

# EVALHOSPITAM OU EVHAN - Etude longitudinale sur des patients anorexiques mentaux pris en charge à l'hôpital

Head :Godart Nathalie, U669 INSERM TROUBLES DES CONDUITES DE L'ADOLESCENT

Last update : 03/01/2020 | Version : 2 | ID : 60159

## General

### Identification

Detailed name Etude longitudinale sur des patients anorexiques mentaux pris en charge à l'hôpital

Sign or acronym EVALHOSPITAM OU EVHAN

CNIL registration number, number and date of CPP agreement, AFSSAPS (French Health Products Safety Agency) authorisation CNIL : 25/09/2009

### General Aspects

Medical area Psychologie et psychiatrie

Health determinants Addictions et toxicomanie  
Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Mode de vie et comportements  
Nutrition

Keywords mesure, efficacité des soins, facteurs prédictifs de l'évolution, devenir clinique, échelle de Morgan et Russell, indice de masse corporelle, règles, complications somatiques, complications psychiatrique, adaptation sociale, soins reçus, événements de santé, mortalité

### Scientific investigator(s) (Contact)

Name of the director Godart

Surname Nathalie

Address 75014 PARIS

Phone + 33 (0)1 56 61 69 35

Email nathalie.godart@imm.fr

Unit U669 INSERM TROUBLES DES CONDUITES DE L'ADOLESCENT

Organization

INSERM - Institut National de Santé et Recherche

Collaborations

Funding

Funding status

Mixte

Details

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

Governance of the database

Sponsor(s) or organisation(s) responsible

INSTITUT MUTUALISTE MONSOURIS

Organisation status

Public

Additional contact

Main features

Type of database

Type of database

Bases de données issues d'enquêtes

Study databases (details)

Etudes longitudinales (hors cohortes)

Database recruitment is carried out by an intermediary

Via une sélection de services ou établissements de santé

Database recruitment is carried out as part of an interventional study

Non

Additional information regarding sample selection.

Prospectif Autres organismes actifs dans la constitution de la cohorte : CHU ET CHG et laboratoire de recherche. Date de fin des inclusions : 01/03/2010

Database objective

Main objective

Objectif général : évaluer l'impact (efficacité) de cinq modalités différentes des prises en charge hospitalières de l'anorexie mentale. Cet impact sera mesuré à court terme (sortie d'hospitalisation) sur l'état de santé global (physique, psychique, nutritionnel et social) des sujets, et à moyen terme (à 12 mois) sur le maintien ou le dépassement des acquis de l'hospitalisation (en tenant compte des

facteurs de confusion et des facteurs pronostics reconnus).

L'état de santé global sera évalué sur le score à l'échelle de Morgan et Russell et des critères annexes déclinant cet état de santé (voir méthodologie critères d'évaluation).

Objectifs secondaires :

- déterminer, à partir d'une méthodologie relevant de l'épidémiologie clinique, les facteurs prédictifs des échecs de la prise en charge hospitalière, de la durée de l'hospitalisation, du coût de ces prises charges.
- débiter un suivi prospectif à long terme d'une cohorte homogène de sujets souffrant d'anorexie mentale grave afin d'évaluer leur devenir psychique, physique, nutritionnel et social.
- deux sous projets biologiques « ancillaires »:
  - évaluer l'évolution de la symptomatologie anxieuse et dépressive en lien avec l'évolution de l'état nutritionnel clinique et des marqueurs sérotoninergiques
  - évaluer l'évolution de l'état immunitaire cellulaire en lien avec l'évolution de l'état nutritionnel clinique

#### Inclusion criteria

- patients de 8 à 65 ans ;
- patients hospitalisés pour anorexie mentale (et ne pouvant pas par conséquent être pris en charge autrement du fait de l'état somatique : maigreur importante BMI inférieur à 15 ou amaigrissement rapide ou de leur état psychique), ainsi que leurs parents pour les mineurs et les majeurs vivant chez leurs parents ;
- consentement éclairé recueilli ;
- personnes non affiliées à la sécurité sociale.

#### Population type

##### Age

Enfance (6 à 13 ans)  
Adolescence (13 à 18 ans)  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)

##### Population covered

Sujets malades

##### Gender

Masculin  
Féminin

##### Geography area

National

##### Detail of the geography area

Cohorte multicentrique (11 centres) Française: 6 centres en Ile de France, 2 à Bordeaux, 1 à Nantes,

1 à Rouen, 1 à Saint Etienne.

## Data collection

### Dates

Date of first collection (YYYY or MM/YYYY) 03/2009

Date of last collection (YYYY or MM/YYYY) 03/2010

### Size of the database

Size of the database (number of individuals) < 500 individus

Details of the number of individuals 180

### Data

Database activity Collecte des données terminée

Type of data collected Données déclaratives  
Données biologiques

Declarative data (detail) Face à face

Details of collected declarative data  
Questionnaire par entretien à l'inclusion et au cours du suivi à l'entrée et à la sortie d'hospitalisation, et à in an, 2, 5 et 10 après la sortie. Informations recueillies lors de l'entretien : Nous mesurerons l'évolution chez le sujet de l'état physique, de la symptomatologie alimentaire et pondérale, des symptômes psychiques autres impliqués dans l'anorexie mentale (anxiété, dépression, alexithymie), des performances cognitives, des relations familiales, de l'évolution de l'adaptation sociale, de la qualité de vie, de l'alliance thérapeutique et de la satisfaction des soins. Autre fiche d'information à l'inclusion et au cours du suivi par les parents Informations recueillies par l'autre fiche d'information : nous évaluerons chez les parents l'évolution des relations familiales, de l'alliance thérapeutique et de la satisfaction des soins.

Biological data (detail) Type de prélèvements réalisés : tous les examens pratiqués pendant l'hospitalisation (protocole standard) et sérotonine, tryptophane, cd4/cd8

Presence of a biobank Non

Health parameters studied	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité
Procedures	
Data collection method	Auto-questionnaire : saisie directe Entretiens : saisie directe Examens cliniques : saisie directe Examens biologiques : saisie directe
Quality procedure(s) used	Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques Gestion des données manquantes par retour au dossier source ou retour vers le patient ou retour vers un tiers Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi.Réalisation d'audits de qualité internes par l'URC.Les patients sont informés de l'utilisation de leur données.
Participant monitoring	Oui
Details on monitoring of participants	à l'hospitalisation, à la sortie d'hospital, un an après puis à 2, 5 et 10 ans
Links to administrative sources	Oui
Linked administrative sources (detail)	CépiDc
Promotion and access	
Promotion	
Link to the document	<a href="http://tinyurl.com/HaI-EVALHOSPITAM-EVHAN">http://tinyurl.com/HaI-EVALHOSPITAM-EVHAN</a>
Description	Liste des publications dans HAL
Link to the document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=EVALHOSPITAM+OR+EVHAN+OR+22378228[uid]">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=EVALHOSPITAM+OR+EVHAN+OR+22378228[uid]</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
Access	
Terms of data access (charter for data provision, format of data, availability delay)	Utilisation possible des données par des équipes académiques à déterminer. Utilisation non possible des données par des industriels.
Access to aggregated data	Accès restreint sur projet spécifique
Access to individual data	Accès restreint sur projet spécifique

