



CRYING, **U**NSETTLED, **DIS**TRESSED **I**NFANTS: **E**FFECTIVENESS **S**TUDY

Les pleurs incessants du nourrisson ; partie suisse d'un essai clinique contrôlé international visant à évaluer l'efficacité d'un traitement ostéopathique

Fribourg, le 25 mai 2021

Madame, Monsieur,

Par la présente, nous souhaiterions vous informer de notre essai clinique. Votre enfant étant encore mineur·e, il/elle ne peut donner son consentement pour le projet prévu. Par conséquent, nous vous faisons parvenir la présente feuille d'information, qui vous permettra de vérifier si vous acceptez une participation de votre part et de sa part. En effet, vous pouvez accorder votre consentement en qualité de parents.

Ci-après, nous vous présentons le projet : d'abord, par un résumé pour vous donner un rapide aperçu, puis par une description plus détaillée.

Prof. Paul Vaucher
Investigateur principale pour la Suisse



Demande de participation à un projet de recherche en soins ostéopathiques :

CUTIES-CH – Pleurs incessants et soins ostéopathiques

Chers parents,

Nous vous proposons ici de nous accorder votre consentement pour la participation de votre enfant à notre projet.

La participation est entièrement libre. Toutes les données collectées dans le cadre de ce projet sont soumises à des règles strictes en matière de protection des données.

Le projet CUTIES est mené en Suisse par la Haute École de Santé de Fribourg et l'« University College of Osteopathy », deux hautes écoles engagées dans la recherche en ostéopathie. Nous vous en communiquerons les résultats si vous le souhaitez.

Lors d'un entretien, nous vous présenterons les éléments essentiels et répondrons à vos questions. Pour vous proposer d'ores et déjà un aperçu du projet, voici les points clés à retenir. Vous trouverez à la suite des informations complémentaires plus détaillées.

Pourquoi menons-nous ce projet de recherche ?

- En Suisse, le fait d'avoir des pleurs incessants et inconsolables (coliques du nourrisson) est un motif fréquent pour consulter un ostéopathe sans pour autant que l'on sache quel est le véritable bénéfice de la partie manuelle de la prise en charge ostéopathique.
- Ce projet de recherche vise à étudier si un traitement ostéopathique habituel avec une composante manuelle douce spécifique réduit d'avantage les pleurs qu'un traitement ostéopathique habituel avec un traitement doux générique.

Quelles sont les conditions pour participer ?

- Être disponible durant les deux prochaines semaines pour consulter un ostéopathe avec votre enfant.
- Avoir accès à internet pour répondre aux questionnaires en ligne (si vous n'avez pas accès, vous pouvez le demander auprès de l'ostéopathe)
- Pouvoir lire le français, l'allemand, l'italien ou l'anglais.
- Avoir un enfant de moins de 10 semaines présentant des pleurs incessants/inconsolables (colique du nourrisson) au moins 3 heures par jours, 3 jours par semaine.
- Votre enfant ne présente pas d'autres conditions expliquant les pleurs.
- Hormis les pleurs, votre enfant est en bonne santé.

Que se passe-t-il pour vous et votre enfant en cas de participation ?

- Votre participation consiste à accompagner votre enfant pour un suivi chez un ostéopathe.
- Si vous nous accordez votre consentement pour votre participation et celle de votre enfant, nous vous demanderions de compléter deux questionnaires électroniques qui vous prendra 5–10 minutes chacun. Vous devriez également tenir un journal quotidien des pleurs de votre enfant pendant deux semaines. Finalement, on vous demandera de bien prendre note et de rapporter tout événement indésirables ayant lieu durant ces deux semaines.

- Après avoir complété le premier questionnaire, votre enfant sera réparti au hasard dans 2 groupes. En plus d'une prise en charge habituelle, votre enfant recevra donc soit un traitement ostéopathique spécifique avec des techniques douces, soit un traitement ostéopathique générique comportant également des techniques douces. Si vous décidez de participer à l'étude avec votre bébé, vous devrez accepter de NE PAS savoir quel toucher léger votre bébé recevra. En effet, nous devons nous assurer que les résultats de l'étude ne sont pas affectés par votre propre opinion sur la possibilité qu'un traitement ait plus d'effet qu'un autre. Vous pourrez bien évidemment assister aux traitements. Après avoir rempli le deuxième questionnaire et avoir rendu une copie de votre journal des pleurs, vous pouvez demander à votre ostéopathe quel traitement votre bébé a reçu.
- Durée : deux semaines
- 1-4 consultations de 30-45 minutes

Quels sont les bénéfices et les risques liés à la participation au projet ?

