

IFCT-2001 - PACT 01

Impact d'un dispositif d'optimisation de la décision de poursuite ou d'arrêt de traitements anticancéreux chez les patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules avancé

Phase : Sans

Type d'essai : Académique / Institutionnel

Etat de l'essai : Ouvert

Objectif principal

Réduction du pourcentage de patients recevant un traitement anticancéreux dans les 30 derniers jours de vie de 30 % à 15 %.

Objectifs secondaires

Autres paramètres d'agressivité des soins en fin de vie :

- réduction du pourcentage de chimiothérapie (intraveineuse, orale) au cours des 60, 30 et 14 derniers jours de vie,
- nombre de visites aux urgences et d'admissions non planifiées à l'hôpital ou aux soins intensifs au cours du dernier mois de vie,
- initiation d'une nouvelle ligne de chimiothérapie dans les 30 derniers jours.

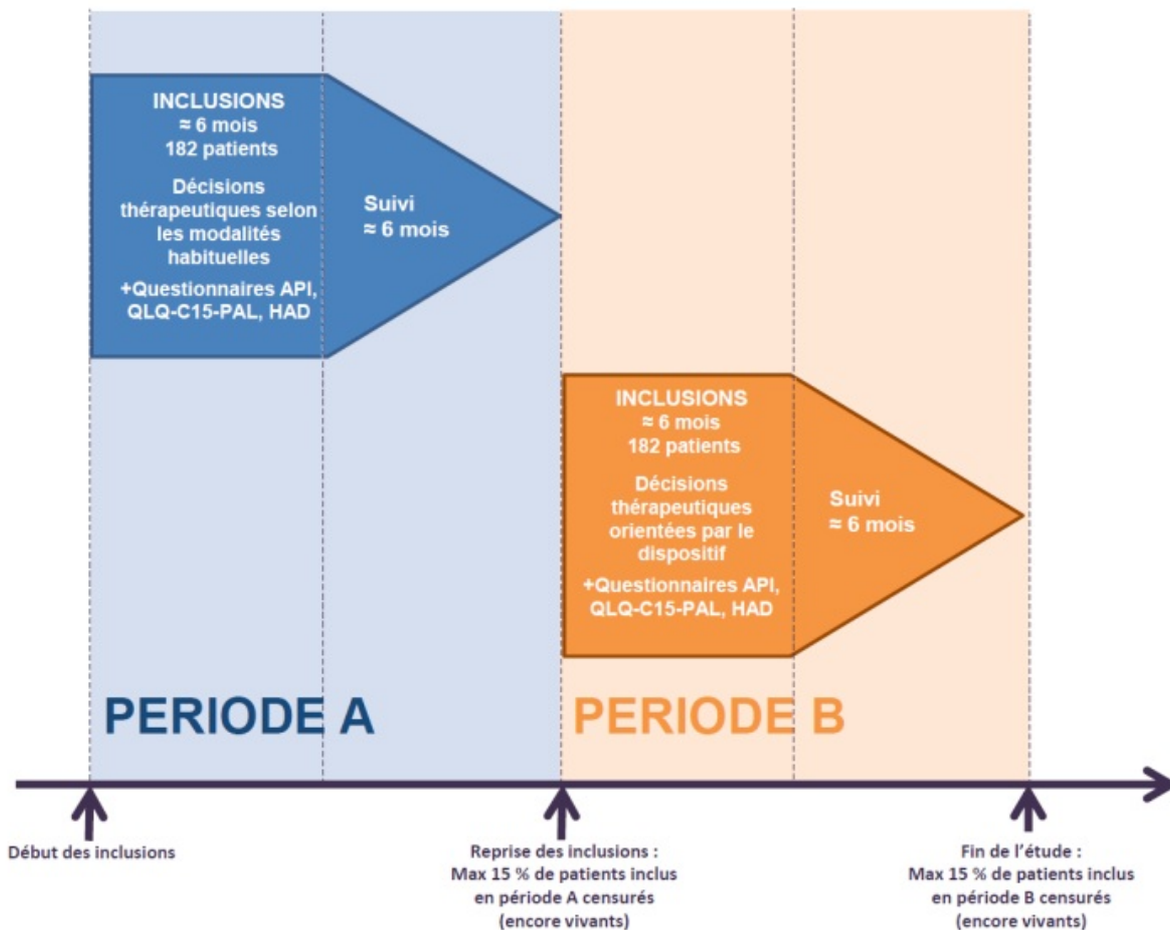
Réduction du pourcentage d'immunothérapie et d'inhibiteur de la tyrosine kinase dans les 60, 30 et 14 derniers jours de vie. Pourcentage d'initiation d'un traitement par tyrosine kinase ou immunothérapie dans les 30 derniers jours de vie.

Fréquence et précocité du recours aux soins de support.

Survie globale.

Qualité de vie.

Résumé / Schéma de l'étude



Critères d'inclusion

- 1 Cancers bronchiques non à petites cellules (CBNPC) métastatique prouvé (histologie ou cytologie) ayant reçu au moins une ligne de chimiothérapie (associée ou non à une immunothérapie), y compris CBNPC avec addiction oncogénique.
- 2 ECOG Performance Status ≥ 2 .
- 3 Age ≥ 18 ans.
- 4 Patient ayant signé un consentement éclairé. 5. Patient capable, selon l'investigateur, de se conformer aux exigences de l'étude.

Critères de non-inclusion

- 1 Cancer du poumon à petites cellules (y compris mixte).
- 2 Patient porteur de CBNPC pour lequel un arrêt définitif de tout traitement systémique anticancéreux a déjà été décidé. Suivi impossible pour des raisons géographiques, sociales ou psychologiques.
- 3 Impossibilité de répondre à un questionnaire (barrière linguistique ou neurologique).
- 4 Patient sous tutelle.
- 5 Patient en cours de traitement dans le cadre d'un essai thérapeutique.
- 6 Patient non couvert par la sécurité sociale.

Calendrier prévisionnel

Lancement de l'étude : Juin 2021
Fin estimée des inclusions : Septembre 2025
Nombre de patients à inclure : 364

Etablissement(s) participant(s)

> AP-HM - Centre Hospitalier Universitaire Nord

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Pascale TOMASINI
Investigateur principal

> Centre Hospitalier du Pays d'Aix - Centre Hospitalier Intercommunal Aix-Pertuis

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Stéphanie MARTINEZ
Investigateur principal

> Centre Hospitalier d'Avignon Henri Duffaut

(84) VAUCLUSE

Dr. Nicolas CLOAREC
Investigateur principal

> Sainte-Catherine Institut du Cancer Avignon - Provence (ICAP)

(84) VAUCLUSE

Dr. Magali RAVOIRE
Investigateur principal

Coordonnateur(s)

Dr. Marie-Ange MASSIANI
Institut Curie - CLCC Paris

Promoteur(s)

Institut Curie - CLCC Paris

Dernière mise à jour le 14 décembre 2023

[< PRÉCÉDENT](#)

[RETOUR AUX RÉSULTATS](#)

[SUIVANT >](#)