

Interactive symptom monitoring and coaching to optimise toxicity management of chemo(immune)therapy in early stage breast cancer: study protocol of the multicentre randomised controlled eChemoCoach trial

Inclusie:

- Vrouwen $\geq$ 18 jaar
- Start (neo)adjuvante therapie voor borstkanker (4x ddAC $\rightarrow$ 12x paclitaxel $\pm$ 4x carbo/ 4x pembro of 6-9x paclitaxel, carbo, trastuzumab en pertuzumab)
- WHO performance status 0-1
- Bekwaam in gebruik patiëntenportaal HiX

Exclusie:

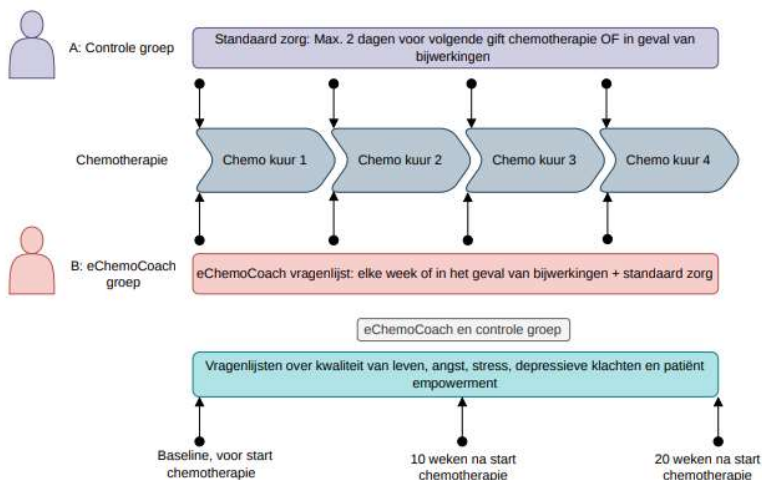
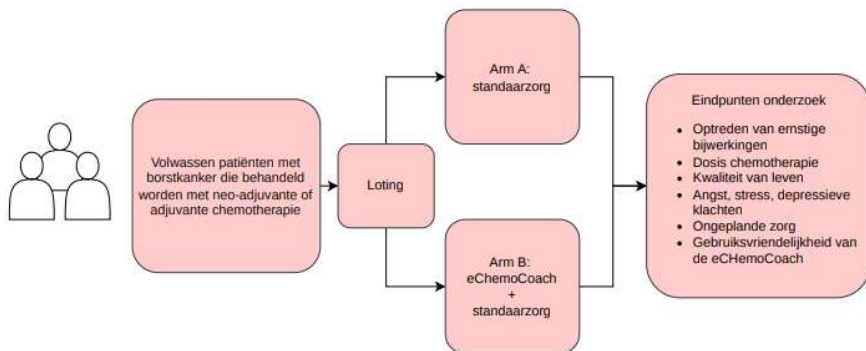
- Deelname aan een andere studie met een onderzoeksproduct (behalve de PLANET-trial)
- Eerdere behandeling met chemotherapie
- Onvoldoende begrip van de Nederlandse taal

Inclusieprocedure:

- Informeer patiënten over de eChemoCoach studie bij het voorschrijven van (neo)adjuvante therapie
- Na het verkrijgen van informed consent, meld de patiënt aan in CASTOR: <https://data.castoredc.com/>
- Na het aanmelden van de patiënt via 'New' opent het eCRF. Deze pagina's dienen geheel te worden ingevuld om een patiënt te kunnen randomiseren.
- Vul de intake gegevens in via een consult in HIX met een shortcode: eChemoCoach_intake
- Zet het juiste e-zorgprofiel uit in de juiste groep: controle (alleen kwaliteit van leven) of interventie (eChemoCoach + kwaliteit van leven).

Tijdens de trial:

- Patiënten worden gerandomiseerd tussen standaardzorg (arm A) of eChemoCoach + standaardzorg (arm B)
- Patiënten in de eChemoCoach groep (arm B) rapporteren wekelijks hun bijwerkingen in het patiëntenportaal. De eerste vragenlijst start vlak voor de eerste chemotherapie
- Bijwerkingen en adviezen kunnen ingezien worden in HIX via het blad CTC scores
- Daarnaast wordt op 3 momenten (voor start chemo, na 10 wkn en na 20 wkn) een kwaliteit van leven vragenlijst ingevuld via het patiëntenportaal. Beide groepen ontvangen hiervoor een mail.



Castor:



Studiedocumenten:

