

FICHE ETUDE

Titre	Evaluation of Fibroscan® performance in diagnosing acute heart failure in patients presenting to the Emergency Department
Acronyme	FIBROSCAF
Investigateur coordonnateur	Dr Amélie VROMANT – APHP Pitié Salpêtrière
Responsable scientifique	Pr Yonathan FREUND – APHP Pitié Salpêtrière
Promoteur	APHP
Financement	Industriel (Echosens)
N° Clinical Trial	En cours
Typologie	RIPH 1 prospective
Objectif principal	Evaluer les performances diagnostiques du Fibroscan® pour le diagnostic de l'AHF
Objectifs secondaires	<p>Evaluer l'association entre les résultats du Fibroscan® et les scores de congestion.</p> <p>Objectifs exploratoires de mortalité hospitalière, de durée de séjour à l'hôpital et d'événements indésirables liés à la mesure du Fibroscan</p>
Nombre de centres participants	1
Nombre de patients à inclure	100
Déroulement de l'étude	<p>Durée de la période d'inclusion : 6 mois</p> <p>Durée de participation des patients : jusqu'à la sortie d'hospitalisation, tronquée à 28 jours</p> <p>Durée totale de l'étude : 7 mois</p>
Critères d'inclusion	<ul style="list-style-type: none"> - Patients ≥18 ans - Patients des urgences présentant une dyspnée aiguë en l'absence de toute autre cause évidente de dyspnée (par exemple pneumothorax, pneumonie aiguë, syndrome coronarien aigu, Covid) ... - Affiliation à la sécurité sociale (sauf AME) - Consentement éclairé signé
Critère de non inclusion	<ul style="list-style-type: none"> - Maladie hépatique chronique connue, définie par un temps prothrombique < 50 %, ou tout diagnostic antérieur de fibrose hépatique. - Antécédents de transplantation hépatique - DFGe <30 ml/min - Patient sous mesure de protection juridique (tutelle ou curatelle) et patient privé de liberté - Grossesse et allaitement - Participation à un autre essai interventionnel