

# EVALHOSPITAM OR EVHAN - Evaluation of hospitalisation for patients with anorexia nervosa: Efficacy of treatment and research predictive outcome factors

Responsable(s) : Godart Nathalie, U669 INSERM TROUBLES DES CONDUITES DE L'ADOLESCENT

Date de modification : 01/03/2020 | Version : 2 | ID : 60159

## Général

### Identification

Nom détaillé Evaluation of hospitalisation for patients with anorexia nervosa: Efficacy of treatment and research predictive outcome factors

Sigle ou acronyme EVALHOSPITAM OR EVHAN

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL : 25/09/2009

### Thématiques générales

Domaine médical Psychology and psychiatry

Déterminants de santé Addictions  
Nutrition  
Social and psychosocial factors

Mots-clés clinical outcome, Morgan and Russell scale, body mass index, menstruation, somatic complications, psychiatric complications, social adjustment, treatment received, Health episodes, mortality

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Godart

Prénom Nathalie

Adresse 75014 PARIS

Téléphone + 33 (0)1 56 61 69 35

Email nathalie.godart@imm.fr

Laboratoire U669 INSERM TROUBLES DES CONDUITES DE L'ADOLESCENT

Organisme INSERM - Institut National de Santé et Recherche

## Collaborations

## Financements

Financements Mixed

Précisions Contrat d'interface INSERM, PHRC 2006, ANR JEUNE CHERCHEUR 2007, CNAM, contrat CIFRE, bourse EIFFEL, fondation de France

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur INSTITUT MUTUALISTE MONSOURIS

Statut de l'organisation Secteur Public

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données Study databases

Base de données issues d'enquêtes, précisions Longitudinal study (except cohorts)

Origine du recrutement des participants A selection of health institutions and services

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle No

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon Prospective Other bodies active in creating this cohort: CHU AND CHG and research laboratory. Closing date for inclusion: 01/03/2010

## Objectif de la base de données

Objectif principal General objective: to evaluate the impact (efficacy) of five different inpatient treatment modalities for anorexia nervosa. Individual global health outcome (physical, psychiatric, nutritional and social) will be measured on a short-term basis (on discharge), as well as hospital treatment meeting or exceeding statutory charges on a medium term basis (12 months), taking into account confounding factors and recognised prognostic factors. Global health is evaluated using the Morgan and Russell scale as

well as secondary criteria for deteriorating health (see evaluation criteria methodology). Secondary objectives: - to determine predictive factors for failures in inpatient treatment, duration of hospitalisation, and treatment costs using clinical epidemiology methodology. - to begin a long-term prospective study to evaluate the psychological, physical, nutritional and social outcome of a homogeneous cohort of subjects suffering from severe anorexia nervosa. - two "ancillary" biological sub-projects: - to evaluate the development of depressive and anxiety symptoms in relation to changes in clinical nutritional status and serotonin markers - to evaluate cellular immunity development in relation to changes in clinical nutrition.

#### Critères d'inclusion

- Patients between 8 and 65 years old; - patients hospitalised for anorexia nervosa (who only receive treatment by necessity of somatic condition: rapid weight loss, or significantly underweight with a BMI of less than 15, or their psychological condition), as well as parents of minor and adult patients still living at home; - obtained written consent; - patients not covered by social security health insurance.

#### Type de population

##### Age

Childhood (6 to 13 years)  
Adolescence (13 to 18 years)  
Adulthood (19 to 24 years)  
Adulthood (25 to 44 years)  
Adulthood (45 to 64 years)

##### Population concernée

Sick population

##### Sexe

Male  
Woman

##### Champ géographique

National

##### Détail du champ géographique

Multicentric cohort throughout France (11 centres):  
Île-de-France: 6 centres, Bordeaux: 2 centres,  
Nantes: 1 centre, Rouen: 1 centre, Saint-Étienne: 1 centre.

#### Collecte

#### Dates

Année du premier recueil

03/2009

Année du dernier recueil

03/2010

## Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) < 500 individuals

Détail du nombre d'individus 180

## Données

Activité de la base Data collection completed

Type de données recueillies Declarative data  
Biological data

Données déclaratives, précisions Face to face interview

Données biologiques, précisions Type of samples collected: all analysis during hospitalisation (standard protocol), serotonin, tryptophan, CD4/CD8.

Existence d'une bibliothèque No

Paramètres de santé étudiés Health event/morbidity  
Health event/mortality

## Modalités

Mode de recueil des données Self-administered questionnaire: direct input  
Interview: direct input Clinical examinations: direct input  
Biological analysis: direct input

Suivi des participants Yes

Détail du suivi (Indefinite duration)

Appariement avec des sources administratives Yes

Sources administratives appariées, précisions CépiDc

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/Hal-EVALHOSPITAM-EVHAN>

Description Liste des publications dans HAL

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=EVALHOSPITAM+OR+EVHAN+OR+2237822>

Description

Liste des publications dans Pubmed

Accès

Charte d'accès aux données  
(convention de mise à  
disposition, format de données  
et délais de mise à disposition)

To be decided if data may be used by academic  
teams. Data may not be used by industrial teams.

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only