Bénéfices pour les participants

- Vous bénéficierez d'informations, de conseils et de soutien d'un ostéopathe pour vous aider à gérer les pleurs de votre enfant.
- Les 1-4 consultations ostéopathiques sont gratuits.
- Par votre participation, vous contribuez à aider les futur·e-s patient·e-s à être orienter vers les meilleurs traitements.

Risques et contraintes

- Les revues de la littérature sur le sujet n'ont identifié aucun risque lié au traitement proposé pour votre enfant. Il n'est cependant pas exclu que la prise en charge provoque des modifications de comportement tels que des changements de rythme de sommeil ou des repas. Même si les études existente suggèrent que l'approche ostéopathique diminue la quantité des pleurs, on ne peut pas exclure que la prise en charge aie un effet inverse.

En apposant votre signature à la fin du document, vous certifiez en avoir compris tout le contenu et accorder librement votre consentement pour la participation de la patiente/du patient au projet.

Pour tout complément d'information vous pouvez contacter les personnes suivantes :

L'ostéopathe avec qui vous aurez rendez-vous :

NOM DE L'OSTEOPATHE

TEL

adresse e-mail

Personne responsable de l'étude en Suisse

(disponible par téléphone les mercredi et jeudi durant les heures de bureau) :

Prof. Paul Vaucher

+41 78 788 33 66

paul.vaucher@hes-so.ch

Information détaillée

1. Objectif du projet et sélection des participant-e-s

Ce projet vise à examiner et à mesurer l'efficacité, la performance et la sécurité d'un traitement manuel ostéopathique composé d'un touché « doux » sur la durée des pleurs chez les nourrissons présentant des coliques. Cette étude évalue également l'apparition d'effets indésirables afin de pouvoir mieux connaître et communiquer les risques et les bénéfices d'un traitement manuel ostéopathique. Nous vous sollicitons en votre qualité de parent/représentant légal.

Participation ouverte à un parent qui :

- Ont un enfant qui présente des pleurs incessants de plus de 3 heures par jours, 3 jours par semaine.
- Que ces pleurs ne soient pas expliqués par une autre condition.
- Qu'hormis les pleurs, l'enfant soit en bonne santé.
- Que l'enfant ait moins de 10 semaines d'âge.

2. Informations générales sur le projet

En Suisse, un nourrisson sur deux est vu par un ostéopathe en Suisse, dont une partie importante pour des pleurs incessants (coliques du nourrisson). Les pleurs incessants du nourrisson, ou coliques du nourrisson, est un trouble qui touche les enfants de 0 à 6 mois d'âge. Le trouble se manifeste par des pleurs de plus de 3 heures par jours, pour plus de 3 jours sur une semaine et ne sont pas expliqués par une autre condition. Ce trouble est transitoire et disparaît généralement avec la maturation du système nerveux et du système digestif. Les causes sous-jacentes restent inconnues. Les pleurs affectent principalement la santé des parents et peuvent induire un manque de sommeil, une sensation d'impuissance et une perte de confiance en ces compétences parentales.

En Suisse, l'ostéopathie est devenue une profession de santé depuis 2019. Pour pratiquer, les ostéopathes doivent répondre aux exigences requises pour prendre en charge des patients en première intention en toute sécurité. Dans le cadre de ce projet, les ostéopathes praticiens bénéficient tous d'une formation de base équivalente à 5 ans plein temps et de deux ans de formation post-grade. Ils ont tous de l'expérience dans la prise en charge de nourrisson et en pédiatrie. Ils ont donc déjà l'habitude de prendre en charge des parents et des nourrissons qui souffrent de colique.

Il existe une dizaine de petites études cliniques ayant déjà évalué les effets d'une prise en charge ostéopathique pour les pleurs incessants. Ces études sont cependant de petite taille et ne permettent pas de connaître l'effet de la composante manuelle ostéopathique du traitement sur cette condition. Nous souhaitons donc évaluer l'effet d'un traitement doux ostéopathique personnalisé sur la durée des pleurs par rapport à un traitement doux générique sans volonté de modification des tissus.

