

COVIPACT - Impact de l'épidémie infectieuse par COVID-19 sur la prise en charge des patients en onco-hématologie et sur les conséquences psychologiques chez les patients et les soignants

Responsable(s) :FAVEYRIAL Audrey

Date de modification : 13/01/2021 | Version : 1 | ID : 73892

Général

Identification

Nom détaillé Impact de l'épidémie infectieuse par COVID-19 sur la prise en charge des patients en onco-hématologie et sur les conséquences psychologiques chez les patients et les soignants

Sigle ou acronyme COVIPACT

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) 2020-A00879-30

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie

Etude en lien avec la Covid-19 Oui

Pathologie, précisions CANCER

Déterminants de santé Mode de vie et comportements

Mots-clés conséquences psychologiques

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable FAVEYRIAL

Prénom Audrey

Adresse CENTRE FRANCOIS BACLESSE - CAEN

Téléphone 0231455050

Email a.faveyrial@baclesse.unicancer.fr

Organisme CENTRE FRANCOIS BACLESSE

Collaborations

Participation à des projets, des Non

Financements

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CENTRE FRANCOIS BACLESSE
---	--------------------------

Statut de l'organisation	Mixte
--------------------------	-------

Existence de comités scientifique ou de pilotage	Non
--	-----

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact	LECONTE
----------------	---------

Prénom	Alexandra
--------	-----------

Adresse	3 avenue du Général Harris - 14076 CAEN cedex
---------	---

Email	a.leconte@baclesse.unicancer.fr
-------	---------------------------------

Organisme	Centre François Baclesse
-----------	--------------------------

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données	Autres
-------------------------	--------

Préciser	données issues des dossiers médicaux
----------	--------------------------------------

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	Non
---	-----

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Recrutement de patients et de professionnels de santé
--	---

Objectif de la base de données

Objectif principal Evaluer l'impact de la pandémie liée au COVID-19 sur les adaptations des traitements oncologiques médicaux administrés en hôpital de jour aux patients atteints de cancer ou hémopathie maligne en cours de traitement.

Critères d'inclusion

- Patient adulte, traité pour une tumeur solide ou hématologique
- Bénéficiant ou devant bénéficier d'un traitement oncologique médical réalisé à l'hôpital de jour d'oncologie des centres participants : traitement initié avant ou pendant la pandémie au COVID-19
- Pas d'opposition du patient à participer à cette étude
- Patient n'étant ni privé de liberté ni sous tutelle
- Patiente ne présentant pas de condition géographique, sociale ou psychopathologique associée qui pourrait compromettre la capacité du patient à participer à l'étude

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 C00-C97 - Tumeurs malignes

Sexe

- Masculin
- Féminin

Champ géographique Régional

Régions concernées par la base de données Normandie

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)	[500-1000[individus
--	----------------------

Détail du nombre d'individus	808
------------------------------	-----

Données

Activité de la base	Collecte des données active
---------------------	-----------------------------

Type de données recueillies	Données cliniques
-----------------------------	-------------------

Données cliniques, précisions	Dossier clinique
-------------------------------	------------------

Existence d'une bibliothèque	Non
------------------------------	-----

Modalités

Suivi des participants	Oui
------------------------	-----

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

Appariement avec des sources administratives	Non
--	-----

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès