

HOME-CoV - Hospitalisation ou prise en charge ambulatoire des patients atteints d'une infection par le SRAS-CoV-2 avérée ou probable

Responsable(s) :DOUILLET Delphine

Date de modification : 05/02/2021 | Version : 1 | ID : 73649

Général

Identification

Nom détaillé	Hospitalisation ou prise en charge ambulatoire des patients atteints d'une infection par le SRAS-CoV-2 avérée ou probable
Sigle ou acronyme	HOME-CoV
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	?Comité de Protection des Personnes Ouest IV ? Nantes? on March 4, 2020 (N°36/20_2)

Thématiques générales

Domaine médical	Médecine d'urgence
Etude en lien avec la Covid-19	Oui
Déterminants de santé	Systèmes de soins et accès aux soins
Mots-clés	COVID-19; Hospitalization; Outpatient; Rule validation; Expert consensus; Rule-based decision-making; Clinical support decision tool.

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	DOUILLET
Prénom	Delphine
Adresse	Département de Médecine d'Urgence 4 Rue Larrey CHU ANGERS
Email	Delphine.Douillet@chu-angers.fr

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	CHU Angers
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Angers
Statut de l'organisation	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	
Email	loic.carballido@chu-angers.fr
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 de cohortes
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 interventionnelle	Oui
Précisions	Intervention au niveau de groupes (clusters)
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Démontrer, avec une analyse hiérarchique, que l'implémentation dans les structures d'urgences de critères consensuels de non-hospitalisation pour les patients COVID-19 avérés ou probables, par rapport aux pratiques habituelles antérieures : ne majore pas le taux d'évolution défavorable à J7 (critère de sécurité), diminue le taux d'hospitalisation (critère d'efficacité).
Critères d'inclusion	Patient adulte (supérieur à 18 ans) Admis pour une infection à COVID-19 confirmée par une RT-PCR à SARS-CoV2 positive ou considérée comme probable par le médecin en charge du patient. Ne nécessitant pas une prise en charge en unité de

soins continus ou de réanimation ou n'ayant pas fait l'objet d'une décision de limitations des thérapeutiques actives,
Ayant donné son consentement exprès à participer à l'étude,
Patient affilié ou bénéficiaire d'un régime de sécurité sociale.

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 Sujets malades

Pathologie B97 - Virus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique International

Détail du champ géographique France Belgique

Collecte

Dates

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 3133

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives
Données paracliniques
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique
Examen médical

Données déclaratives,
précisions

Face à face
Téléphone

Modalités

Suivi des participants

Oui

Modalités de suivi des
participants

Suivi par contact avec le participant (lettre, e-mail,
téléphone etc.)

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès