



DROP-SFPO-2016

Drug Related problems in Oncology Practice

une étude de la



Virage de l'ambulatoire en cancérologie et émergence des DROP



■ Drug Related problems in Oncology Practice

- > 90% des patients¹
- 2 DROP [0-4]/patient²

■ Lien Ville-Hôpital





Etude DROP-SFPO-2016

Ministère des Affaires sociales et de la Santé

APPELS A PROJETS

PHRC PRME PHRIP PREPS

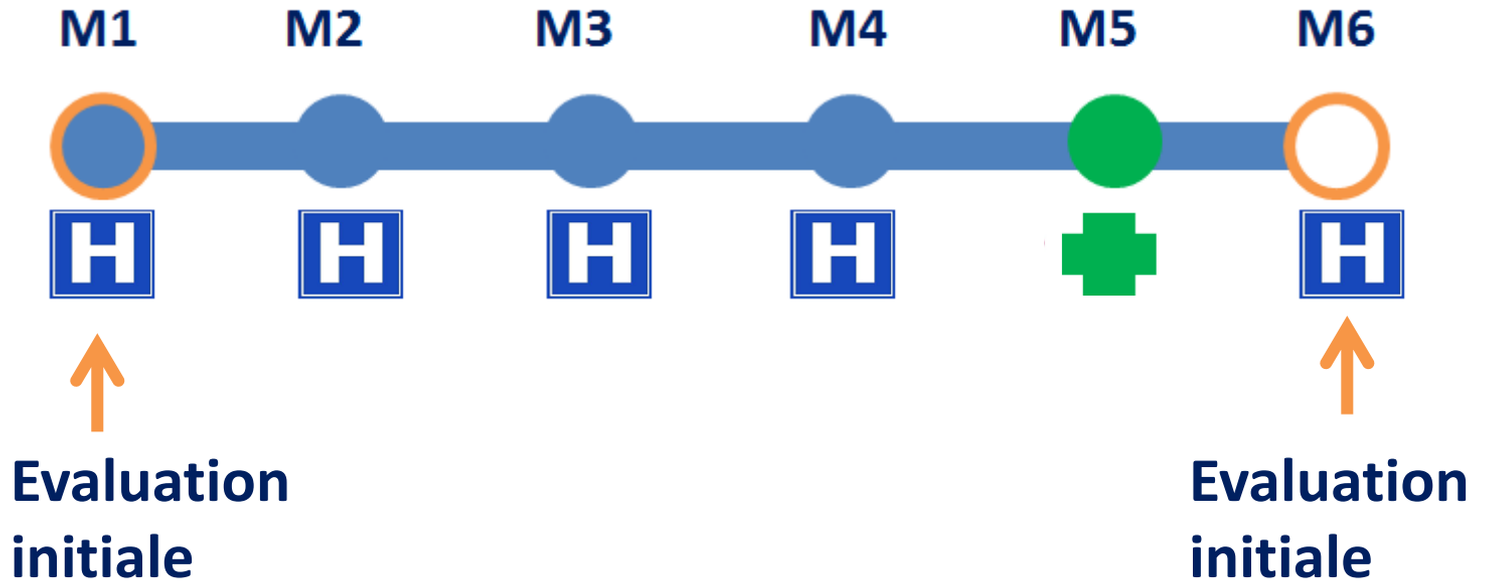


Impact du programme DROP d'interventions pharmaceutiques ville/hôpital de la SFPO
versus prise en charge habituelle

sur les problèmes médicamenteux (Drug Related Problems DRP) liés aux anticancéreux oraux chez les patients ambulatoires présentant des facteurs de risques



Etude DROP-SFPO-2016





Etude DROP-SFPO-2016



SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE PHARMACIE ONCOLOGIQUE ONCOLIEN

Annexe 4 : Fiche plan de prise

Plan de prise de vos médicaments
Pour vous faciliter la prise de vos médicaments durant la durée de vos traitements



