

Document provisoire Non finalisé 12.02.2008.



Rapport d'activité 2007



Réseau Onco 92 Sud

11, rue du Soleil Levant - 92140 - Clamart

Tél: 01 46 30 18 14 / Fax: 01 46 30 46 71

onco92sud@wanadoo.fr www.onco92sud.com

Avertissement aux adhérents présents lors de l'assemblée générale

L'organisation avancée de l'assemblée générale 2008, n'a pas permis que le rapport d'activité 2007 puisse être terminé à temps.

Le rapport d'activité présenté ici est une version non finalisée du rapport d'activité 2007 complet qui sera disponible en avril 2008.

Veuillez accepter toutes nos excuses pour ce désagrément.

Sommaire

L'association gestionnaire du réseau Onco 92 sud Présentation générale page 7 Fonctionnement et financement page 7 **Partenaires** page 8 Objectifs et actions page 8 Adhérents page 9 Conseil d'Administration page 10 Groupes de travail page 11 Salariés page 11

Les actions en direction des patients

La coordination médico-psycho-sociale	page 15
Origine géographique des patients	page 16
Sexe des patients pris en charge	page 20
Age des patients pris en charge	page 20
Types de cancer des patients pris en charge	page 21
Sollicitations et actions du réseau	page 22
Soutien et accompagnement psychologique	page 24
Réunions d'information	page 26
Ateliers de réflexion et d'échanges	page 27

Les parties ci-après n'ont pas encore été finalisées et ne figurent pas dans la présente édition de ce rapport d'activité

Les actions en direction des professionnels

Professionnels en lien avec le réseau Professionnels signataires de la charte du réseau Annuaire des membres du réseau Groupes de travail **Formations** Thésaurus et guides de bonnes pratiques Modèles d'ordonnances Consultations d'annonce Prise en charge à domicile

