

PREG-Med - Etude cas-témoins sur l'Impact de la grossesse sur la prescription de psychotropes

Responsable(s) :Apter Gisèle, Research Unit for Psychiatry and Psychopathology
Becquemont Laurent
Devouche Emmanuel

Date de modification : 26/10/2022 | Version : 2 | ID : 73074

Général	
Identification	
Nom détaillé	Etude cas-témoins sur l'Impact de la grossesse sur la prescription de psychotropes
Sigle ou acronyme	PREG-Med
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL
Thématiques générales	
Domaine médical	Gynécologie obstétrique Psychologie et psychiatrie
Etude en lien avec la Covid-19	Non
Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Produits de santé
Mots-clés	prescription de psychotropes, postpartum, antepartum, grossesse
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Apter
Prénom	Gisèle
Téléphone	+33 (0)1 46 74 33 99
Email	gisele.apter@gmail.com
Laboratoire	Research Unit for Psychiatry and Psychopathology
Organisme	Erasme
Nom du responsable	Becquemont

Prénom	Laurent
Téléphone	+33 (0)1 45 21 27 22
Organisme	Bicêtre Hospital

Nom du responsable	Devouche
Prénom	Emmanuel
Téléphone	+33 (0)1 55 20 59 33
Email	emmanuel.devouche@parisdescartes.fr
Organisme	Institute of Psychology

Collaborations
Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	Erasme, EPS
------------	-------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Erasme
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 cas-témoins

Origine du recrutement des participants	Via une base administrative ou un registre
---	--

Base ou registre, précisions	Affiliation à la sécurité sociale
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non

Objectif de la base de données	
Objectif principal	Déterminer si et comment la grossesse modifie la prescription de psychotropes
Critères d'inclusion	Femmes affiliées à la sécurité sociale
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans) Personnes âgées (65 à 79 ans) Grand âge (80 ans et plus)
Population concernée	Population générale
Pathologie	
Sexe	Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	> ou égal à 20 000 individus
Détail du nombre d'individus	87213 (pregnant women), witness 87213
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données administratives
Données administratives, précisions	Prescription de psychotropes
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité
Modalités	
Suivi des participants	Oui

Détail du suivi	4 mois avant la grossesse, les 9 mois de grossesse et 4 mois après la grossesse
-----------------	---

Appariement avec des sources administratives	Oui
--	-----

Sources administratives appariées, précisions	Base de données de la CRAMIF
---	------------------------------

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://www.journal-therapie.org/articles/therapie/abs/first/therapie140012/therapie140012.html
-----------------------	---

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contacteur le responsable scientifique (risque que les données ne disparaissent au bout de deux années faute de place pour les archiver par un système glissant)
--	---

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

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