

Sous embargo jusqu'au 17/11/2021 – 13h

COMMUNIQUÉ DE PRESSE



17 NOVEMBRE 2021 - JOURNÉE MONDIALE DE LA PRÉMATURITÉ

**Adrien Taquet, Secrétaire d'Etat chargé de l'Enfance et des Familles,
SOS Préma et la Société Française de Néonatalogie
inaugurent la Charte du nouveau-né hospitalisé.**

Agir pour l'égalité des chances dès la naissance

• L'hospitalisation des nouveau-nés, un enjeu de santé publique

Sur 740 000 naissances par an en France, **on compte 75 000 nouveau-nés hospitalisés dont 60 000 bébés prématurés**. L'état de santé d'un bébé prématuré dépend de son immaturité à la naissance ; chaque cas est différent puisque deux enfants nés au même terme n'auront pas le même parcours. Quoi qu'il en soit, un bébé né trop tôt doit être hospitalisé.

L'hospitalisation du nouveau-né est un réel défi pour une famille en construction et l'entrée en parentalité. Elle suscite des émotions intenses et nécessite la mobilisation des ressources de tous pour offrir au bébé les meilleures chances de bien grandir.

• Favoriser les liens entre les parents et leur enfant dès la naissance : le « zéro séparation »

La Charte du nouveau-né hospitalisé définit, en 10 points, les besoins essentiels du bébé. Elle s'appuie sur la « théorie de l'attachement » qui montre que, pour avoir un développement optimal, sur les plans social, affectif et cognitif, **un nouveau-né doit établir une relation continue avec ses parents.**

Ainsi, les soins de développement à l'hôpital intègrent les parents comme partenaires de soins, favorisant ainsi le « zéro séparation » ; ils regroupent l'ensemble des approches environnementales et comportementales dont le but est d'aider le développement harmonieux de l'enfant né avant terme.

En moyenne, les soins de développement réduisent de 5,3 jours la durée d'hospitalisation des bébés et contribuent surtout à améliorer le développement de l'enfant et son état de santé.

• Une charte pour consacrer un parcours des 1000 premiers jours pour les nouveau-nés hospitalisés

La Charte du nouveau-né hospitalisée inaugurée ce jour conjointement par Adrien Taquet, l'association SOS Préma et la Société Française de Néonatalogie, vise à consacrer ces principes et s'inscrit ainsi dans la continuité du parcours des 1000 premiers jours, au cœur d'une nouvelle politique de prévention lancée par le Président de la République en septembre 2019. Elle garantit pour l'ensemble des nouveau-nés hospitalisés une prise en charge adaptée à ses besoins, avec un investissement remarquable des professionnels de santé, notamment dans les services de néonatalogie.

Elle sera diffusée dans 490 services de néonatalogie en France. La Société Française de Médecine Périnatale (SFMP), le Collège National des Gynécologues et Obstétriciens Français (CNGOF), le Collège National des Sages Femmes (CNSF), l'Association Nationale des Puéricultrices(teurs) Diplômé(e)s et des Étudiants (ANPDE) et l'Association nationale des Auxiliaires de Puériculture (ANAP) ont déjà apporté leur soutien au projet.

CHARTRE DU NOUVEAU-NÉ HOSPITALISÉ

L'hospitalisation du nouveau-né est un réel défi pour tisser les liens familiaux et suscite des émotions intenses. Elle nécessite la mobilisation des ressources de tous pour offrir au bébé les meilleures chances de bien grandir. Les études scientifiques démontrent que la création du lien d'attachement entre le nouveau-né et sa famille, dès les premiers instants de vie, est primordial pour son bon développement. Le dialogue et la concertation entre les parents et les soignants se trouvent au cœur d'une prise en charge optimale du nouveau-né hospitalisé.

Conscients de ces enjeux, nous, parents de nouveau-nés hospitalisés et professionnels de la naissance, nous engageons à tout mettre en œuvre pour que le nouveau-né hospitalisé bénéficie :



De la présence continue, dès sa naissance, sans restriction, 24h/24, d'au moins l'un de ses parents, ou d'une personne de confiance.

Les parents choisissent, s'ils le souhaitent, une à deux personnes de confiance pour les soutenir et les relayer tout au long de l'hospitalisation.



Des meilleures conditions pour créer le lien d'attachement avec ses parents (contact physique, bercement, échanges vocaux, alimentation) qui améliorent son état de santé et son bon développement.

Parents et soignants partagent leurs connaissances pour regarder ensemble le bébé, comprendre ses réactions et entrer en relation avec lui.



