

Les partenaires du projet

Édition d'un livret pour les parents

“Peau à peau avec votre enfant né prématuré”



Association SPARADRAP

48, rue de la Plaine, 75020 Paris – Tél. : 01 43 48 11 80 – www.sparadrap.org

Contact : Malka Jakubowicz – communication@sparadrap.org

Créée en 1993 par des parents et des professionnels, l'association SPARADRAP a pour objectif de faire le lien entre l'enfant, sa famille et tous ceux qui prennent soin de sa santé. L'association édite et diffuse des documents d'information sur les examens, les soins, les opérations, informe et oriente grâce à son site Internet et à son centre de documentation, forme les professionnels de la santé et de l'enfance.

Avec l'édition d'un livret sur la méthode du peau à peau pour les parents de bébés nés prématurés, SPARADRAP poursuit son travail d'information des parents autour de la prématurité. Sur ce sujet, deux documents ont déjà été réalisés avec différentes équipes hospitalières :

- “Je suis né(e) trop tôt...” : un guide pour expliquer en détail le fonctionnement d'un service de néonatalogie et la prise en charge des bébés nés prématurés, réalisé en 2000 avec Fabienne Grillère-Berregard, puéricultrice au CHU de Grenoble. Une nouvelle édition avec des textes et des photographies actualisés est parue en septembre 2006.
- “Je vous parle, regardez-moi !”, un livret sur les soins de développement du bébé né prématuré (programme NIDCAP®) pour aider les parents à repérer les signes de bien-être, d'inconfort ou de douleur de leur bébé, réalisé en 2002 avec le Dr Nathalie Ratynski du CHU de Brest.

SPARADRAP a accepté avec enthousiasme de travailler avec l'équipe de néonatalogie de l'hôpital Jeanne de Flandre de Lille sur un document pour les parents sur la méthode du peau à peau. En effet, le peau à peau est implicitement lié à tous les thèmes chers à SPARADRAP : la présence des parents à l'hôpital auprès de leur enfant, la prise en charge de la douleur, le bien-être du nouveau-né... De plus, l'association est convaincue que cette expérience et cette démarche originales pourront trouver un écho positif auprès d'autres équipes de néonatalogie ou de maternité en France.



Clinique de Médecine Néonatale de l'hôpital Jeanne de Flandre

Avenue Eugène Avinée, 59037 Lille cedex – Tél. : 03 20 44 62 13 – www.chru-lille.fr

Contact : Dr Véronique Pierrat – vpierat@chru-lille.fr

La clinique de Médecine Néonatale du CHRU de Lille dessert une région de 4 millions d'habitants. Partie intégrante d'un centre périnatal de niveau III dans lequel naissent annuellement 4800 enfants, sa capacité d'accueil est de 62 lits : réanimation (16 lits), soins intensifs (24 lits), soins courants (22 lits). Environ 300 enfants nés prématurément y sont accueillis chaque année.

Le peau à peau a été mis en place dès 1996, sur la base d'informations diverses et dans le but initial de favoriser l'attachement maternel. Depuis 6 ans, une équipe pluridisciplinaire dont la composition s'est progressivement étoffée a choisi de travailler activement sur ce sujet : réunions, recherches bibliographiques, rédaction d'un article de synthèse... Afin de pallier l'insuffisance des connaissances et d'éviter de transmettre des messages contradictoires aux parents, s'est imposée l'idée de créer un support à leur intention. Ce document aidera tous les membres de l'équipe (100 puéricultrices et 9 médecins) à pratiquer et à présenter cette méthode de façon consensuelle, ainsi qu'à former les nouveaux venus.

En 2007, l'équipe de l'hôpital à l'initiative du projet proposera aux services de néonatalogie de niveau II du Nord Pas-de-Calais qui le souhaitent d'organiser un temps d'échange sur le peau à peau et de leur donner des exemplaires du livret afin d'évaluer ensuite son impact sur le développement de la méthode du peau à peau.

