

FICHE ETUDE

Titre	Évaluation de l'effet de la mise en place d'une vidéo d'information aux urgences sur le risque de Syndrome de Stress Post Traumatique à 30 jours d'un passage aux urgences
Acronyme	VISU
Investigateur coordonnateur	Dr Jennifer TRUCHOT – APHP Cochin
Responsable scientifique	Dr Anne-Laure PHILIPPON – APHP Pitié Salpêtrière
Promoteur	APHP
Financement	FHU IMPEC
N° Clinical Trial	NCT06755606
Typologie	RIPH 3 prospective avant/après
Objectif principal	Évaluer l'effet d'une procédure d'information systématisée délivrée par des vidéos aux urgences, sur le risque de SSPT à 30 jours
Objectifs secondaires	1/ Identifier les facteurs associés à la survenue d'un SSPT en lien avec la pathologie aiguë, l'état de base du patient, et le parcours patient aux urgences 2/ Évaluer l'effet de la mise en place d'une procédure d'information systématisée sur le risque d'anxiété et dépression sur l'échelle HAD à J30 (diagnostic différentiel du SSPT)
Nombre de centres participants	3
Nombre de patients à inclure	750
Déroulement de l'étude	Durée de la période d'inclusion : 30 jours avant et 30 jours après la mise en place de la procédure d'information Durée de participation des patients : 1 mois Durée totale de l'étude : 90 jours sans compter la période de wash-out
Critères d'inclusion	- Age $\geq$ 18 ans - Tri 1, 2, 3 par l'IOA du centre - Non-opposition à la participation à l'étude après information et remise de la note d'information - Possibilité de suivi à J30 (auto-questionnaire à remplir par email) - Patient en capacité cognitive ou sensorielle de visualiser et comprendre les vidéos d'information
Critère de non inclusion	- Impossibilité à consentir (trouble neurologique, coma, intoxication aiguë, troubles cognitifs) - Patient n'ayant pas une bonne compréhension de la langue française - Espérance de vie estimée inférieure à 6 mois - Participation à une autre recherche clinique interventionnelle