

Étude FASTOCH

Faisabilité de l'utilisation de l'Application de Suivi de la Tolérance en Oncogériatrie de la CHimiothérapie. Région Centre-Val de Loire

FASTOCH ! Un acronyme en forme de devise pour un projet, promu par l'Antenne d'OncoGériatrie dont les débuts remontent à l'été 2019 et qui a pu voir le jour grâce au soutien et à l'implication de nos partenaires : l'Agence Régionale de Santé Centre-Val de Loire qui finance pour partie l'étude, la cellule recherche et méthodologie du CHRU de Tours, le GIP eSanté régional, les sociétés Dedalus et AnaHealth, et le réseau régional d'oncogériatrie.

FASTOCH EN QUELQUES MOTS

Contexte

La télémédecine et la médecine connectée se développent en cancérologie, notamment pour le suivi des effets secondaires des traitements. C'est une opportunité pour les patients qui vise à améliorer leur suivi en ambulatoire et faciliter les liens ville-hôpital.

Ces progrès doivent être bénéfiques pour tous et les personnes âgées ne doivent pas être exclues *a priori* de ces technologies : leurs modalités d'utilisation doivent être évaluées, éventuellement adaptées et tenir compte notamment, de l'aide d'une tierce personne pour les plus vulnérables.

Objectif

Évaluer la faisabilité, chez patients de 75 ans et plus atteints de cancer, de l'utilisation du système connecté « ANA », développé par AnaHealth, de déclaration des effets secondaires des traitements contre le cancer.

Critères d'inclusion

Patients de 75 ans et plus traités pour un cancer, quel que soit la localisation tumorale, le stade, les modalités d'administration, la ligne de traitement.

En pratique

Les patients acceptant de participer à l'étude reçoivent leur identifiant personnel de connexion à ANA et sont invités, chaque semaine, à décrire les symptômes ou effets indésirables liés au traitement en répondant à un questionnaire. Le système ANA propose des catégories de symptômes (douleur, digestifs, fatigue, signes généraux...) que le patient sélectionne au début du questionnaire, permettant de l'interroger uniquement sur les catégories choisies.

Chaque questionnaire renseigné par le patient dans ANA cote chaque symptôme selon le score international de gravité du CTCAE et bascule automatiquement et quasi instantanément un compte rendu dans le DCC du patient. Celui-ci peut être consulté par l'équipe soignante et/ou abordé lors d'une consultation ultérieure.

Inclusions : les premiers patients sont inclus depuis février 2021 dans 5 centres de la région volontaires pour participer à l'étude. La période d'inclusion est prévue sur l'année 2021.