

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

Responsable(s) :HARBOUN Marc

Date de modification : 01/10/2021 | Version : 1 | ID : 73756

Général

Identification

Nom détaillé	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
--------------	--

Sigle ou acronyme	SEROCOVID
-------------------	-----------

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CPP IDF1 - 2020-A01838-31
--	---------------------------

Thématiques générales

Domaine médical	Gériatrie
-----------------	-----------

Etude en lien avec la Covid-19	Oui
--------------------------------	-----

Déterminants de santé	Travail
-----------------------	---------

Mots-clés	EHPAD
-----------	-------

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	HARBOUN
--------------------	---------

Prénom	Marc
--------	------

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

Téléphone	01.39.63.73.17
-----------	----------------

Organisme	Hôpital La Porte Verte
-----------	------------------------

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Non
---	-----

Financements

Financements Privé

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

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Groupe UNIVI

Statut de l'organisation Secteur Privé

Existence de comités scientifique ou de pilotage Non

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact Verdun

Prénom Stéphane

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

Téléphone 03.20.22.59.27

Email verdun.stephane@ghicl.net

Organisme Groupement des Hôpitaux de l'Institut Catholique de Lille

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions Etudes transversales non répétées (hors enquêtes cas-témoins)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé

Critère de sélection des participants Autre traitement ou procédure

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude Non

interventionnelle

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

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.

Objectif de la base de données

Objectif principal

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.

Critères d'inclusion

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

Type de population

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 concernée

Population générale

Pathologie	
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	Les établissements ayant participé à cette étude sont réparti sur tout le territoire, principalement sur une ligne Nord-Sud.
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2020
Année du dernier recueil	2021
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individus
Détail du nombre d'individus	1167 résidents et 1342 professionnels
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques
Détail des données cliniques recueillies	Infection au SARS-COV2 et symptômes, GIR, HTA, Diabète, Age, profession, habitude de vie
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire internet
Détail des données déclaratives recueillies	Les informations concernant le personnel sont toutes déclaratives : Age, profession, habitude de vie, résultats des tests
Données biologiques, précisions	Résultats de tests PCR, TROD
Existence d'une biothèque	Non
Modalités	
Mode de recueil des données	Pour les résidents : recueil des données dans les dossiers médicaux. Pour les employés : envoi d'un

lien vers l'eCRF via leur mail professionnel.

Suivi des participants Oui

Modalités de suivi des participants Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail, téléphone etc.)
Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant

Détail du suivi Les résidents ont été suivi par le médecin coordonateur de chaque centre. Les employés ont été relancés par mail.

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Accès aux données agrégées Pas d'accès

Accès aux données individuelles Accès pas encore planifié