**ÉTUDE DES BESOINS EN TERMES D’ACCOMPAGNEMENT A L’ACCÈS A LA PARENTALITÉ DES PERSONNES EN SITUATION DE HANDICAP PSYCHIQUE**

**ENTRETIENS INDIVIDUELS OU EN GROUPE**

Madame,

Dans le cadre de mon travail au sein du C3R et du Centre Expert Schizophrénie de Grenoble, je souhaite recueillir les besoins des femmes en situation de handicap psychique au cours d’une grossesse et après un accouchement.

Ce recueil de besoin se fera lors d’**entretiens individuels ou en groupe (en fonction de votre préférence) auprès de femmes ayant un trouble psychique et enceinte ou ayant un désir d’enfant à court ou moyen terme** (dans les 2 ans à venir).

Ce recueil de besoins permettra également de développer un **outil de décision partagée avant, pendant et après une grossesse**.

Un outil de décision médicale partagée est un outil permettant l’échange d’informations sur un sujet entre usager et professionnel de santé, afin qu’une décision concernant une prise en charge soit décidée d’un commun accord, en prenant en compte le point de vue de l’usager et celui du professionnel (comme c’est le cas par exemple du Plan de Crise Conjoint utilisé au C3R).

Cet outil aura pour but de renforcer le pouvoir d’agir, de faciliter la communication avec les professionnels de santé et de faciliter la prise de décision sur le fait de devenir parent ou non lorsqu’on est en situation de handicap psychique.

Vous trouverez ci-joint les informations supplémentaires concernant l’organisation de cette recherche. **Si vous souhaitez participer à cette recherche, merci de le signaler par mail à l’adresse suivante :** **mdubreucq@ch-alpes-isere.fr****.**

Je vous remercie d’avance de votre participation et reste à votre disposition pour répondre à vos questions,

Cordialement,

Marine Dubreucq, sage-femme

mdubreucq@ch-alpes-isere.fr



**Dates :**

-Entretiens individuels : dates à définir en fonction des disponibilités des participants

-Entretien en groupe : dates à définir

**Lieu :**

-Entretiens individuels : par téléphone ou par téléconsultation

-Entretien en groupe : par visioconférence

**Durée : 1h30** avec une pause

**Objectifs de la recherche :**

Les bénéfices de cette recherche seront directs puisque l’outil créé aura pour but de répondre aux questions relatives à la prise en charge, avant, pendant ou après une grossesse (comme la question du traitement pharmacologique en vue d’une grossesse). Cet outil a également pour but de réduire le stress face à l’accès à la parentalité et donc de diminuer le risque de complications ou de difficultés avant, pendant et après une grossesse. La décision médicale partagée aura pour but de renforcer l’empowerment et donc de réduire le risque de rupture dans la continuité des soins et donc le risque de complications avant, pendant ou après la grossesse.

**Sous quelle forme?**

Il s’agira, au choix, d’une interview en individuel ou en groupe (maximum 5 participantes) sur un thème précis à l’aide de questions ouvertes. Le but est de laisser la(les) participante(s) s’exprimer de façon libre sur un sujet afin d’obtenir ses/ leurs opinions ou besoins sur un sujet.

**Modalités de recueil des données :**

L’échange sera enregistré par dictaphone, puis retranscrit dans son intégralité après anonymisation des participantes. Les données recueillis seront analysées par analyse qualitative. L’enregistrement sera ensuite entièrement détruit. Nous avons besoin de votre non-opposition à être enregistrée.

**Participants :**

Nous espérons recruter des femmes, âgées de 18 ans ou plus, ayant un trouble psychique (troubles du spectre de la schizophrénie, troubles bipolaires, trouble de personnalité borderline, troubles anxieux), enceintes ou ayant un désir d’enfant dans les 2 ans à venir.

Les interviews seront animées par Marine Dubreucq, sage-femme au C3R de Grenoble et dans les Centres Experts.

Vous êtes libre d’accepter ou de refuser de participer à cette étude, sans aucune conséquence sur votre suivi habituel. Vous pouvez également décider en cours d’étude d’arrêter votre participation sans avoir à vous justifier.

Nous vous remercions d’avoir pris le temps de lire cette lettre d’information. Si vous êtes d’accord pour participer à cette recherche, nous vous invitons à exprimer votre non-opposition à y participer avant l’entretien. Cette non-opposition nous permettra d’utiliser vos résultats dans notre étude.

**Libre choix de participation :**

Cette étude est proposée aux femmes diagnostiquées avec un trouble psychique en complément de leurs soins habituels.

Votre participation à cette étude est volontaire : vous êtes libre d’accepter ou de refuser de participer à cette étude.

Si vous décidez de participer, sachez que vous pourrez retirer à tout moment votre consentement à la recherche, sans encourir aucune responsabilité ou préjudice de ce fait, et sans justifier votre décision. Cela ne changera en rien les rapports que vous avez avec l’équipe soignante. Si vous décidez de ne pas participer à la recherche, vous n’aurez pas à vous justifier et la qualité des soins dont vous devez bénéficier n’en sera pas modifiée.

Votre participation ne vous empêche en aucun cas de participer à d’autres groupes thérapeutiques ou d’autres protocoles de recherches au C3R, au Centre Expert Schizophrénie ou ailleurs.

Lorsque vous aurez lu la note d’information ci-dessous et obtenu les réponses aux questions que vous vous posez en interrogeant la sage-femme, il vous sera proposé un délai de réflexion de 3 jours vous permettant de réfléchir à votre engagement dans cette recherche. Suite à ce délai de réflexion et si vous acceptez de participer à l’étude, nous vous proposerons de donner votre non opposition orale.

Sachez qu’aucune indemnité ne vous sera proposée si vous choisissez de participer à cette étude.