

EPICE : Effective Perinatal Intensive Care in Europe - Cohorte d'enfants grands prématurés : suivi des soins périnataux

Responsable(s) : Zeitlin Jennifer, U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins
Bonet Mercedes, U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants
Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins

Date de modification : 21/01/2014 | Version : 2 | ID : 7578

Général

Identification

Nom détaillé	Cohorte d'enfants grands prématurés : suivi des soins périnataux
Sigle ou acronyme	EPICE : Effective Perinatal Intensive Care in Europe
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n°1585577

Thématiques générales

Domaine médical	Gynécologie obstétrique Pédiatrie
Déterminants de santé	Génétique
Mots-clés	Enfant grand prématuré, médecine fondée sur les preuves, réanimation néonatale

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Zeitlin
Prénom	Jennifer
Adresse	53 avenue de l'Observatoire 75014 PARIS
Téléphone	+33 (0)1 42 34 55 77
Email	jennifer.zeitlin@inserm.fr
Laboratoire	U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins
Organisme	Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale -

Nom du responsable	Bonet
Prénom	Mercedes
Adresse	53 avenue de l'Observatoire 75014 PARIS
Téléphone	+33 (0)1 42 34 55 77
Email	Mercedes.Bonet-Semenas@inserm.fr
Laboratoire	U953 Recherche épidémiologique en santé périnatale et santé des femmes et des enfants Équipe/activité : Épidémiologie clinique et organisation des soins
Organisme	Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale -

Collaborations

Financements

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

Précisions	Epice is a Collaborative Project funded under the European Commission's 7th Framework Programme (259882)
------------	--

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale - 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 services ou établissements de santé
---	--

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le	Non
---	-----

cadre d'une étude
interventionnelle

Informations complémentaires
concernant la constitution de
l'échantillon

Les enfants grands prématurés nés avant 32
semaines d'âge gestationnel.

Objectif de la base de données

Objectif principal Améliorer la survie et la santé à long terme des
grands prématurés en s'assurant que les
connaissances médicales sont traduites en soins
périnataux efficaces.

Critères d'inclusion Enfant grand prématuré né avant 32 semaines de
grossesse

Type de population

Age Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)

Population concernée Population générale

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique International

Détail du champ géographique 19 régions de 11 pays de l'Union Européenne.
(Allemagne, Belgique, Danemark, Estonie, France,
Italie, Pays-Bas, Pologne, Portugal, Royaume-Uni,
Suède)

Collecte

Dates

Année du premier recueil 2011

Année du dernier recueil 2014

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 10200

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Caractéristiques de la grossesse, l'accouchement et de l'état de santé du bébé.
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	Auto questionnaire aux parents à 2 ans
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil des données qualitatives et quantitatives dans le but de construire une base de connaissances axée sur l'utilisation des interventions médicales selon leur niveau de preuves scientifiques à l'échelle du patient, du service et de la région.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Suivi à 2 ans.
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=epice+AND+cohort+AND+%28Zeitlin+]+[Author]+OR+Bonet+M+[Author]%29
Description	Publications
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Publications scientifiques, congrès internationaux, réunions avec les équipes médicales des maternités et services de néonatalogie participants

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique