

ChimioAge

Cohorte des patients âgés > 70 ans atteints d'un cancer et/ou hémopathie maligne et traités par chimiothérapie et/ou immunothérapie et/ou thérapie ciblée et/ou hormonothérapie de nouvelle génération après évaluation oncogériatrique et révision thérapeutique sur l'Assistance Publique-Hôpitaux de Marseille

Phase : Sans

Type d'essai : Académique / Institutionnel

Thème spécifique : Sujets Agés

Etat de l'essai : Ouvert

Objectif principal

Taux d'hospitalisation non programmée à 3 mois chez les patients > 70 ans atteints de cancer adressés en HDJ oncogériatrique avant l'instauration du traitement oncologique de type chimiothérapie (orale ou intraveineuse) et/ou thérapie ciblée et/ou immunothérapie et/ou hormonothérapie de nouvelle génération.

Objectifs secondaires

Evaluer l'influence des facteurs gériatriques couplés aux révisions thérapeutiques sur :

La survie globale des patients à 3 et 6 mois.

Le taux de passage à l'accueil des urgences à 3 et à 6 mois.

Le taux d'hospitalisation non programmée à 6 mois.

Evaluer l'impact sur les toxicités après les traitements anti-cancéreux (échelle de toxicité NCI-CTCAE version 4.0) et la dose de chimiothérapie réellement administrée/protocole initial (DIR) à 3 et 6 mois.

Pour les chimiothérapies ou thérapies ciblées orales ou hormonothérapie de nouvelle génération, l'observance (MPR) sera recueillie à 6 mois

Résumé / Schéma de l'étude

Suivi de patients âgés > 70 ans atteints de pathologies cancéreuses afin d'évaluer l'influence des facteurs gériatriques associés à une révision des thérapeutiques sur leurs parcours de soin et états de santé.

Critères d'inclusion

- 1 Sujets âgés de plus de 70 ans ayant un score Oncodage inférieur ou égal à 14.
- 2 Pathologie cancéreuse quel que soit le stade/grade et les comorbidités associées traités par chimiothérapie et/ou thérapie ciblée et/ou immunothérapie et/ou hormonothérapie de nouvelle génération
- 3 Patient ayant lu, compris et signé le formulaire de non opposition ou la personne de confiance. Si troubles cognitifs sévères, accord de la personne de confiance.

Critères de non-inclusion

- 1 Patients refusant de participer au projet de recherche.
- 2 Patients sous tutelle ou curatelle.
- 3 Patients non bénéficiaires d'un régime de sécurité sociale.

Calendrier prévisionnel

Lancement de l'étude : Octobre 2018

Fin estimée des inclusions : NC

Nombre de patients à inclure : NC

Etablissement(s) participant(s)

> **AP-HM - Hôpitaux Sud**

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Anne-Laure COUDERC
Investigateur principal

Coordonnateur(s)

Dr. Anne-Laure COUDERC
Hôpital Sainte Marguerite, AP-HM

Promoteur(s)

Assistance Publique-Hôpitaux de Marseille (AP-HM)

Dernière mise à jour le 28 avril 2020

[< PRÉCÉDENT](#)

[^
RETOUR AUX RÉSULTATS](#)

[SUIVANT >](#)