

2. SYNOPSIS

Titre de l'étude	COMPARAISON DES ECHELLES DE DESPISTAGE DE TROUBLES THYMIQUES EN ONCOGERIATRIE
Protocole	THYMOG
Promoteur	CHU de CAEN
Type de recherche	Soins courants
N° ID RCB	2015-A00836-43
Investigateur coordinateur	Dr Bérengère BEAUPLÉ Service de médecine gériatrique CHU coordinatrice UCOG Basse Normandie
Population concernée	Hommes et Femmes de 70 ans et plus, avec nouveau diagnostic ou de rechute de cancer ou hémopathie maligne (datant de moins d'un mois)
Objectifs de l'étude	Objectif principal : ▪ Comparer des échelles pour la confirmation diagnostique d'épisodes dépressifs majeurs chez les patients âgés avec cancer ou hémopathie maligne Objectif(s) secondaire(s) : ▪ Comparaison des deux coefficients kappa en réponse à l'objectif principal. ????? ▪ Facteurs carcinologiques, sociaux, et liés à l'état de santé, influençant la présence de signes de dépression au dépistage par HADS et GDS (initiaux) et ▪ Facteurs carcinologiques, sociaux, et liés à l'état de santé, influençant la présence d'un épisode dépressif majeur (diagnostiqué par le médecin traitant) ▪ Comparaison de l'HADS et DT pour le dépistage des signes anxieux. ▪ Evolution du score DT ▪ Evaluer le recours effectif au suivi psychologique proposé dans le mois, et recherche de lien avec les facteurs cités ▪ Evaluer les modifications de prescriptions psychotropes réalisées dans le mois.
Critères d'inclusion	▪ <u>Patient de 70 ans et plus</u> avec diagnostic de cancer ou hémopathie maligne, ▪ Nouveau diagnostic ou rechute annoncé ▪ Pris en charge dans les 2 centres : en consultation, ou en hospitalisation de gériatrie ou de spécialité oncologique/hématologique ▪ Affilié assurance maladie
Critères de non-inclusion	Troubles cognitifs empêchant l'autoévaluation

Critères d'évaluation / jugement	Principal : ▪ Evaluation du degré de concordance des deux échelles (items dépressifs de l'HADS-D $\geq 11/21$ et échelle GDS $> 5/15$), avec la confirmation d'épisodes dépressifs majeurs selon les critères DSM-V recueillis dans les 3 semaines suivant le dépistage Secondaire(s) : ▪ Corrélation entre présence de signes de dépression au dépistage par HADS-D ($\geq 11/21$) et GDS ($> 5/15$) avec les facteurs suivants : du type de cancer, notion de rechute, existence d'un projet thérapeutique oncologique ou <u>pas</u> <u>sexe</u>, statut social, perte d'autonomie, présence de douleur, comorbidités sévères (CIRS-G≥ 3), antécédent psychiatrique, traitement psychotrope (anxiolytique, antidépresseur) en place ▪ Corrélation entre épisodes dépressifs majeurs confirmés (critères DSM V) et facteurs cités ▪ Corrélation entre signes anxieux de l'HADS ($\geq 11/21$) et au <u>DT</u> ($\geq 4/10$) et facteurs cités. ▪ Comparaison du <u>score</u> au DT initial et à 3 semaines ▪ Evaluer le recours effectif au suivi psychologique proposé dans le mois, et recherche de lien avec les facteurs cités ▪ Evaluer les modifications de prescriptions psychotropes réalisées dans le mois, et recherche de lien avec les facteurs cités
Nombre de patients	Pour un intervalle de confiance de 95%, et un pourcentage de sujets mal classés au maximum de 25%, le nombre nécessaire de sujets est de 93.
Nombre de centres	2 centres : ▪ CHU de Caen ▪ Centre François Baclesse
Agenda prévisionnel	▪ Date prévue de début des inclusions : 01/11/2015 ▪ Durée des inclusions : 6 mois ▪ Durée de la période de suivi : 8 mois