

SEROCOVID - Etude épidémiologique de prévalence du statut immunologique COVID-19 par l'utilisation de tests sérologiques rapides d'orientation diagnostique dans les établissements sanitaires et médico-sociaux du groupe UNIVI

Head :HARBOUN Marc

Last update : 10/01/2021 | Version : 1 | ID : 73756

General

Identification

| | |
|---------------|--|
| Detailed name | Etude épidémiologique de prévalence du statut immunologique COVID-19 par l'utilisation de tests sérologiques rapides d'orientation diagnostique dans les établissements sanitaires et médico-sociaux du groupe UNIVI |
|---------------|--|

| | |
|-----------------|-----------|
| Sign or acronym | SEROCOVID |
|-----------------|-----------|

| | |
|--|---------------------------|
| CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation | CPP IDF1 - 2020-A01838-31 |
|--|---------------------------|

General Aspects

| | |
|--------------|-----------|
| Medical area | Gériatrie |
|--------------|-----------|

| | |
|-----------------------------------|-----|
| Study in connection with Covid-19 | Oui |
|-----------------------------------|-----|

| | |
|---------------------|---------|
| Health determinants | Travail |
|---------------------|---------|

| | |
|----------|-------|
| Keywords | EHPAD |
|----------|-------|

Scientific investigator(s) (Contact)

| | |
|----------------------|---------|
| Name of the director | HARBOUN |
|----------------------|---------|

| | |
|---------|------|
| Surname | Marc |
|---------|------|

| | |
|---------|---|
| Address | 6 av. du Maréchal Franchet d'Esperey CS 60455 - 78004 VERSAILLES Cedex |
|---------|---|

| | |
|-------|----------------|
| Phone | 01.39.63.73.17 |
|-------|----------------|

| | |
|--------------|------------------------|
| Organization | Hôpital La Porte Verte |
|--------------|------------------------|

Collaborations

Participation in projects, networks and consortia Non

Funding

Funding status Privé

Details Le groupe Univi, auquel sont rattaché les EHPAD et hôpitaux gériatriques inclus dans l'étude, a financé l'eCRF, du personnel et les TROD

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible Groupe UNIVI

Organisation status Private

Presence of scientific or steering committees Non

Additional contact

Name of the contact Verdun

Surname Stéphane

Address Rue du Grand But ? BP 249, 59462 Lomme Cedex

Phone 03.20.22.59.27

Email verdun.stephane@ghicl.net

Organization Groupement des Hôpitaux de l'Institut Catholique de Lille

Main features

Type of database

Type of database Bases de données issues d'enquêtes

Study databases (details) Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Database recruitment is carried out by an intermediary Via une sélection de services ou établissements de santé

Database recruitment is made on the basis of: Autre traitement ou procédure

Database recruitment is carried out as part of an interventional study

Non

Additional information regarding sample selection.

Le Groupe UNIVI comprend des établissements médico-sociaux (EHPAD) et sanitaires (hôpitaux) gériatriques.

Cette étude a inclus d'une part les résidents des EHPAD du groupe, et d'autre part les professionnels de tous les établissements.

Elle a été proposée à toute personne répondant aux critères d'éligibilité.

Les personnes avec un diagnostic biologique positif (PCR ou TROD) sont suivies jusqu'à 6 mois, mais sont exclus de l'étude en cas de vaccination.

Database objective

Main objective

Etudier la prévalence et le profil sérologique (présence d'anticorps et donc du contact avec le SARS COV2) chez des résidents et des personnels soignants d'EHPAD asymptomatiques (sans symptômes évoquant une infection en cours à COVID 19), ainsi que celui des personnels soignants asymptomatiques des établissements sanitaires du groupe UNIVI.

Inclusion criteria

Groupe Résidents :

- Résidents des EHPAD participants
- Ayant bénéficié récemment d'un test sérologique rapide d'orientation diagnostique du COVID-19
- Ayant donné leur accord

Groupe Professionnels :

- Tous les personnels (médecins, infirmier(e)s, cadres de santé, aide-soignant(e)s, masseur-kinésithérapeutes, ASH, brancardiers, psychologues, diététicien(ne)s, personnels administratifs, secrétaires médicales, personnels intervenant en consultations et hôpitaux de jour..)
- Ayant bénéficié récemment d'un test sérologique rapide d'orientation diagnostique du COVID-19
- Ayant donné leur accord

Population type

Age

Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)
Personnes âgées (65 à 79 ans)
Grand âge (80 ans et plus)

| | |
|--|--|
| Population covered | Population générale |
| Pathology | |
| Gender | Masculin Féminin |
| Geography area | National |
| Detail of the geography area | Les établissements ayant participé à cette étude sont réparti sur tout le territoire, principalement sur une ligne Nord-Sud. |
| Data collection | |
| Dates | |
| Date of first collection (YYYY or MM/YYYY) | 2020 |
| Date of last collection (YYYY or MM/YYYY) | 2021 |
| Size of the database | |
| Size of the database (number of individuals) | [1000-10 000] individus |
| Details of the number of individuals | 1167 résidents et 1342 professionnels |
| Data | |
| Database activity | Collecte des données active |
| Type of data collected | Données cliniques Données déclaratives Données biologiques |
| Details of collected clinical data | Infection au SARS-COV2 et symptômes, GIR, HTA, Diabète, Age, profession, habitude de vie |
| Declarative data (detail) | Auto-questionnaire internet |
| Details of collected declarative data | Les informations concernant le personnel sont toutes déclaratives : Age, profession, habitude de vie, résultats des tests |
| Biological data (detail) | Résultats de tests PCR, TROD |
| Presence of a biobank | Non |

Procedures

| | |
|------------------------|--|
| Data collection method | Pour les résidents : recueil des données dans les dossiers médicaux. Pour les employés : envoie d'un lien vers l'eCRF via leur mail professionnel. |
|------------------------|--|

| | |
|------------------------|-----|
| Participant monitoring | Oui |
|------------------------|-----|

| | |
|-----------------------|---|
| Monitoring procedures | Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.) Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant |
|-----------------------|---|

| | |
|---------------------------------------|---|
| Details on monitoring of participants | Les résidents ont été suivi par le médecin coordonateur de chaque centre. Les employés ont été relancés par mail. |
|---------------------------------------|---|

| | |
|---------------------------------|-----|
| Links to administrative sources | Non |
|---------------------------------|-----|

Promotion and access

Promotion

Access

| | |
|---------------------------|-------------|
| Access to aggregated data | Pas d'accès |
|---------------------------|-------------|

| | |
|---------------------------|---------------------------|
| Access to individual data | Accès pas encore planifié |
|---------------------------|---------------------------|