

# Étude sur le vécu des parents d'enfants diagnostiqués d'un Trouble du Spectre de l'Autisme

## infos et contacts

### Dr. Delphine Vuattoux

Psychologue adjointe  
Centre cantonal autisme-CHUV  
[delphine.vuattoux@chuv.ch](mailto:delphine.vuattoux@chuv.ch)

### Dr. Fabrice Brodard

Maître d'enseignement et de recherche  
Institut de Psychologie  
[fabrice.brodard@unil.ch](mailto:fabrice.brodard@unil.ch)  
021 692 32 78

### Maria Ilenia Valenzi

Master de Psychologie  
Institut de Psychologie  
[mariailenia.isabellavalenzi@unil.ch](mailto:mariailenia.isabellavalenzi@unil.ch)



## Contexte de l'étude

Le trouble du Spectre de l'Autisme (TSA) est un trouble neurodéveloppemental dont le nombre de diagnostics ne fait qu'augmenter. La démarche diagnostique pour les enfants atteints de TSA commence dès les premières préoccupations des parents et se poursuit jusqu'à la mise en place du suivi approprié. Ce parcours peut s'avérer complexe et éprouvant pour les parents. Un manque d'études portant sur l'expérience des parents d'enfants TSA a d'ailleurs été souligné.

Pour cette raison, il est important de mieux comprendre les difficultés traversées par les parents lors du diagnostic de leur enfant.

## À qui nous adressons-nous?

Cette recherche initiée par l'Université de Lausanne s'adresse à tous les parents d'enfant ou d'adolescent·e âgé·e de moins de 18 ans ayant un Trouble du Spectre de l'Autisme diagnostiqué par un·e professionnel·le durant les trois dernières années (dès 2021).

Les parents sont invités à compléter un questionnaire en ligne d'une durée d'environ de 20-30 minutes. Les données personnelles récoltées par le questionnaire seront codées permettant ainsi de garantir l'anonymat du parent. Chaque parent peut compléter individuellement son questionnaire.

## Ce qui nous intéresse : votre vécu et vos besoins

L'objectif central de l'étude est d'accéder au vécu des parents durant les différentes étapes du processus de diagnostic de TSA chez leur enfant afin de mieux comprendre leurs besoins durant cette prise en charge.

Le questionnaire en ligne (voir QR code) récolte des informations générales à propos du vécu des parents. Toutes les données récoltées seront codées afin de garantir la confidentialité.

L'étude ne comporte pas d'évaluations cliniques et ne vise pas à intervenir dans les prises en charge des enfants.

Les participant·e·s permettraient une meilleure compréhension et aide des familles amenées à vivre ce processus.

## Marche à suivre

Le questionnaire se trouve à l'adresse suivante :

<https://survey-etu-ssp.unil.ch/index.php/325273?lang=fr>

Il vous suffit de cliquer sur ce lien ou de le copier et de répondre aux questions. Vous pouvez aussi scanner le QR Code à l'aide de votre téléphone.

