant à 18 mois : les critères de jugement seront l'échelle d'alarme détresse bébé (ADBB) et le questionnaire des comportements de l'Eldeq (BEH) ;
- le stress parental : le critère de jugement sera le parental stress inventory (PSI) ;
- les symptômes de troubles psychologiques chez la mère : symptom check-list (SCL-90) ;
- l'inscription sociale de la mère en termes de formation et d'activité professionnelle : le critère de jugement sera le questionnaire sociodémographique de santé ;
- l'alliance de travail entre intervenante et mère (pour le groupe intervention) : les critères de jugement seront le working alliance inventory (WAI) et l'adhésion au programme ;
- l'attachement de la mère : vulnerable attachment style questionnaire (VASQ) ;
- l'attachement de l'enfant : attachement q-sort (AQS).

Critères d'inclusion

- domiciliées dans la zone d'intervention ;
- parlant suffisamment le français pour donner un consentement valide et bénéficier de l'intervention et répondre aux évaluations ;
- jeunes ayant moins de 26 ans
- primipares ;
- moins de 27 semaines d'aménorrhée au moment de la première rencontre à domicile ;
- affiliée à un régime de sécurité sociale ou bénéficiant de la couverture maladie universelle (CMUB) et (CMUC) ;
- ayant un niveau d'éducation inférieur au baccalauréat (ou inférieur à 12 années d'études pour les personnes n'ayant pas été scolarisées en France). Ce niveau d'éducation ne comprend pas les formations professionnelles. Et/ou se déclarant isolées lors de leur entretien en maternité (défini par une question standardisée), et/ou bénéficiant de la couverture maladie universelle (CMUB) et (CMUC) , ou de l'aide médicale de l'état (AME).

Type de population

Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) Enfance (6 à 13 ans) Adolescence (13 à 18 ans) Adulte (19 à 24 ans)
-----	--

Population concernée	Population générale
----------------------	---------------------

Sexe	Féminin
------	---------

Champ géographique	Régional
--------------------	----------

Régions concernées par la base de données	Île-de-France
---	---------------

Détail du champ géographique	Cohorte multicentrique (10 centres) d'ILE-DE-FRANCE
------------------------------	---

Collecte

Dates

Année du premier recueil	12/2006
--------------------------	---------

Année du dernier recueil	06/2011
--------------------------	---------

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
--	-----------------

Détail du nombre d'individus	440
------------------------------	-----

Données

Activité de la base	Collecte des données terminée
---------------------	-------------------------------

Type de données recueillies	Données déclaratives
-----------------------------	----------------------

Données déclaratives, précisions	Face à face
----------------------------------	-------------

Détail des données déclaratives recueillies	Questionnaire par entretien à l'inclusion Informations recueillies lors de l'entretien : âge, parité, critères d'inclusion, critères de non-inclusion
---	--

Existence d'une bibliothèque	Non
------------------------------	-----

Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
-----------------------------	--

Modalités	
Mode de recueil des données	Auto-questionnaire : saisie à partir d'un questionnaire papier avec double saisie Entretiens : saisie à partir d'un questionnaire papier avec double saisie
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques Gestion des données manquantes par retour au dossier source Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi Autre(s) procédure(s) qualité : - réunions bi-mensuelles avec les évaluateurs portant sur l'homogénéisation des modalités de remplissage des cahiers d'observation- reporting bi-mensuel aux superviseurs du projet, par les évaluateurs. Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée du suivi : 27 mois Recueil de données à l'inclusion puis au 3ème, 6ème, 12ème, 18ème et 24ème mois de l'enfant
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	https://hal.archives-ouvertes.fr/search/index/?qa[txt][]=capedp&qa[txt][]=&submit_advanced=Rechercher&rows=30
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	http://tinyurl.com/Pubmed-CAPEDP
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation possible des données par des équipes académiques Condition d'accès formation des professionnels a la mise en œuvre de recherches préventives, mise en place de recherches-actions dans le cadre de politiques territoriales. Utilisation non possible des données par des industriels

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique