

Revised HOME-CoV - Étude d'implémentation du score HOME-CoV révisé pour guider le choix d'une hospitalisation ou d'une prise en charge ambulatoire des patients ayant une infection à SARS-CoV-2 avérée ou probable admis aux urgences.

Responsable(s) : Douillet Delphine

Date de modification : 05/02/2021 | Version : 1 | ID : 73909

Général	
Identification	
Nom détaillé	Étude d'implémentation du score HOME-CoV révisé pour guider le choix d'une hospitalisation ou d'une prise en charge ambulatoire des patients ayant une infection à SARS-CoV-2 avérée ou probable admis aux urgences.
Sigle ou acronyme	Revised HOME-CoV
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	2020-A03067-32
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; Hospitalisation ; soins ambulatoires ; validation des règles ; consensus d'experts ; prise de décision basée sur des règles ; outil d'aide à la décision clinique.
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Douillet
Prénom	Delphine
Adresse	Departement 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	
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 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	L'objectif principal est de démontrer la fiabilité et la sécurité de la prise en charge ambulatoire chez les patients hautement suspects ou confirmés atteints de la COVID-19 se présentant aux urgences et ayant un score HOME-CoV révisé inférieur à 2 (règle négative). Les objectifs secondaires sont : i. Évaluer le taux de patients ayant nécessité une hospitalisation dans les 7 jours suivant l'inclusion selon la règle HOME-CoV révisée positive ou négative. ii. Évaluer le taux de patients ayant nécessité une

hospitalisation et l'initiation d'une oxygénothérapie dans les 7 jours suivant l'inclusion selon la règle HOME-CoV révisée positive ou négative.

iii. Évaluer le taux de patients ayant nécessité une intubation dans les 7 jours suivant l'inclusion selon la règle HOME-CoV révisée positive ou négative.

iv. Évaluer le taux de patients décédés toutes causes confondues dans les 7 jours suivant l'inclusion selon la règle HOME-CoV révisée positive ou négative.

v. Évaluer les performances du score HOME-CoV révisé pour prédire l'évolution défavorable dans le sous-groupe des patients ayant une infection à SARS-CoV-2 confirmée par RT-PCR pour exclure le risque de survenue d'une évolution défavorable lorsqu'ils sont évalués à bas risque.

vi. Comparer les performances du score HOME-CoV révisé à celles des autres scores existants.

Critères d'inclusion	Patient adulte (> 18 ans), - Consultant un des services d'urgences participant à l'étude pour une infection à COVID-19 confirmée par une RT-PCR à SARS-CoV2 positive ou considérée comme très probable par le médecin le prenant en charge, - Ne nécessitant pas une prise en charge en unité de soins continus ou de réanimation et n'ayant pas fait l'objet d'une décision de limitations des thérapeutiques actives, - Ayant donné son consentement exprès pour participer à l'étude, - 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	B33 - Autres maladies à virus, non classées ailleurs
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	International
Détail du champ géographique	France Belgium

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	1300 patients
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
Modalités	
Pathologie suivies	
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Accès	