Cette étude fait partie d'un projet international. En tout, environ 120 parents avec leur enfant seront suivis dans l'étude dont une 40aine en Suisse. Les autres participant-es viennent de Grande Bretagne et d'Australie.

Si vous et votre enfant participez à l'étude, vous serez donc affecté au hasard (une chance sur deux) soit à un traitement manuel spécifique ciblé, soit à un traitement manuel générique sans que vous ne sachiez quel traitement votre enfant va recevoir.

L'intervention étudiée est une prise en charge ostéopathique habituelle impliquant un toucher léger pendant 10-20 minutes, et ceci d'une à quatre fois sur deux semaines. Le toucher est dirigé vers des zones spécifiques

du corps du bébé, selon ce que l'ostéopathe juge approprié, dans le but de modifier la fonction des tissus ou la dynamique des fluides.

L'intervention contrôle consiste également d'une prise en charge ostéopathique habituelle. Le traitement manuel habituel est cependant remplacé par un toucher léger générique non spécifique sur le crâne, le thorax, l'abdomen et la région sacrée dans n'importe quel ordre sans que l'ostéopathe ne tente de déplacer ou d'ajuster les tissus mous ou de modifier les mécanismes des fluides. Il n'y a donc aucune intention de soulager les tensions trouvées. La durée est également de 10-20 minutes, 1-4 fois sur deux semaines.

Votre enfant et vous-même recevront toutes les autres composantes d'une prise en charge habituel, à savoir une écoute, des conseils et du soutien. Vous bénéficierez donc du traitement standard recommandé en Suisse. Chaque consultation dure généralement entre 30 et 45 minutes. Le suivi est sur deux semaines.

Cette étude est réalisée dans le respect des prescriptions de la législation suisse. Nous suivons en outre l'ensemble des directives reconnues au niveau international. Les commissions d'éthique compétentes au niveau international (NHS – GB) et national (Swissethics) ont examiné et autorisé l'étude. Vous trouverez également un descriptif de l'étude sur le site Internet de [l'Office fédéral de la santé publique](#) sous le numéro de registre SNCTP [000004452].

3. Déroulement pour les participant·e·s

Contribution à l'étude

Vous participerez à l'étude sur une période de deux semaines avec 1–4 consultations ostéopathiques de 30–45 minutes selon vos besoins. Il vous sera demandé de remplir un journal des pleurs pour noter combien de minutes votre bébé pleure durant chaque heure de la journée et ceci sur une période de 14 jours. Ceci ne devrait pas vous prendre plus de 5 à 10 minutes par jour. Vous serez également invitée à remplir deux questionnaires électroniques, l'un au début de l'étude lors de votre première visite chez l'ostéopathe et l'autre après 14 jours. On y pose des questions sur la santé de votre bébé, votre confiance en tant que parent et votre expérience des soins prodigués. Ces questionnaires devraient prendre environ 5 minutes à remplir.

Déroulement

Tous les ostéopathes participant à cette étude ont une expérience préalable du traitement des bébés, ce sont tous des professionnels de santé agréés qui ont été spécialement formés et sélectionnés pour participer à cette étude. Pendant le traitement, vous serez à tout moment avec votre bébé et si votre bébé est en détresse, vous serez libre de le consoler et de le réconforter à tout moment.

Les consultations auront lieu à l'adresse qui vous a été communiqué lors de votre prise de rendez-vous, à savoir :

[LE NOM DE L'OSTEOPATHE]

[LE NOM DU CABINET]

[RUE ET N° DE RUE]

[CODE POSTAL] [LIEU]

[NUMERO DE TELEPHONE]

Lors de la première consultation, vous aurez l'occasion de poser des questions et vous assurer que vous êtes d'accord de participer. La prise en charge est la même que celle qui est habituellement proposée. Vous recevrez donc des conseils et le soutien de l'ostéopathe. La seule différence étant que votre enfant recevra une des deux formes de traitements manuel doux proposés : une forme spécifique ou une forme générique.

Si vous décidez de participer à l'étude avec votre bébé, vous devrez accepter de NE PAS savoir quel traitement votre bébé recevra. En effet, nous devons nous assurer que les résultats de l'étude ne sont pas affectés par votre propre opinion sur la question de savoir si un traitement pourrait avoir plus d'effet que l'autre.

On vous demande également d'être particulièrement attentif aux signes que peut présenter votre enfant après le traitement (ex. somnolence, agitation, changement de rythme d'appétit, pleurs) afin de rapporter

toutes formes d'évènement indésirable. Vous pouvez les rapporter oralement à l'ostéopathe lors d'une visite planifiée ou dans le questionnaire au 14^{ème} jour.

Il se peut également que l'ostéopathe vous propose de filmer la consultation pour des raisons de contrôle de qualité. Ces vidéos sont analysés par l'investigateur principal avant d'être détruite. Vous êtes entièrement libre de refuser d'être filmé ou de rendre la vidéo accessible à l'investigateur sans à vous justifier.

Tous les traitements sont gratuits, nous vous demandons simplement de remplir les questionnaires et le journal des pleurs pour nous. Une fois cette étape terminée, vous pouvez demander à votre ostéopathe quel traitement votre bébé a reçu.

4. Bénéfices pour les participant e s

Si vous participez à l'étude, les soins habituels (c.à.d. explications, rassurance, conseils, etc.) et la prise en charge ostéopathique pourra éventuellement aider à réduire les pleurs et votre qualité de vie. Mais il se peut aussi que vous n'en tirez aucun bénéfice. Les résultats de l'étude pourront cependant toujours servir pour mieux informer les autres parents d'enfants présentant des pleurs incessants.

5. Caractère facultatif de la participation et obligations

La participation à l'étude est entièrement libre. Si vous ne souhaitez pas participer ou si vous, en tant que parent, revenez ultérieurement sur votre décision à ce sujet, vous n'aurez pas à vous justifier. Cette décision n'aura pas de répercussions défavorables sur la suite de votre prise en charge ou de celle de votre enfant.

La participation à l'étude implique les obligations suivantes :

- Vous êtes tenu-e de compléter les questionnaires et le journal des pleurs de la manière la plus précise possible.
- L'ostéopathe qui vous suit doit être informé-e de l'évolution de la santé de votre enfant et il convient de lui signaler tout nouveau symptôme, tout nouveau trouble et tout changement dans l'état de votre enfant y compris après le terme / l'arrêt de l'étude et jusqu'à l'atténuation d'un éventuel effet indésirable.
- L'ostéopathe doit être informé-e de tout traitement ou thérapie prescrit ou suivi chez un-e médecin/praticien ainsi que de tous les médicaments pris par votre enfant y compris les traitements de médecine complémentaire ou alternative.

Votre enfant peut bien évidemment bénéficier des techniques proposées :

- Pendant l'étude, ce qui implique cependant l'exclusion de l'étude.
- Après l'étude, si votre enfant a été randomisés dans le groupe contrôle.
- Après l'étude, si vous voyez un intérêt à poursuivre le traitement.

6. Risques et contraintes pour les participant-e-s

Nous savons, grâce à d'autres recherches, que les réactions après traitement (également appelées "événements indésirables") sont très rares pour ce type de thérapie douce administrée aux bébés. On ne peut cependant pas exclure que la prise en charge induit des évènements indésirables tels que des modifications du rythme du sommeil ou d'alimentation ou voir même une augmentation des pleurs. Le traitement proposé a déjà été administré à des centaines de milliers de nourrissons, et nous n'avons connaissance d'aucun cas d'évènement graves induits par des techniques dites « douces ». Nous ne pouvons cependant pas exclure qu'il existerait un risque extrêmement rare inconnu.

Il vous sera demandé d'amener votre enfant chez un de ces ostéopathes jusqu'à un maximum de 4 fois, sur une période de 2 semaines, ce qui implique du temps et d'éventuels frais de déplacement.

7. Alternatives

La participation à l'étude présente des bénéfices et des risques. En participant, vous avez également accès au traitement habituel recommandée par les directives dans le domaine. Il existe cependant certaines alternatives, notamment médicamenteuses. L'évidence de leur efficacité reste cependant incertaine. L'ostéopathe et le-la pédiatre de votre enfant peuvent cependant vous informer et vous conseiller quant aux recours à ces alternatives et à un traitement ostéopathique habituel.

8. Résultats

Au cours de l'étude, l'ostéopathe-investigateur vous avisera, en votre qualité de parent, de toute nouvelle découverte importante pour votre enfant. En cas de doute sur la présence d'une autre condition, vous en serez immédiatement informé-e. Il se peut qu'à ce moment votre enfant doivent être exclu de l'étude.

L'ostéopathe-investigateur peut également vous faire parvenir, à l'issue de l'étude, une synthèse des résultats globaux qui seront également publiés en accès libre pour le publique.

9. Confidentialité des données et des échantillons

9.1. Traitement et codage des données

Dans le cadre de cette étude, des données relatives à la santé de votre enfant et des données concernant votre rôle de parent sont recueillies et traitées, en partie de manière automatisée. Ces informations sont codées au moment du relevé. Le codage signifie que toutes les données permettant d'identifier le patient (nom, date de naissance, etc.) sont effacées et remplacées par un code. Il n'est pas possible de relier les données aux participant-es sans le code, qui reste en votre possession et en celle de l'ostéopathe-investigateur qui vous a suivi.

Seul un nombre limité de personnes peut consulter les données des participant-es sous une forme non codée, et ce, exclusivement pour pouvoir accomplir les tâches nécessaires au déroulement de l'étude. Ces personnes sont tenues au secret professionnel. En votre qualité de parent, vous avez le droit de consulter vos données et celles de votre enfant. Pour ceci, il reste essentiel que vous conserviez le code qui vous a été transmis avec la copie de votre feuille de consentement.

9.2. Protection des données

Toutes les directives relatives à la protection des données sont rigoureusement respectées. Les données sont stockées sur un serveur sécurisée certifié au Pays Bas qui garantit une protection des données équivalente à celle garantie en Suisse.

9.3. Protection des données en cas de réutilisation

En cas de réutilisation des données relatives à la santé pour d'autres projets de recherche, notamment des analyses regroupant les résultats de plusieurs études ensemble, les mêmes règles de sécurité s'appliquent à vos données que pour cette étude. Ceci peut se révéler importants pour répondre à d'autres questionnements. Seules les données codées non-personnalisées sont alors utilisées. En acceptant de participer à cette étude, vous acceptez également que vos données codées ainsi que celles de votre enfant puissent être réutilisées pour des études futures à but scientifique.

9.4. Droit de consultation dans le cadre d'inspections

L'étude peut faire l'objet d'inspections. Celles-ci peuvent être effectuées par la commission d'éthique compétente, ou par le promoteur qui a initié l'étude. Dans certains cas bien précis, l'investigateur doit alors communiquer les données des participants pour les besoins de ces inspections. Toutes les personnes impliquées sont tenues au plus strict secret professionnel.

9.5. Retrait du projet

Le parent et son enfant peut à tout moment se retirer de l'étude et mettre fin à sa participation si elle/s'il le souhaite ou que vous en décidez ainsi en tant que parent. Cependant, les données recueillies jusque-là pourront encore être analysés sous forme codée.

En cas de retrait, vos données continuent de figurer sous forme codée dans les documents de l'étude, en premier lieu pour assurer la sécurité médicale. Vous devez vérifier si vous êtes d'accord avec cela avant de donner votre consentement.

9.6. Dédommagement

Vous ne percevrez aucun dédommagement pour votre participation à cette étude.

10. Responsabilité

Bien que ces recherches ne présentent pas de risque prévisible, l'institution (le promoteur local) est responsable, en vertu des dispositions légales, de tout dommage pouvant survenir dans le cadre de l'étude. Toute demande de dédommagement doit être fait auprès de :

La HES-SO | FR, Rue des Arsenaux 16a, 1700 Fribourg, qui est assurée par l'intermédiaire de l'assurance la Bâloise, Aeschengraben 21 Case postale 4002 Bâle (Police 2071361362).

11. Financement de l'étude

L'étude est financée par la Haute Ecole de Santé de Fribourg, la HES-SO, la Swiss Osteopathic Science Foundation, la « University College of Osteopathy » de Londres, L'Institute of Osteopathy, et le National Council for Osteopathic Research.

12. Interlocuteur(s)

Vous pouvez à tout moment poser des questions au sujet de l'étude. En cas de doutes, de craintes ou d'urgences pendant ou après l'étude, vous pouvez vous adresser à l'interlocuteur suivant :

Investigateur principal:
(Suisse)

Prof.Dr Paul Vaucher
paul.vaucher@hes-so.ch
+41 78 788 33 66

Déclaration de consentement

Déclaration de consentement écrite pour la participation à une étude clinique

Veillez lire attentivement ce formulaire. N'hésitez pas à poser des questions lorsque vous ne comprenez pas quelque chose ou que vous souhaitez avoir des précisions. Votre consentement écrit est nécessaire pour la participation du patient.

Numéro BASEC du projet de recherche:	BASEC2021-00099
Titre :	CUTIES-CH – Pleurs incessants et soins ostéopathiques
Institution responsable :	Haute École de Santé Fribourg Rue des Arsenaux 16a 1700 Fribourg
Investigateur responsable	Prof. Paul Vaucher
Lieu de réalisation :	A compléter selon le lieu de pratique de chaque ostéopathe
Ostéopathe co-investigatrice/investigateur responsable sur le site : Nom et prénom en caractères d'imprimerie :	A compléter pour chaque ostéopathe clinicien participant
Participant-e (enfant) : Nom et prénom en caractères d'imprimerie : Date de naissance :	A compléter lors de la première visite
Identifiant dans l'étude : Numéro unique permettant de faire le lien entre vos données et votre identité (seulement accessible par vous-même et votre ostéopathe)	A compléter lors de la première visite

- En ma qualité de de parents/représentant légal de l'enfant susmentionné-e, j'ai obtenu les informations écrites et orales de la part de l'ostéopathe-investigatrice/investigateur soussigné-e sur les objectifs et le déroulement de l'étude évaluant un traitement habituel manuel en ostéopathie ainsi que les avantages et les inconvénients possibles et les risques éventuels.
- Je confirme prendre la décision dans le sens de mon enfant, à savoir, qu'il participe à l'essai clinique. En mon nom et le sien, j'accepte les informations écrites et orales. J'ai eu suffisamment de temps pour prendre ma décision.
- J'ai reçu les réponses aux questions que j'ai posées en relation avec la participation à cette étude. Je conserve la feuille d'information et reçois une copie de ma déclaration de consentement.
- J'ai été informé-e des alternatives thérapeutiques au projet, p. ex. de l'existence d'autres traitements et thérapies.
- J'accepte que la/le pédiatre de mon enfant soit informé-e de sa participation au projet de recherche.
- En cas de traitement ultérieur en dehors du lieu de réalisation de cette étude, j'autorise la/le ou les pédiatres à fournir à l'ostéopathe-investigatrice/investigateur les données post-traitement de la patiente/du patient pertinentes pour l'étude.
- J'accepte que les spécialistes compétent-e-s du promoteur de ce projet et de la commission d'éthique compétente puissent consulter les données non codées de la/du patient-e afin de

procéder à des contrôles et des inspections, à condition toutefois que la confidentialité de ces données soit strictement assurée.

- Je sais que les données personnelles peuvent être transmis-es à des fins de recherche dans le cadre de cette étude et uniquement sous une forme codée à l'étranger également. Le promoteur assure une protection des données conforme aux normes et exigences suisses.
- Au nom de mon enfant, je peux, à tout moment et sans avoir à me justifier, révoquer mon consentement à la participation, sans que cette décision n'ait de répercussions défavorables sur la suite de sa prise en charge. Les données et les échantillons recueillis jusqu'au retrait seront cependant analysés dans le cadre de l'étude.
- Je suis informé-e que tout dommage imputable à l'étude est couvert par l'assurance de la Haute École Spécialisée Suisse Occidentale – Fribourg (La Bâloise – Police 2071361362).

Lieu, date	Nom et prénom en caractères d'imprimerie A compléter lors de la première visite Relation avec l'enfant (mère, père, représentant légal, etc.) : A compléter lors de la première visite Signature du parent : A compléter lors de la première visite
------------	--

Attestation du co-investigateur/trice :

Par la présente, j'atteste avoir expliqué à la personne représentant la patiente/le patient l'importance et la portée de l'étude. Je déclare satisfaire à toutes les obligations en relation avec cette étude conformément au droit suisse en vigueur. Si je devais, à quelque moment que ce soit durant la réalisation de l'étude, prendre connaissance d'éléments susceptibles d'influer sur le consentement de l'enfant à prendre part au projet, je m'engage à en informer immédiatement le parent.

Lieu, date	Nom et prénom de l'ostéopathe-investigatrice/investigateur en caractères d'imprimerie. A compléter lors de la première visite Signature de l'ostéopathe-investigatrice/investigateur A compléter lors de la première visite
------------	--