

ANNONCE DE SOUTENANCE DE THÈSE

Evelina Pituch, M. Sc.

**Candidate au programme de Ph. D.
en sciences de la réadaptation**
à l'École de réadaptation de l'Université de Montréal



soutiendra sa thèse intitulée :

La parentalité avec une déficience physique : une perspective occupationnelle et écologique des besoins durant la petite enfance.

Date : le lundi 28 novembre, de 13 h à 16 h

Lieu : 7071, avenue du Parc, local 3171-1 et en ligne

Lien Zoom : <https://umontreal.zoom.us/j/82601963424?pwd=OHNDVVG95V05CVURhMmFIQUdLRWcwdz09>

Présidente-rapporteure	Johanne Higgins, Ph. D. , Université de Montréal
Directrice de recherche	Carolina Bottari, Ph. D. , Université de Montréal
Membre du jury	Brigitte Vachon, Ph. D. , Université de Montréal
Examinatrice externe	Rose Martini, Ph. D. , Université d'Ottawa
Représentante du doyen	Geneviève Mageau, Ph. D. , Université de Montréal

Résumé

Alors que davantage de personnes ayant une déficience physique (DP) sont parents, ce rôle est néanmoins rarement considéré lorsqu'il est question de leur participation sociale. Par conséquent, les connaissances scientifiques sur les besoins liés à la parentalité avec une DP durant la petite enfance sont limitées. De plus, bien que les parents ayant une atteinte neurologique représentent un sous-groupe majoritaire, leurs besoins d'ordre cognitif associés au rôle parental sont méconnus. Afin d'acquérir une compréhension exhaustive des besoins occupationnels liés à la parentalité chez cette population, cette problématique a été approfondie dans cette thèse au moyen de quatre études, soit deux revues de la portée et deux recherches qualitatives, intégrant des approches d'application de connaissances intégrée et écologique. Les résultats de cette thèse démontrent que les parents ont plusieurs besoins non répondus qui touchent leurs occupations avec leurs tout-petits, que ce soit à domicile, dans la communauté ou dans le système de soins, incluant en réadaptation. Or, les évaluations actuellement utilisées auprès de ces parents étant rarement validées, exhaustives, effectuées en milieu écologique et triangulées, la compréhension de leurs besoins s'avère souvent partielle, voire inadéquate. Par ailleurs, le manque perçu de reconnaissance sociale du rôle de parent en situation de handicap, de politiques publiques spécifiques, de services cliniques publics inclusifs, de soutien familial englobant et d'accessibilité dans la communauté contribue à réduire les besoins des parents au silence. Enfin, alors que les besoins physiques associés à une parentalité avec une DP sont importants, les besoins d'assistance observés à domicile touchent aussi un ensemble de processus cognitifs de haut niveau. Afin de mieux outiller les parents et répondre à leurs besoins familiaux, les données probantes de cette thèse soulignent l'importance de considérer davantage la parentalité avec une DP en réadaptation et dans la communauté, incluant la cognition parentale. Pour ce faire, de futures actions concertées en recherche et en clinique sont requises pour tenir compte de l'ensemble des besoins de ces jeunes familles à long terme.