

CONTACTS

Responsable étude

Dr Virginie MOURON

Pédiatre néonatalogue, Service de réanimation néonatale, Hôpital de la Croix-Rousse, Lyon.

Pédiatre, Unité des Tout-Petits, CAMSP

Rosa Parks, Vénissieux.

Infirmière Puéricultrice d'étude

Aurélie COEVOET

04 37 25 33 97

aurelie.coevoet@odyneo.fr

Coordination étude

Nassira AMAMRA

04 72 11 51 25

nassira.amamra@chu-lyon.fr

Sophie HOMMEY

04 72 11 57 60

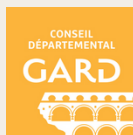
sophie.homme@chu-lyon.fr

N'hésitez pas à nous contacter pour toute question relative à l'étude !

Une étude menée par :



Avec la participation de :



Votre enfant présente un risque de Paralyse Cérébrale ?

Étude



Intervention **PRE**coce en **CO**opération **P**arents professionnels dans la Paralyse Cérébrale



Les services de néonatalogie s'impliquent dans la recherche sur la Paralyse Cérébrale

La Paralyse cérébrale : Une prise en charge précoce pour un meilleur avenir !

La paralyse cérébrale est la principale cause de déficience motrice chez l'enfant, avec environ 1500 nouveaux cas diagnostiqués chaque année en France. Une atteinte du cerveau survenant pendant la période néonatale constitue un facteur de risque de paralysie cérébrale.

Cependant, le cerveau des tout-petits possède une capacité remarquable à se réorganiser en modifiant ses connexions neuronales. Ainsi une prise en charge précoce est essentielle pour favoriser le développement de l'enfant.

Les experts s'accordent sur l'intérêt d'un dépistage et d'une prise en charge précoce en insistant sur les programmes d'intervention à domicile avec participation active des parents.

Toutefois, en France, il n'existe actuellement aucune recommandation officielle pour la prise en charge des enfants de moins de deux ans atteints ou à risque de paralysie cérébrale. Les programmes disponibles restent limités et ne sont ni standardisés ni largement diffusés.

C'est pourquoi nous lançons une étude scientifique visant à évaluer les bénéfices d'un dépistage et d'une prise en charge précoce. Cette recherche permettra de mesurer l'impact de ces programmes de prise en charge précoce et d'envisager leur généralisation à l'échelle nationale.

Votre participation est essentielle !

Si votre enfant est concerné, votre engagement dans cette étude pourrait contribuer à améliorer la prise en charge des nourrissons en France.

L'étude PRECOP : Évaluer pour mieux agir !

Menée dans plusieurs services de néonatalogie en France, cette étude a pour objectif principal d'évaluer l'impact du programme PRECOP sur le développement des enfants à haut risque de paralysie cérébrale à l'âge de 2 ans, en le comparant à la prise en charge habituelle.

A qui s'adresse l'étude PRECOP ?

Aux nouveaux-nés :

- Hospitalisés en néonatalogie
- Présentant des lésions cérébrales
- À risque de paralysie cérébrale

Le suivi de votre enfant dans le cadre de l'étude PRECOP :

Correspond à la prise en charge habituelle de votre service.

Les modalités de suivi des enfants hospitalisés en néonatalogie, sont définies selon les recommandations de votre réseau de périnatalité.

Les consultations de suivi de votre enfant seront planifiées conformément au calendrier établi par le réseau, correspondant à la prise en charge habituelle.

Votre implication dans cette étude durera jusqu'au 25 mois de votre enfant (25 mois d'âge corrigé si votre enfant est né prématuré).

Pourquoi participer à l'étude PRECOP ?

Faire avancer la recherche pour mieux accompagner les enfants !

Participer à l'étude PRECOP, c'est avant tout **bénéficier d'un bilan complet et approfondi** pour votre enfant à l'âge de 2 ans, en complément de son suivi habituel. Ces évaluations permettront de détecter d'éventuelles difficultés et de garantir, si nécessaire, une orientation rapide vers des spécialistes pour une prise en charge adaptée. De plus, une consultation de fin d'étude vous donnera accès aux résultats détaillés et à des recommandations personnalisées pour soutenir au mieux les progrès de votre enfant.

En participant à cette étude, vous contribuez à **soutenir la recherche** pour améliorer le suivi des enfants atteints de paralysie cérébrale et aider au développement de nouvelles approches de prise en charge qui bénéficieront à de nombreux enfants dans le futur.

Une occasion unique de contribuer à la recherche tout en bénéficiant d'une évaluation complète du développement de votre enfant !

