

# EPIPAGE - Etude EPIdémiologique sur les Petits Âges GEstationnels

Responsable(s) :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

Date de modification : 01/01/2018 | Version : 2 | ID : 3438

## Général

### Identification

Nom détaillé Etude EPIdémiologique sur les Petits Âges GEstationnels

Sigle ou acronyme EPIPAGE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n° 911009 / CCTIRS 10.626

### Thématiques générales

Domaine médical Neurologie  
Pédiatrie

Mots-clés comportement, capacités cognitives, scolarité, recours au soin, morbidité, mortalité

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Larroque

Prénom Béatrice

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

Téléphone +33 (0)1 40 87 57 07

Email béatrice.larroque@bjn.aphp.fr

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

Organisme INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE -

Nom du responsable	Ancel
Prénom	Pierre-Yves
Adresse	HOPITAL ST VINCENT DE PAUL- 82 AVENUE DENFERT ROCHEREAU- BATIMENT LELONG-75014 PARIS
Téléphone	+33 (0)1 56 01 83 63
Email	pierre-yves.ancel@inserm.fr
Laboratoire	U953 - Unité de recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Organisme	INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE -

## Collaborations

## Financements

Financements Mixte

Précisions PHRC National 2001, DGS, PHRC 8 ans, contrat  
MERCK DOLME/INSERM, Fondation de la recherche  
médicale, Fondation Wyeth

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)  
ou promoteur INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA  
RECHERCHE MEDICALE - INSERM

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 professionnels d'exercice libéral  
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

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Dossiers de maternité et médecins traitants

## Objectif de la base de données

Objectif principal

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.

Critères d'inclusion

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

## Type de population

Age

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

Population concernée

Sujets malades

Sexe

Masculin  
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

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

## Collecte

Dates

Année du premier recueil

01/1997

Année du dernier recueil

01/2008

## Taille de la base de données

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

[1000-10 000[ individus

Détail du nombre d'individus	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
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	--
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	--
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	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 recueil des données sociodémographiques.

Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Suivi des enfants jusqu'à leurs 8 ans
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	CépiDC Une enquête auprès des maison des personnes handicapées (MDPH) a été menée pour les enfants ayant des séqulles ou dont les parents n'ont pas répondu.
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://www.hal.inserm.fr/EPIPAGE">http://www.hal.inserm.fr/EPIPAGE</a>
Description	Liste des publications dans HAL
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=epipage+OR+25541510[uid]+OR+19932945[uid]">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=epipage+OR+25541510[uid]+OR+19932945[uid]</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contacteur le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique