

L'ÉTUDE OBAP

OBSERVATOIRE BUPRÉNOPHINE D'ACTION PROLONGÉE

J.-M. Alexandre^{1,2}, Lysiane Le Tirant¹, L. Lambert¹, F. Serre¹, M. Auriacombe^{1,2}

1 Université de Bordeaux, SANPSY, CNRS UMR 6033, F-33000 France

2 Pôle Inter Etablissement d'Addictologie, CH Ch. Perrens et CHU Bordeaux, F-33000 Bordeaux, France

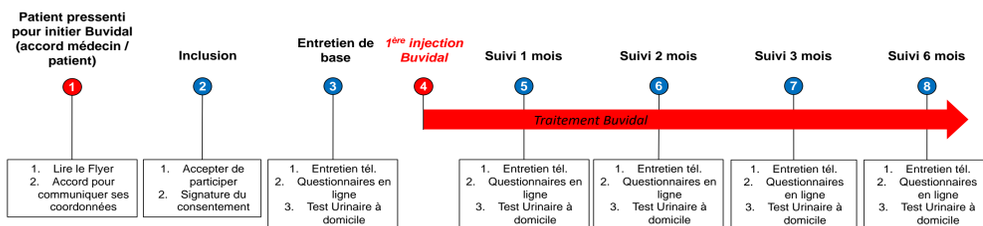
INTRODUCTION

Développement de buprénorphine d'action prolongée (BAP) pour le traitement du trouble de l'usage des opiacés

- Favoriser la rétention et l'observance, minimiser le risque de mésusage
- **En France : Buvidal®**
- BAP semble prometteur pour maintenir les patients en traitement et améliorer leur qualité de vie
- Efficacité thérapeutique en conditions naturalistes ?

SCHÉMA DE L'ÉTUDE

- Etude observationnelle prospective
- Adultes commençant un traitement par BAP, y compris personnes incarcérées
- Evaluation de base avant le début du ttt BAP puis suivis à 1, 2, 3, 6 mois après
- Evaluations à distance (téléphone) avec un ARC et des questionnaires en ligne



LES ÉVALUATIONS

Patient et ARC OBAP (à distance) :

- Information et consentement
- Questionnaire Addiction Severity Index (ASI)
- Mini International Neuropsychiatric Interview (MINI)
- Echelle d'évaluation du craving
- Autoquestionnaires en ligne : EQ-5D-5L, SF-12, Qualité de vie (TEAQV), NHP, TSQM
- Autotest urinaire (posté)

Référent du patient (à distance) :

- 1 questionnaire d'acceptabilité préalable
- 1 questionnaire d'acceptation a posteriori

RÉSULTATS ATTENDUS

Mieux comprendre l'évolution des patients initiant un traitement par BAP en terme de qualité de vie, de sévérité de l'addiction, d'adhésion au traitement
→ importance pour la pratique clinique et les recommandations futures

→ L'étude est en cours : rejoignez-nous !

L'ÉTUDE OBAP : OBJECTIFS

OBAP : Observatoire Buprénorphine d'Action Prolongée
→ Examiner sur une période de 6 mois après le début du traitement par BAP

- L'évolution de la sévérité de l'addiction
- L'évolution de la qualité de vie, du craving, de l'usage et du mésusage d'opiacés et d'autres substances et comportements addictifs, de la sévérité de l'addiction à l'alcool, au tabac et à d'autres substances, de la satisfaction à l'égard du traitement, de la sévérité d'autres domaines liés à l'addiction (médicaux, sociaux, psychologiques...) et des comorbidités psychiatriques
- Explorer les facteurs associés à l'abandon du traitement et les facteurs associés à sa reprise

COMMENT PARTICIPER ?

1. Je suis référent (médecin, infirmier) de patients pour lesquels la BAP est prescrite, et intéressé par cette étude afin d'améliorer les connaissances et les retours patients

2. Je manifeste mon intérêt auprès de l'équipe OBAP
- par email : addictologie@u-bordeaux.fr
- ou par téléphone : **05 56 56 17 67**

Les ARC de l'étude répondent à mes questions et me font parvenir une procédure résumée et des flyers (une visioconférence peut être organisée)

3. Lorsque la BAP est envisagée pour un patient, je l'informe qu'un ARC va le contacter par téléphone pour lui expliquer l'étude (5 à 10 minutes)

4. Si accord du patient, je fais parvenir aux ARC OBAP ses coordonnées
- Par email : addictologie@u-bordeaux.fr
- Ou par téléphone : **05 56 56 17 67**

5. Les ARC OBAP prennent le relais et s'occupent de toutes les démarches liées à l'étude

Cette procédure peut être adaptée au mieux de vos conditions pratiques
Contactez-nous pour en discuter !

L'Université de Bordeaux, promoteur de cette recherche, a reçu un financement de Camurus pour la mise en place opérationnelle de l'étude (accord n°AST-CT2022-157). Le financeur n'intervient pas dans le déroulé de l'étude. L'analyse des résultats et leur publication est de la seule responsabilité du promoteur, l'Université de Bordeaux. L'étude est enregistrée sous le n° ID-RCB 2022-A02616-37. Elle est autorisée par le CPP Sud-Méditerranée IV (avis favorable du 22/02/2023), a fait l'objet d'une déclaration de conformité MR002 à la CNIL et est assurée par Biomedic Insure (n° 2022-A02616-37). ClinicalTrials registration.