Les actions transversales patients-professionnels

Dossier informatisé sécurisé Diffusion des dates et lieux de RCP Site internet

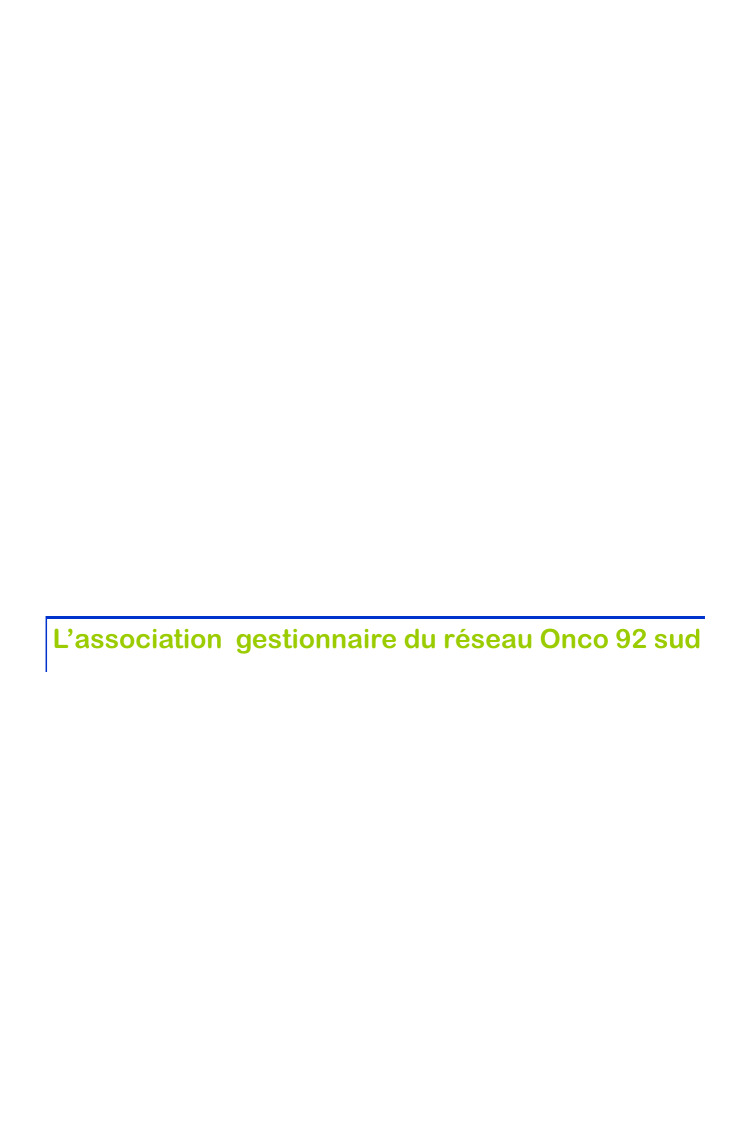
Soins palliatifs

Le réseau et ses partenaires

Le réseau BV 8 : un partenaire privilégié Réunions 'Pôle Sud' Réunions des réseaux Réunions des coordinateurs de réseaux Conférence régionale de cancérologie Liaisons avec les autres réseaux Convention de partenariat avec Epsilon Convention de partenariat avec l'ASP

Perspectives 2008

Mutualisation avec le réseau BV 8 et création d'une plateforme réseau de 3 pôles : cancérologie, gérontologie et soins palliatifs



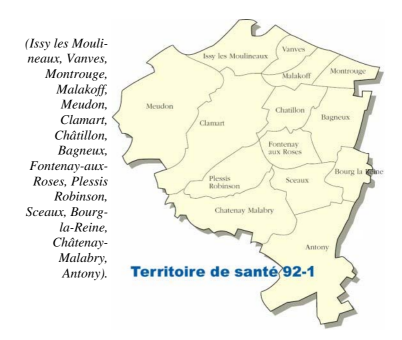
Présentation générale

Onco 92 sud est un réseau de soins en cancérologie. Son objectif est la coordination de tous les professionnels intervenant auprès de patients atteints de cancer, afin de permettre un suivi des patients à tous les stades de leur maladie et selon tous ses aspects (médicaux, sociaux, psychologiques,...), dans le but d'optimiser leur prise en charge.

Onco 92 sud s'adresse:

- aux patients
- à leur famille
- à leur entourage
- aux professionnels et institutions de santé.

Onco 92 sud s'étend sur les 14 communes du sud des Hauts-de-Seine composant le territoire de santé 92-1.



Fonctionnement et financement

Onco 92 sud, est géré par une association de loi 1901, créée le 23 octobre 2003.

Onco 92 sud a obtenu une autorisation de fonctionnement et un financement de l'Agence Régionale d'Hospitalisation et de l'Union Régionale des Caisses d'Assurance Maladie, le 1^{er} décembre 2004 ; autorisation renouvelée le 13 décembre 2005, pour une durée de 24 mois, soit jusqu'au 31 décembre 2007.

Parallèlement, Onco 92 sud a déposé auprès des financeurs un nouveau dossier de demande d'agrément et de financement en juillet 2007. Il s'agissait d'une demande de renouvellement d'activité, de mutualisation avec le réseau BV8 (gérontologie) et d'extension d'activité aux soins palliatifs. Ce dossier a été agréé en décembre 2007 pour une durée de 36 mois, soit jusqu'au 31 décembre 2010.

Partenaires

Pour mette en œuvre son action, le réseau Onco 92 sud est partenaire des institutions de santé ayant une activité de cancérologie sur le territoire.

- Hôpital Antoine Béclère Clamart
- Centre de Radiologie et de Traitement des Tumeurs Meudon La Forêt
- Hôpital Privé d'Antony Antony
- Hôpital d'Instruction des Armées Percy Clamart
- Clinique de Meudon Meudon la Forêt
- Clinique du Plateau Clamart
- Clinique Ambroise Paré Bourg-la-Reine
- Centre Chirurgical Marie Lannelongue Le Plessis Robinson.

Sont également associés au réseau Onco 92 sud des établissements de soins de suite et tous professionnels médico-psycho-sociaux institutionnels, libéraux ou associatifs désireux de prendre leurs patients en charge selon les principes définis au sein du réseau par le biais de ses statuts, de sa convention constitutive, de sa charte de fonctionnement et de son document d'information patients.