Les partenaires du projet

Édition d'un livret pour les parents

“Peau à peau avec votre enfant né prématuré”



Fondation Jacques Delagrange

14, avenue de l'Observatoire, 75006 Paris – Tél. : 01 43 54 64 71

Contact : Gilbert Delagrange – g.delagrange@wanadoo.fr

Jacques Delagrange (1897-1974), docteur en pharmacie, fut le fondateur des laboratoires Delagrange créés en 1932. L'entreprise fait aujourd'hui partie des laboratoires Sanofi-Synthélabo.

Le désir de réparation est toujours présent au cœur de l'Homme. Il est la motivation fondamentale de la médecine, de la pharmacie, de la recherche, de l'assistance. Mais dans notre société, parmi ces activités, seules celles qui passent par le circuit de l'industrie peuvent générer des profits, et financer leur propre développement. C'est le cas de l'industrie pharmaceutique. Les autres ne peuvent exister que grâce à des subventions. Il a donc paru logique aux héritiers, en créant cette Fondation, que des capitaux issus de cette industrie viennent financer des activités de recherche et d'assistance. La Fondation créée sous l'égide de la Fondation de France, se donne pour objectif le soutien à l'enfance en difficulté.

Elle souhaite apporter son concours à des programmes de recherche, à des innovations, à des mesures d'assistance de toute nature, en particulier psychologique ou sociale, dans ce domaine.



Programme régional de santé (PRS), santé des enfants et des jeunes

DRASS Nord Pas-de-Calais - 62, bd de Belfort BP605, 59024 Lille cedex – Tél. : 03 20 62 67 92

Contact : Dr Elisabeth Vérité, pilotage PRS – elisabeth.verite@sante.gouv.fr

Dans le Nord Pas-de-Calais, plusieurs priorités régionales de santé ont été retenues par la Conférence Régionale de Santé et validées par l'ensemble des acteurs de santé de cette région (Etat, Conseil Régional, Conseils Généraux, Assurance Maladie, professionnels de santé, monde associatif). Autour de ces priorités, 6 programmes régionaux de santé (PRS) ont été élaborés et mis en œuvre.

Le PRS Santé des enfants et des jeunes a pour objectifs de permettre aux enfants de naître et de grandir dans des conditions physiques, psychoaffectives et sociales satisfaisantes, en favorisant notamment la qualité des liens d'attachement parents/enfants. En effet, la qualité des premières relations parents/enfants va conditionner fortement le développement de l'enfant. La capacité des parents à soutenir dès la naissance le développement physique, cognitif et moteur de leur enfant déterminera les conditions d'un développement harmonieux, tout en créant les conditions favorables à l'établissement d'un attachement sécurisé.



Groupe APICIL, engagé pour une protection sociale durable

35, rue François Peissel, 69300 Caluire et Cuire – Tél. : 04 72 27 71 37

Contact : Nathalie Gateau, directrice communication – nathalie.gateau@apicil.com

Le Groupe APICIL se construit depuis 68 ans autour de valeurs de solidarité, de transparence et d'humanisme. Pour APICIL, leader régional de la protection sociale et 8^{ème} groupe français, cet engagement se traduit par son ambition de donner une autre dimension à son métier d'assureur de personnes. Ainsi, il consacre à son Action Sociale un budget annuel de 11 millions d'euros et soutient des associations dont la vocation est l'amélioration des conditions de vie des malades et des handicapés. Cet accompagnement se traduit par des actions concrètes en matière de prévention, de dépistage, de recherche, de lutte contre la douleur... Outre les projets de l'association SPARADRAP, APICIL soutient notamment les projets d'EFAC (Ensemble Face Au Cancer), association lyonnaise de psycho-oncologie pour l'accompagnement des malades du cancer et celui de leur entourage, ceux de l'association “Petit monde” sur le thème de la qualité de vie et de soins à l'hôpital.

Cette année, APICIL crée sa fondation dont la mission est de lutter contre la douleur physique et psychique à tous les âges de la vie.