

# RHE31 - Registre des handicaps de l'enfant de la Haute Garonne (registre qualifié 2011-2014)

Responsable(s) :Arnaud Catherine, UMR 1027 Inserm - Université Toulouse III

Date de modification : 13/06/2013 | Version : 3 | ID : 173

## Général

### Identification

Nom détaillé Registre des handicaps de l'enfant de la Haute Garonne (registre qualifié 2011-2014)

Sigle ou acronyme RHE31

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°900263

### Thématiques générales

Domaine médical Déficiences et handicaps  
Pédiatrie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux

Autres, précisions Paralysies cérébrales, troubles envahissants du développement

Mots-clés Déficiences neuro-sensorielles sévères et troubles envahissants du développement

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Arnaud

Prénom Catherine

Adresse Hôpital Paule de Viguier, 330 avenue de Grande Bretagne, TSA 70034, 31059 Toulouse Cedex 9

Téléphone + 33 (0)5 67 77 12 84

Email catherine.arnaud@univ-tlse3.fr

Laboratoire UMR 1027 Inserm - Université Toulouse III

Organisme Université Paul Sabatier

### Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

Précisions

RHEOP (Registre des handicaps de l'enfant et observatoire périnatal de l'Isère et des deux Savoie)  
Réseau Européen de Surveillance des Paralysies Cérébrales (SCPE) Programme de recherche européen SPARCLE  
<http://research.ncl.ac.uk/sparcle/>

## Financements

Financements

Publique

Précisions

Institut national de la santé et de la recherche médical - Inserm Institut de veille sanitaire - InVS  
Projets de recherche

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

INSERM

Statut de l'organisation

Secteur Public

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données

Registres de morbidité

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

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis

## Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectifs en terme de santé publique:  
1) Surveiller l'évolution de la prévalence des déficiences sévères et des troubles envahissants du développement de l'enfant sur une base géographique



## 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 2134

## Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques  
Données paracliniques  
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Données paracliniques, précisions Imagerie (ETF, IRM, autres examens : TDM, EEG...)

Données administratives, précisions Données d'identification Prise en charge  
Scolarisation

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité

## Modalités

Mode de recueil des données Consultation par un médecin du registre des dossiers médicaux des enfants, notamment à la MDPH (Maison Départementale des Personnes Handicapées), après demande de l'accord parental et absence d'opposition des familles

Suivi des participants Oui

Détail du suivi - Statut vital - Certains enfants sont inclus aux deux ages de recueil des données. Une analyse longitudinale est possible pour ce sous-ensemble d'enfants uniquement. - Le dossier des enfants inclus à 5 ans est systématiquement recherché à l'âge ultérieur d'enregistrement, c'est à dire à 8 ans. Ce deuxième temps de recueil permet de vérifier si l'enfant présente toujours les critères d'inclusion requis.

Appariement avec des sources administratives Non

## Valorisation et accès

## Valorisation et accès

Lien vers le document [Publications 2007-2010 portail epidemio.pdf](#)

Lien vers le document <http://research.ncl.ac.uk/sparcle/>

Lien vers le document [umr1027equipe2.pdf](#)

Lien vers le document <http://www.scpenetwork.eu/>

## Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Diffusion des résultats par publication scientifique Accès aux données possible sur demande écrite au directeur motivant les objectifs de recherche
--	--

Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
----------------------------	---------------------------------------

Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique
---------------------------------	---------------------------------------