

Évaluation d'un nouvel outil d'aide à la communication pour favoriser une prise en charge globale centrée sur le patient dans la maladie de Parkinson (PARKINSUN)

NCT04179695

### Contexte de l'étude

La maladie de Parkinson est une maladie chronique qui nécessite un suivi médical régulier et une coordination étroite entre les patients, les médecins généralistes et les neurologues. Une bonne communication lors des consultations est essentielle pour identifier les symptômes, adapter les traitements et améliorer la qualité de vie des patients.

Cependant, certains aspects de la maladie, notamment les symptômes non moteurs ou les difficultés du quotidien, peuvent être insuffisamment abordés lors des consultations médicales. Il existe donc un besoin d'outils facilitant l'expression des patients et favorisant une prise en charge plus globale et centrée sur leurs besoins.

PARKINSUN est un nouvel outil d'aide à la communication, conçu pour accompagner les patients atteints de la maladie de Parkinson lors de leurs consultations médicales. Il vise à améliorer les échanges entre les patients et les professionnels de santé et à optimiser le parcours de soins.

### En quoi consiste-t-elle ?

Les participants sont répartis en deux groupes :

- un groupe utilisant l'outil PARKINSUN lors de leurs consultations médicales,
- un groupe bénéficiant de consultations habituelles sans PARKINSUN.

Les patients consultent leur médecin généraliste ou leur neurologue environ tous les 3 mois, sur une période totale de 7 mois (consultations à 1 mois, 4 mois et 7 mois).

L'objectif est d'évaluer si l'utilisation de PARKINSUN permet d'améliorer la satisfaction des patients, la qualité de la communication en consultation et la prise en charge globale de la maladie.

<b>Critères d'Inclusion clés</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Age : au moins 18 ans</li><li>- Diagnostic de la maladie de Parkinson</li></ul>
<b>Critères d'Exclusion clés*</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Pathologie neurologique, mentale ou psychiatrique chronique sévère associée</li><li>- Trouble cognitif altérant l'autonomie</li></ul>
<b>Temps de participation</b>	Environ 7 mois

\* Si vous présentez un de ces critères vous ne pouvez pas participer à l'essai

### Localisations & Contacts :

CHU de Lille – Hôpital Roger Salengro

David DEVOS [david.devos@chru-lille.fr](mailto:david.devos@chru-lille.fr)

Pour plus d'information (en anglais) : <https://clinicaltrials.gov/study/NCT04179695>