



Ministère des Affaires sociales et de la Santé

APPELS A PROJETS PHRC PRME PHRIP PREPS

DESIGN DE L'ETUDE

CARACTERISTIQUES

- Etude régionale
- Etude de recherche interventionnelle de catégorie 2
- Etude contrôlée
- Etude randomisée (2 bras)
- Etude ouverte
- Etude prospective

SCHEMA DE L'ETUDE

- Durée d'inclusion : 36 mois
- Durée de l'étude : 4 ans
- Durée des interventions professionnelles : 6 mois après inclusion
- Durée du suivi : 6 mois

CALENDRIER

PREVISIONNEL



IPPACTTO : Intervention

pharmaceutique dans le **P**arcours de soins coordonné du **P**atient atteint de **C**ancer et **T**raité par **T**hérapie **O**rale

Impact du parcours oncologique **IPPACTTO** versus prise en charge habituelle :

- ⇒ centré sur les traitements par **voie orale contre le cancer (VOC)**
- ⇒ nouveau **parcours** de soins des patients
- ⇒ articulation **ville-hôpital**
- ⇒ **Programme de recherche sur la performance du système des soins (PREPS n°18-0475) financé par la DGOS** : financement obtenu en 2019, rétribution prévue pour les interventions des pharmaciens d'établissements de santé et de ville

OBJECTIF PRINCIPAL

Evaluer l'impact du parcours sur la **tolérance** (effets indésirables grade 3 et 4) des traitements de VOC

- ⇒ **396 patients à inclure**
- ⇒ **6 centres** à l'initiative du projet
- ⇒ **Promoteur** : Institut Cancérologique de l'Ouest
- ⇒ **Investigateur coordinateur** : Dr Françoise GRUDE, observatoire du cancer de l'OMEDIT Pays de la Loire

POPULATION ETUDIEE

Patients avec VOC en primoprescription

Personnes atteintes d'un cancer solide ou d'une hémopathie maligne, et traitées par thérapie orale pour leur maladie avancée ou métastatique, en primoprescription pour la voie orale

Zoom oncogériatrique: 30% des patients au minima devront avoir 70 ans ou plus

PARTICIPER AU PROJET :

CONTACTEZ NOUS !



omedit.pdl@chu-nantes.fr
paysdelaloire@urpspharmacien.fr