Du contact peau à peau quotidien, avec au moins l'un de ses parents, ou la personne de confiance désignée par eux, le plus tôt possible, de façon prolongée au cours des 24h et jusqu'à la sortie.



Du colostrum maternel (1^{er} lait) sans restriction d'âge gestationnel ou de poids, en l'absence de contre-indication médicale.

L'équipe soignante informe et accompagne la mère dans la façon de nourrir son enfant et la soutient dans ses choix.



De la possibilité de téter au sein ou au biberon, aussitôt qu'il montre la capacité à le faire, sans restriction d'âge gestationnel.



D'un environnement confortable adapté à son développement sensoriel (luminosité, son, odeur, goût, toucher).



De la participation de ses parents aux soins qu'il reçoit avec l'accompagnement des professionnels de santé.



Du rôle protecteur de ses parents dans la prise en charge de l'inconfort et de la douleur en étroite coopération avec les soignants.



Des informations accessibles et compréhensibles destinées à ses parents pour comprendre son état de santé et prendre soin de lui.



D'une prise en charge individualisée, élaborée en concertation avec ses parents, et en accord avec la littérature scientifique la plus récente sur le sujet.

Signataires de la Charte



Sous le patronage du



Avec le soutien de



Contacts Presse :



Cabinet de M. Adrien Taquet
01 49 56 89 04
sec.presse.enfance@qsante.gouv.fr



Emilie Stofft
06 63 57 04 56
emiliestofft@emilie-press.fr

À propos de SOS Préma :

SOS Préma est une association loi 1901 reconnue d'intérêt général et association d'usagers par le ministère de la Santé. Née en 2004 à l'initiative de Charlotte Bouvard, elle-même maman d'un garçon né prématurément, SOS Préma a été créée pour donner à tous les enfants prématurés les meilleures chances de bien grandir. L'association est aux côtés des parents pour les écouter, les conseiller et les aider à défendre leurs droits (850 000 familles aidées depuis 2004). En parallèle, elle travaille avec les équipes médicales et porte la voix des parents auprès des pouvoirs publics. Grâce à son expertise de 17 années sur le terrain, SOS Préma est devenue un acteur du paysage social de notre pays et un réseau national de solidarité qui fait avancer la prise en charge de la prématurité et des nouveau-nés les plus vulnérables, en dénonçant les failles et les inégalités territoriales.

<https://www.sosprema.com>

À propos de la SFN :

La Société Française de Néonatalogie (SFN) est une société savante regroupant tous les professionnels travaillant autour du nouveau-né. Elle a pour mission d'accompagner les évolutions des pratiques, de participer à l'organisation des soins en néonatalogie. Espace de dialogue entre les différents acteurs de la néonatalogie et les tutelles, elle élabore des recommandations portant sur les thérapeutiques, les prescriptions et l'organisation des soins. Elle contribue à la formation des professionnels et à l'évaluation des pratiques. Elle partage les réflexions autour de l'éthique en périnatalité. Elle défend et représente, au sein des diverses instances gouvernementales, les professions de la médecine néonatale (pédiatres puéricultrices et auxiliaires), et encourage et soutient la recherche en néonatalogie.

<https://www.societe-francaise-neonatalogie.com>

À propos du programme des 1000 premiers jours :

Les 1 000 premiers jours de l'enfant constituent une période essentielle pour le bon développement et la construction de l'enfant qui conditionne la santé et le bien-être de l'individu tout au long de sa vie. C'est sur ce sujet qu'a travaillé la commission des 1000 premiers jours, composée de 18 experts spécialistes de la petite enfance, présidée par le neuropsychiatre Boris Cyrulnik. Elle a été lancée par le Président de la République en septembre 2019 et a émis de nombreuses recommandations se traduisant par des mesures du Gouvernement parmi lesquelles :

- la création d'un parcours des 1000 premiers jours, qui comprend un accompagnement personnalisé commençant dès l'entretien du 4ème mois, se poursuivant en maternité et jusqu'au domicile, et qui se renforce en cas de fragilités (handicaps, prématurité, troubles psychiques, fragilités sociales, etc.) ;
- la mise en place d'un entretien postnatal obligatoire, moment pivot du repérage et de la prise en charge de troubles de la dépression du post partum ;
- l'augmentation des moyens des maternités et des PMI pour mieux accompagner les parents ;
- l'allongement du congé paternité et d'accueil de l'enfant, dans l'intérêt du développement de l'enfant, mais également pour lutter contre la solitude et l'isolement des mères ;
- une amélioration de la sensibilisation et de l'information des parents pendant cette période sensible.

<https://www.1000-premiers-jours.fr>



À télécharger sur : <https://1000jours.fabrique.social.gouv.fr>