

Folia Pharmacotherapeutica avril 2024

Le registre de grossesse BELpREG

Le registre de grossesse BELpREG

En 2022, le registre de grossesse BELpREG (*BELgian pregnancy REGistry*) a été créé avec le soutien de la KU Leuven. L'objectif de ce projet est de mieux documenter la sécurité des médicaments utilisés pendant la grossesse. À cette fin, les participantes remplissent chaque mois un questionnaire en ligne pendant leur grossesse jusqu'à 8 semaines après l'accouchement, et deux questionnaires quand l'enfant a 6 et 12 mois. Les femmes enceintes qui ne prennent pas de médicaments peuvent également participer. Ces données sont ensuite collectées dans une base de données, l'objectif étant à terme de les fusionner avec les données d'initiatives similaires dans d'autres pays. Ces données permettront aux chercheurs de mener des études sur l'utilisation et la sécurité des médicaments pendant la grossesse. En complétant les questionnaires, les participantes contribuent donc à améliorer la prise en charge et la santé des futures mamans et de leurs bébés. De plus amples informations pour les professionnels de santé sont disponibles [ici](#). Si vous souhaitez informer vos patientes enceintes sur le projet BELpREG et les encourager à y participer, vous pouvez demander des dépliants BELpREG via info@belpreg.be. Les dépliants sont gratuits et disponibles en français, néerlandais ou anglais.

Médicaments pendant la grossesse : un délicat exercice d'équilibre

Des recherches récentes menées en Belgique ont montré que près de 90% des femmes se voient prescrire au moins un médicament pendant leur grossesse¹. Nous savons également que les femmes enceintes consomment régulièrement des médicaments en vente libre tels que le paracétamol, des antiacides et les des laxatifs². Nombre de femmes enceintes consomment régulièrement des médicaments en raison d'une maladie chronique (telle qu'épilepsie, asthme ou diabète), d'une maladie aiguë (une infection par exemple, avec ou sans fièvre) ou pour prévenir ou traiter des maladies ou des symptômes liés à la grossesse, tels que la pré-éclampsie ou les nausées et les vomissements. Pourtant, 10% seulement des médicaments commercialisés sont suffisamment documentés dans la littérature en termes de sécurité d'emploi pendant la grossesse³⁻⁴.

Une évaluation attentive des bénéfices et des risques est essentielle pour une utilisation sûre des médicaments pendant la grossesse. Les données réelles recueillies dans les registres de grossesse tels que BELpREG peuvent être utilisées pour étudier l'utilisation des médicaments pendant la grossesse, contribuant ainsi à une utilisation plus sûre des médicaments pendant la grossesse.



Partagez vos expériences et contribuez à améliorer les connaissances sur la sécurité des médicaments pendant la grossesse.

Vous remplirez quelques questionnaires en ligne durant la grossesse et après l'accouchement. Nous collectons des données sur la prise des médicaments pendant la grossesse, votre santé, et celui de votre bébé. Même si vous ne prenez (actuellement) aucun médicament, vous pouvez participer.

Rendez-vous sur belpreg.be pour plus d'informations, et inscrivez-vous au premier questionnaire !

Le projet de recherche BELpREG a été approuvé par EC Research UZ / KU Leuven (S66464)

BELpREG
UNE VIE SAINE COMMENCE
GRÂCE À VOTRE EXPÉRIENCE

KU LEUVEN



Sources

- 1 Larcin, L., Lona, M., Karakaya, G., Van Espen, A., Damase-Michel, C., & Kirakoya-Samadoulougou, F. (2021). Using administrative healthcare database records to study trends in prescribed medication dispensed during pregnancy in Belgium from 2003 to 2017. *Pharmacoepidemiology and Drug Safety*, 30(9), 1224–1232. doi.org/10.1002/pds.529
- 2 Ceulemans, M., Van Calsteren, K., Allegaert, K., & Foulon, V. (2019). Health products' and substance use among pregnant women visiting a tertiary hospital in Belgium: A cross-sectional study. *Pharmacoepidemiology and Drug Safety*, 28(9), 1231–1238. doi.org/10.1002/pds.4862
- 3 Adam, M. P., Polifka, J. E., and Friedman, J. M. (2011). Evolving knowledge of the teratogenicity of medications in human pregnancy. *Am. J. Med. Genet. Part C Seminars Med. Genet.* 157 (3), 175–182. doi:10.1002/ajmg.c.30313
- 4 Roque Pereira, L., Durán, C. E., Layton, D., Poulentzas, G., Lalagkas, P.-N., Kontogiorgis, C., & Sturkenboom, M. (2022). A Landscape Analysis of Post-Marketing Studies Registered in the EU PAS Register and ClinicalTrials.gov Focusing on Pregnancy Outcomes or Breastfeeding Effects: A Contribution from the ConcePTION Project. *Drug Safety*, 45(4), 333–344. <https://doi.org/10.1007/s40264-022-01154-7>

Colophon

Les *Folia Pharmacotherapeutica* sont publiés sous l'égide et la responsabilité du *Centre Belge d'Information Pharmacothérapeutique* (Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie) a.s.b.l. agréée par l'Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé (AFMPS).

Les informations publiées dans les *Folia Pharmacotherapeutica* ne peuvent pas être reprises ou diffusées sans mention de la source, et elles ne peuvent en aucun cas servir à des fins commerciales ou publicitaires.

Rédacteurs en chef: (redaction@cbip.be)

T. Christiaens (Universiteit Gent) et
J.M. Maloteaux (Université Catholique de Louvain).

Éditeur responsable:

T. Christiaens - Nekkersberglaan 31 - 9000 Gent.