

FICHE ETUDE

Titre	Surveillance des patients en attente de consultation médicale aux urgences à l'aide du Hinscope
Acronyme	MOUV 2
Investigateur coordonnateur	Dr Evelyne DUBREUCQ – APHP Tenon
Responsable scientifique	Pr Youri YORDANOV – CHU Lyon
Promoteur	APHP
Financement	BPI France
N° Clinical Trial	En cours
Typologie	RIPH 1 DM prospective randomisée en cluster cross-over
Objectif principal	Evaluer la capacité du dispositif medical Hinscope à détecter de manière précoce le risque d'aggravation des patients triés 3, en salle d'attente aux urgences, en se basant sur le calcul du score NEWS2
Objectifs secondaires	• Objectifs de sécurité des soins : - La mortalité hospitalière - Les proportions d'hospitalisations - Les proportions de sorties sans soins • Objectifs organisationnels : - Délai avant d'être pris en charge par le médecin - Respect du délai défini par la catégorie de tri - Durée de passage aux urgences • Satisfaction des médecins, infirmiers et patients
Nombre de centres participants	15
Nombre de patients à inclure	960
Déroulement de l'étude	Durée de la période d'inclusion : 2 X 5 jours Durée de participation des patients : 30 jours au maximum Durée totale de l'étude : 10 semaines
Critères d'inclusion	- Patient âgé d'au moins 18 ans - Patients classé en TRI 3 par l'IOA - Affiliation à un régime de protection sociale - Signature d'un consentement éclairé
Critère de non inclusion	1/ Patient nécessitant une prise en charge immédiate (TRI 1 et TRI 2) 2/ Patients porteurs d'un défibrillateur, d'un stimulateur cardiaque ou d'un neurostimulateur implantable 3/ Patients dont la pression artérielle ne peut être mesurée dans les deux bras 4/ Patients présentant des arythmies sévères 5/ Patients avec une maladie vasculaire périphérique et d'anémie sévère (diminution de l'hémoglobine) 6/ Patient sous tutelle ou curatelle 7/ Patient privé de liberté