Objectifs et actions

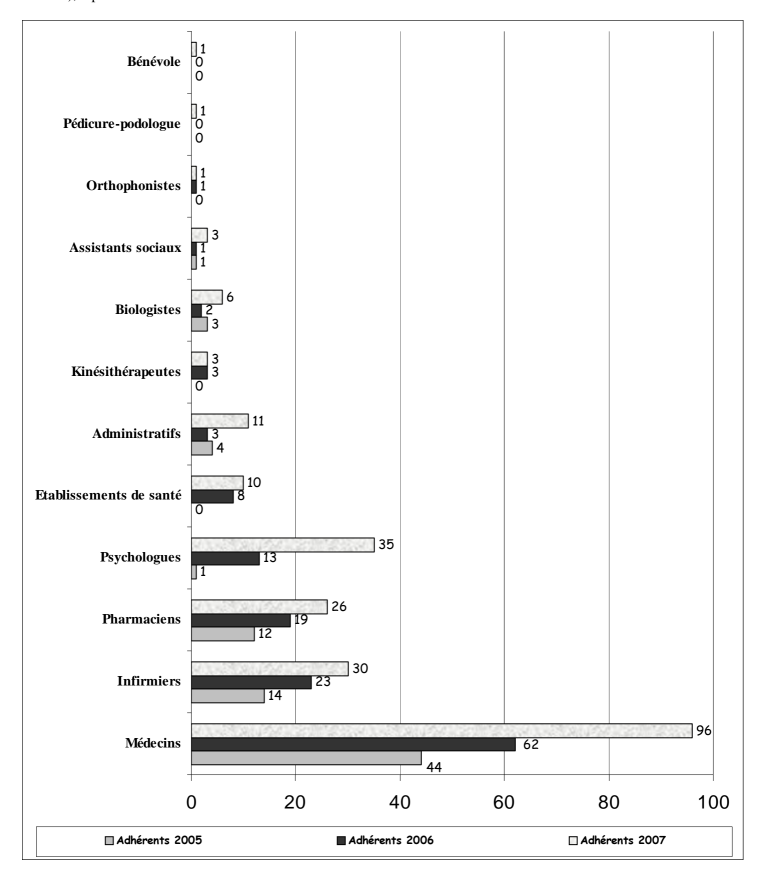
Onco 92 sud vise l'amélioration de la prise en charge des malades atteints de cancer, quels que soient le circuit de prise en charge et le stade de la maladie. Cette prise en charge de qualité prenant comme postulat une nécessaire globalité d'action et la collaboration entre les différents acteurs impliqués.

Pour atteindre ces objectifs, Onco 92 sud propose de :

- diffuser des standards et recommandations de bonnes pratiques et des protocoles de soins validés,
- organiser la formation des professionnels,
- mettre en place un dossier médical informatisé sécurisé,
- élaborer et diffuser des guides de sortie d'hôpital et des modèles d'ordonnances de soins à domicile,
- recueillir et diffuser les possibilités de recours sur le territoire de santé, par l'édition d'un guide ressource des établissements et professionnels,
- évaluer les besoins des patients à leur domicile et participer à la coordination de leur prise en charge,
- proposer aux patients et à leur entourage un accompagnement psychologique,
- mettre en œuvre une cellule de soins palliatifs, en partenariat avec le réseau BV8,
- mettre en place des groupes de parole à destination des patients,
- organiser des séances d'information à destination des patients et du grand public.

Adhérents

Au 31 décembre 2007, Onco 92 sud comptait 223 adhérents à jour de leur cotisation (contre 135 en 2006 et 79 en 2005), répartis comme suit :



Conseil d'Administration

Onco 92 sud est géré par un Conseil d'Administration dont le rôle consiste à définir et suivre la politique générale du réseau. Ce Conseil d'Administration a été élu lors de l'Assemblée Générale Ordinaire du réseau du 22 mai 2007.

Nom - Prénom	Fonction	Lieu d'exercice	Fonction au Bureau
François Boué	Oncologue	Béclère - Clamart	Président
Rose-Marie Briand Assistante Sociale		Béclère - Clamart	
Erick Chirat	Erick Chirat Radiothérapeute		Trésorier
Anne Costa	Directrice	Béclère - Clamart	
Grégory Frankel	Psychologue	Béclère - Clamart	
Philippe Galané	Radiologue	Bagneux	
François Hennequin	Infirmier Libéral	Clamart	
G-Aël L'Helgoualc'h	Oncologue	HPA - Antony	Secrétaire Adjointe
Michel Limousin	Médecin Directeur	CMS Malakoff	
Philippe Malgras	Kinésithérapeute	Kinésithérapeute HPA - Antony	
Alain Marcillac	Pharmacien	Châtillon	Secrétaire
Carole Maurice	Infirmière Libérale	Clamart	
Rissane Ourabah Médecin Généraliste		Châtillon	Trésorier-adjoint
Pascale Robillard Infirmière Libérale		Clamart	Vice - Présidente
Anne Thiellet Radiothérapeute		CRTT - Meudon La Forêt	Vice - Présidente
Olivier Vallet	Médecin DIM	CCML - Plessis Robinson	
Fabien Vaylet Pneumologue		HIA Percy - Clamart	
Yves Vincent	Oncologue	HPA - Antony	

Groupes de travail

Pour mettre en œuvre ses projets, Onco 92 sud repose également sur l'engagement de professionnels de santé du territoire qui composent les 11 groupes de travail du réseau :

- Relations avec les personnes malades et leurs entourage,
- Thésaurus,
- Guides de sortie d'hôpital et ordonnances pré-imprimées,
- Soins Palliatifs,
- Formations,
- Psychologues,
- Prise en charge au domicile,
- Consultation d'annonce,
- Equipes Mobiles de Recherche Clinique,
- Hébergement des patients en situation de précarité
- Infirmiers.

Salariés

Médecin coordinateur

- lien et coordination avec les professionnels du réseau et institutions de santé du territoire,
- suivi et mise à jour des protocoles utilisés au sein du réseau.
- diffusion de l'information médicale et scientifique auprès des membres du réseau,
- relations avec les patients souhaitant accéder à leur dossier,
- responsabilité de la base de données patients, de l'ouverture et de la gestion des dossiers communiquant en cancérologie.

Gestionnaire

- administration de l'entité associative du réseau (organisation des conseils d'administration et assemblées générales, déclarations en Préfecture, rédaction du rapport d'activité,...)
- organisation des réunions des groupes de travail, des formations, des réunions d'information...
- direction comptable en financière.
- encadrement du personnel.

Secrétaire

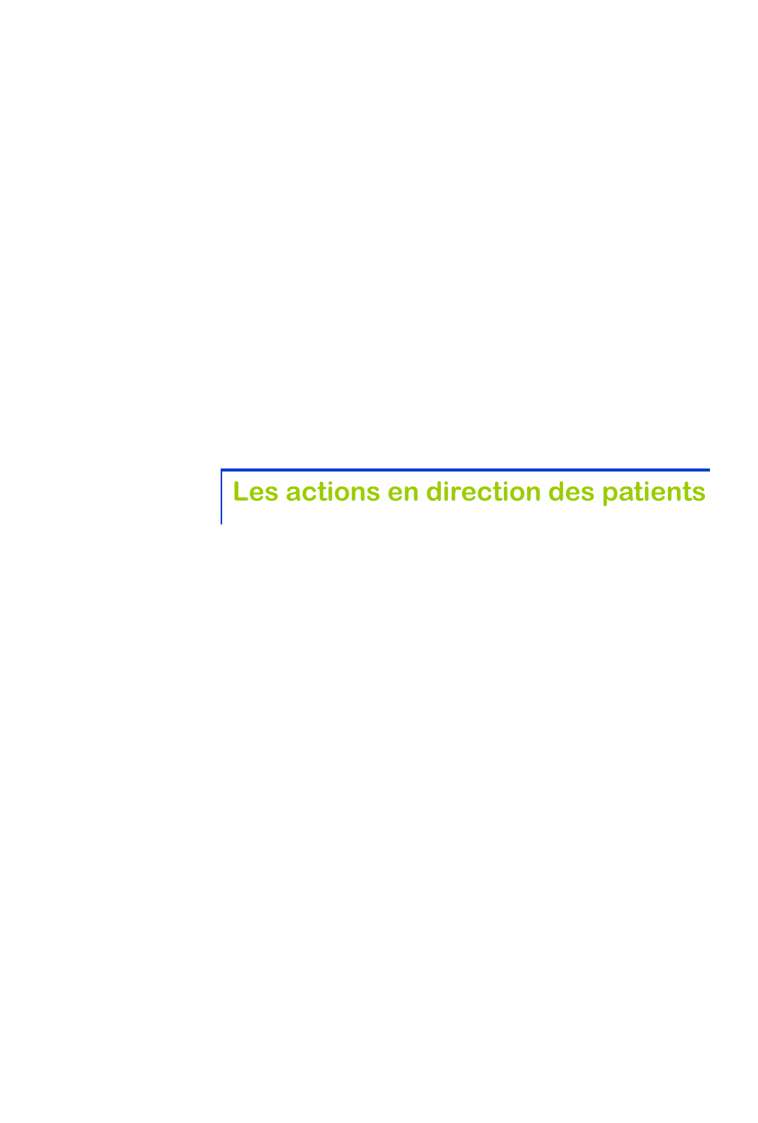
- accueil téléphonique,
- réalisation de documents et comptes-rendus,
- saisie et mise à jour des éléments de la base de données informatisée.
- saisie et mise à jour de l'annuaire des ressources locales.