Nom des médicaments	Observations et conseils	Horaire de prise				Influence repas	Durée du traitement
Traitements de chimiothérapie							
Traitements habituels							
Autres conseils :				Contact pharmacien :			

Plan de prise



Classification Médicamenteuse	Dosage	Photographies
Inhibiteurs des protéines kinases	140 mg	

Indications AMM

- Lymphome à cellules du manteau (LCLM) en rechute ou réfractaire
- Leucémie lymphoïde chronique (LLC) ayant reçu au moins un traitement antérieur, ou en première ligne en cas de délétion 17p ou de mutation TP53 chez les patients pour lesquels une immuno-chimiothérapie est inadaptable
- Mélanogéolome de l'adénoïdome (MM) ayant reçu au moins un traitement antérieur, ou en première ligne de traitement chez les patients pour lesquels une immuno-chimiothérapie est inadaptable



- LLC et MM : 420 mg / jour soit 3 gélules, LMC : 160 mg / jour soit 4 gélules
- Gélules à prendre une fois par jour, à la même heure, pas d'influence des repas
- Gélules à avaler entières avec un verre d'eau, sans être ouvertes, cassées ni mâchées
- Adaptation de dose possible jusqu'à 140 mg par prise selon la tolérance
- En cas d'oubli d'une dose (jusqu'à 4 à 12h) prise dès que possible le jour même, avec un retour à l'heure habituelle le jour suivant. Ne pas prendre de gélules supplémentaires pour compenser la dose oubliée
- En cas de vomissement : ne pas prendre de dose supplémentaires, ne pas doubler la dose suivante, signaler sur le carnet de suivi

Conditions de prescription et délivrance

- Prescription hospitalière et nécessitant une surveillance particulière pendant le traitement
- Prescription réservée aux spécialistes en hématologie ou aux médecins compétents en maladie du sang
- Délivrance par les PUI

Fiches d'aide à la délivrance

Partage des outils ONCOLIEN

■ Erreurs médicamenteuses

■ Effets indésirables

■ Interactions médicamenteuses



248

■ Patients ambulatoires
sous anticancéreux oral



cytotoxique
thérapie ciblée

■ Patients à risques

- polymédiqués
- modalités de prise complexes



■ à l'initiation ou au changement
d'anticancéreux oral

■ Randomisation individuelle

■ Groupe DROP

■ Groupe contrôle



Etude DROP-SFPO-2016



Critère principal

- Nombre moyen de DROP à 6 mois

Hypothèse testée

- ↘ du nombre moyen de DROP de 25% dans le bras interventionnel

Critères secondaires

- Type de DRP
- Observance
- Modifications de traitement concertées
- Dose intensité relative
- Qualité de vie
- Satisfaction du patient
- Lien ville-hôpital
- **Évaluation médico-économique**
- Ratio différence de coûts / résultats
- Consommation de soins ambulatoires



Calendrier de la DROP study



12 centres

Inclusions Novembre 2017 - Mai 2018

Suivi jusqu'à Novembre 2018

Mise en place de l'étude

- Obtention des avis CPP
- Elaboration de l'e-CRF et des procédures
- Conventions avec les centres participants
- Formation des centres

