

TRIAL-OH - Cohorte de patients du service d'hématologie admis en réanimation : qualité de vie à long terme

Responsable(s) :Azoulay Elie, UMR S-717, Prof. Sylvie Chevret

Date de modification : 07/12/2012 | Version : 2 | ID : 5007

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients du service d'hématologie admis en réanimation : qualité de vie à long terme

Sigle ou acronyme TRIAL-OH

Thématiques générales

Domaine médical Hématologie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mode de vie et comportements
Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés hématologie, réanimation, évaluation, qualité de vie, long terme

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Azoulay

Prénom Elie

Adresse Service de réanimation, Hôpital Saint-Louis, Paris

Téléphone +33 (0)1 42 49 94 21

Email Elie.azoulay@sls.aphp.fr

Laboratoire UMR S-717, Prof. Sylvie Chevret

Organisme Intensive care department, Saint-Louis Hospital

Collaborations

Financements

Financements Mixte

Précisions Le programme hospitalier de recherche clinique (PHRC), Société Française des Infirmiers de Soins Intensifs, Ministère de la santé

Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Saint-Louis Hospital
Statut de l'organisation	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	
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 professionnels d'exercice libéral Via une sélection de services ou établissements de santé
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Evaluer la qualité de vie au long terme (à 1 et 2 ans) des patients d'hématologie ayant survécu à une admission en réanimation, et de modéliser l'évolution de celle-ci depuis la sortie de réanimation.
Critères d'inclusion	Patients atteints de leucémies, lymphomes malins et myélomes multiples dans 17 services de France et Belgique
Type de population	
Age	Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans)
Population concernée	Sujets malades
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	International

Détail du champ géographique	France et Belgique
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2010
Année du dernier recueil	2013
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	1376
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Détail des données cliniques recueillies	traitement et statut de la maladie, Sepsis-Related Organ Failure Assessment (SOFA) score, indice de performance, comorbidités, diagnostics étiologiques,
Données déclaratives, précisions	Téléphone
Détail des données déclaratives recueillies	Qualité de vie (SF-36)
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé Qualité de vie/santé perçue
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation
Modalités	
Mode de recueil des données	Les 500 patients survivant à J90, et leur proche (un proche par patient, le plus souvent le conjoint), seront appelés 12 à 15 mois après la sortie de réanimation afin de faire passer les questionnaires SF-36 (36 questions sur la qualité de vie), Hospital

Anxiety and Depression Scale (14 questions sur les symptômes d'anxiété et de dépression) et Impact of Event Scale (22 questions sur le Stress post traumatique). Les patients hospitalisés au moment de l'appel seront rappelés 15 jours après la sortie de l'hôpital

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

A 1 an et à 2 ans

Appariement avec des sources administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://jco.ascopubs.org/content/31/22/2810.long>

Accès

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

A définir

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique