

I CONTEXTE

Le laboratoire AstraZeneca développe des molécules innovantes qui modifient la prise en charge du patient qui prend son traitement à domicile. Ces traitements ont une iatrogénie avec des risques d'effets secondaires graves et d'interactions médicamenteuses. Ils impactent donc l'expérience patient mais aussi l'organisation des soins. Le risque de non-adhésion au traitement est élevé et le coût des hospitalisations liées à cette non-adhésion est conséquente.

Le laboratoire AstraZeneca souhaite accompagner les établissements dans leur projet d'innovation organisationnelle.

II OBJET ET FINALITE DE L'EXPERIMENTATION

Le projet d'expérimentation consiste en **une innovation organisationnelle** : la mise en place d'une nouvelle prise en charge du patient articulé entre l'hôpital et la ville permettant d'assurer de manière sécurisée la prise en charge des patients traités par thérapie ciblée orale (TCO) :

- Patients suivis en hémato-oncologie pour LLC,
- Patients suivis en pneumo-oncologie pour CBNPC EGFR mutés,
- Patientes suivies en oncologie médicale et gynécologie pour cancers de l'ovaire BRCA mutés
- Patients suivis en oncologie médicale et urologie pour cancers de la prostate BRCA mutés

Etapes clés du projet :

1. **Audit du site du CHRU de Tours par un tiers de confiance sur les parcours des patients sous TCO**
2. **Modélisation de la prise en charge de référence des patients sous TCO**
3. **Pilotage du projet au CHRU de Tours**
4. **Evaluation à 6, à 12 mois puis de façon annuelle pendant 5 ans**

OBJECTIF GENERAL pour le laboratoire AstraZeneca :

- Être partenaire des établissements et professionnels qui développent de nouvelles modalités de prise en charge des patients sous TCO
- pour
- *Optimiser la prise en charge d'un maximum de patients en augmentant l'observance et en améliorant l'expérience du patient sous traitement (durée de ttt et PROM)*
 - *Aider les soignants dans leur organisation / Améliorer la satisfaction des PDS hospitaliers et libéraux*
 - *Améliorer l'efficacité médico-économique (étude médico-économique avant / après)*

III IMPACTS ATTENDUS ET INDICATEURS

Les indicateurs pour évaluer cette nouvelle organisation seront des indicateurs de résultats pour tous les acteurs de santé.

Acteurs de santé	Indicateurs
Patients	Durée moyenne de traitement PROM
PDS	Charge de travail induite évitée Prise en charge de nouveaux patients Satisfaction des équipes soignantes Nombre de consultations chez MT non prévues
Etablissement	Nombre de passage aux urgences Nombre et durée d'hospitalisation non prévues
Payeurs	Etude médico-économique avant / après
AstraZeneca	Durée moyenne de traitement

IV PORTEURS DE PROJETS ET PARTENAIRES

Partenariat entre le CHRU de Tours et le laboratoire AstraZeneca. Il s'agit d'une co-construction entre les 2 parties.

AstraZeneca sera présent à chaque étape du projet, aidera à la réflexion et mettra à disposition un cabinet de conseils agissant comme tiers de confiance.

En contreparties, le CHRU de Tours s'engage à : ... *(je suis toujours dans l'attente d'un retour en interne et d'une validation finale)*

Les porteurs du projet au CHRU de Tours sont :

- Pr Emmanuel Gyan
- Pr Franck Bruyère
- Pr Claude Linassier
- Dr Eric Pichon

Cabinet de conseils extérieur agissant comme tiers de confiance (à définir)

Laboratoire AstraZeneca (Guénolée de Lambert, Quentin Dardonville, François Lemare)

V CALENDRIER DU PROJET, DUREE EXPERIMENTATION et BUDGET

Durée d'expérimentation 6 mois

Evaluation à 6 mois, 1 an puis annuelle pendant 5 ans

Budget en cours d'estimation