Inclusion des patients

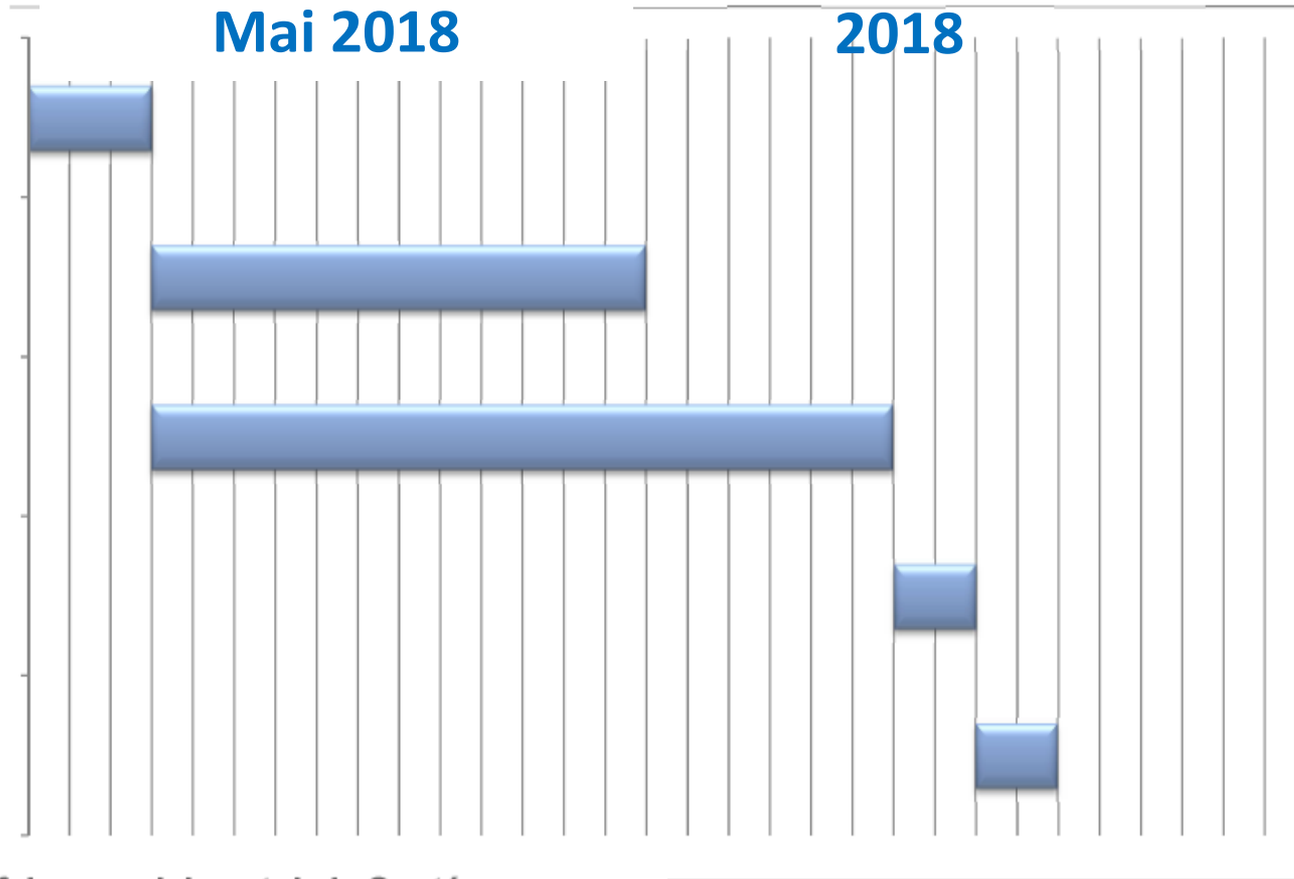
Suivi des patients

- Recueil des données
- Monitoring
- Contrôles qualité

Analyse des données

- Analyse statistique des données cliniques
- Rédaction du rapport d'étude

Publication



Ministère des Affaires sociales et de la Santé

APPELS A PROJETS

PHRC PRME PHRIIP PREPS

€ 500 k€



Forces de la DROP study



■ 1^{ère} étude multicentrique randomisée multicentrique versus prise en charge habituelle évaluant l'impact de l'intervention pharmaceutique en cancérologie

■ centrée sur l'anticancéreux oral



■ articulation réelle ville-hôpital



SOCIÉTÉ FRANÇAISE
DE PHARMACIE ONCOLOGIQUE
ONCOLIEN

■ Outils créés, validés et partagés par la SFPO