



RESPECTFUL CARING FOR THE AGITATED ELDERLY (PRISE EN CHARGE RESPECTUEUSE DES PERSONNES « ÂGÉES » AGITÉES)

*Project funded by the European Commission
H2020-SC1-2017-Single-Stage-RTD*



Centre de Neurologie Cognitive
Hôpital Fernand-Widal
75010 PARIS

*Investigateur principal : Pr Jacques HUGON
Réfèrent médical : Dr Emmanuel COGNAT
Coordinatrice de l'étude : Mme Alexandra FAYEL*

Contact : infos.cmrr@parisnord.org



This project has received funding from the European Union's Horizon 2020 research and innovation programme under grant agreement No 779237

Contexte

- Les troubles psychocomportementaux font partie des manifestations des maladies neurocognitives
- Ils sont source de souffrance pour le patient mais aussi son entourage
- Leur prise en charge est difficile et repose sur une combinaison de mesures médicamenteuses et non médicamenteuses
- Il est possible d'avoir recours à des unités d'hospitalisation temporaire dédiées appelées Unité-Cognitivo-Comportementales (UCC)

Mais

- Les données concernant les manifestations présentées par les patients, les prises en charge réalisées en pratique courante et l'évolution manquent
- Le retentissement sur l'entourage, les conséquences socio-économiques sont mal évalués
- L'efficacité des UCC n'a jamais été évaluée de manière scientifique



Objectifs de l'étude

Objectifs :

- Primaire (central)
 - Estimer l'efficacité à court et long terme des UCC pour la prise en charge des troubles psychocomportementaux (BPSD) chez les sujets présentant un trouble neurocognitif majeur
- Secondaires (supplémentaires)
 - Chez les patients avec BPSD :
 - Evaluer la qualité de vie des patients et de leurs aidants
 - Evaluer la consommation de traitements psychotropes au fil du temps
 - Evaluer les changements dans l'attitude des aidants envers la démence
 - Estimer le rapport coût-efficacité des UCC
- Exploratoire
 - Evaluer la capacité des UCC à retarder l'entrée en institution



Schéma de l'étude et déroulement

Etude prospective, multicentrique, observationnelle, comparative

Nombre de participants en Europe : 500 (42 en France, un seul centre)

Durée du suivi : 3 ans

Visites tous les 6 mois au Centre de Neurologie Cognitive ~2h30

- Entretien médical et examen clinique
- Echelles d'évaluation cognitive et comportementale
- Echelle d'évaluation du retentissement (sur l'autonomie, sur l'aidant, sur les coûts de santé...)



Critères de participation

Présenter un trouble cognitif majeur (maladie d'Alzheimer, dégénérescence lobaire frontotemporale, maladie à corps de Lewy diffus...)

Présenter une altération des fonctions supérieures légère à sévère (MMSE <24)

Présenter des troubles psychocomportementaux marqués, dans plusieurs domaines (apathie, irritabilité, délire, hallucinations, troubles alimentaires...)

Etre accompagné d'un partenaire d'étude (proche/aidant) qui répondra à des questionnaires à chaque visite de l'étude

Ne pas présenter d'autre pathologie médicale pouvant expliquer les troubles psychocomportementaux

Ne pas présenter d'autre pathologie médicale mettant la vie en danger à court terme (< 6 mois)



Informations complémentaires et contact

- Site internet (en anglais) : <http://www.recageproject.eu/>
- Pr Jacques HUGON (investigateur principal)
- Dr Emmanuel COGNAT (référent médical)
- Mme Alexandra FAYEL (coordinatrice d'étude)

- Centre de Neurologie Cognitive
CMRR Paris-Nord Île-de-France
GH Saint-Louis Lariboisière Fernand-Widal, APHP (site Fernand-Widal)
200 rue du Faubourg Saint-Denis
75010 PARIS

- infos.cmrr@parisnord.org
- 0140054929