Gaëlle-Anne Estocq 17 h 30 / semaine

Stéphane Lévêque 39 h 00 / semaine

Cathy Michaud 20 h 00 / semaine





La coordination médico-psycho-sociale

La coordination médico-psycho-sociale est opérée soit par téléphone, soit directement au domicile du patient.

Compte-tenu de la nature des demandes et de la constitution de l'équipe (réduite en nombre et en profils pour faire des évaluations à domicile en nombre), la coordination médico-psycho-sociale en direction des patients est essentiellement opérée par téléphone.

Néanmoins, dans le cadre du partenariat du réseau Onco 92 sud avec le réseau de maintien à domicile BV8 sur leur mutualisation et la mise en œuvre d'un réseau de soins palliatifs, une expérimentation de visites d'évaluation au domicile des patients par le médecin coordinateur du réseau Onco 92 sud et le médecin ou des infirmiers du réseau BV 8 a été mise en place en 2007.

La coordination globale, médicale et para-médicale est assurée par le médecin coordinateur du réseau (informations sur la maladie, les soins, les effets secondaires, contacts avec les professionnels prenant en charge le patient, organisation et coordination des soins à domicile,...).

Les questions d'ordre social et psychologique sont traitées par le gestionnaire du réseau (information, orientation, recherche de psychologue, mise en œuvre de la prise en charge financière par le réseau des entretiens avec des psychologues, suivi et évaluation, contacts avec les intervenants, signalement auprès d'assistants sociaux, mise en place de bénévoles,.).

Les patients pris en charge :

Au sein du réseau, les patients ont différents statuts, selon le niveau de leurs besoins et prises en charge qui en découlent.

Les premiers contacts

Patients pour lesquels une demande d'intervention a été effectuée et/ou qui ont demandé une information, une orientation, ont assisté à une réunion d'information ou à un atelier de réflexion et d'échanges.

Les patients enregistrés

Patients ayant fait l'objet de l'intervention du réseau (coordination, orientation, information,...) et pour lesquels des données ont été saisies dans le dossier médical informatisé sécurisé en réseau, ainsi que leur fiche RCP.

Ces données sont destinées à l'échange des informations entre l'ensemble des professionnels prenant en charge ces patients, lesquels ont ce statut en l'attente de la réception par le réseau de leur 'Document d'Information Patient' signé.

Les patients inclus

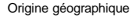
Patients enregistrés par le réseau et ayant signé le 'Document d'Information Patient'.

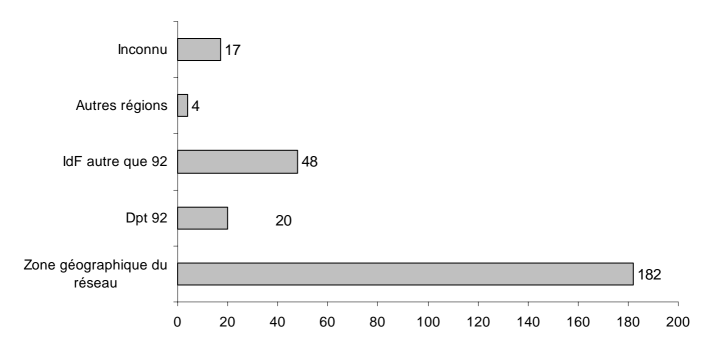
Au total, 271 patients ont été pris en charge par le réseau en 2007 :

- 83 avec le statut de 'Premiers Contacts' (dont 82 nouveaux 'Premiers contacts' en 2007)
- 71 avec le statut de 'Patients Enregistrés' (dont 69 nouveaux 'Patients enregistrés' en 2007)
- 117 avec le statut de 'Patients Inclus' (dont 97 nouveaux 'Patients Inclus' en 2007)



Origine géographique des patients





68 % des patients pris en charge par le réseau en 2007 sont domiciliés dans des villes du territoire de santé du réseau.

Tous les autres patients non domiciliés dans le territoire de santé 92-1 sont néanmoins pris en charge au sein d'un établissement de ce territoire ou par un professionnel exerçant sur ce territoire. C'est à ce titre qu'ils sont en lien avec le réseau :

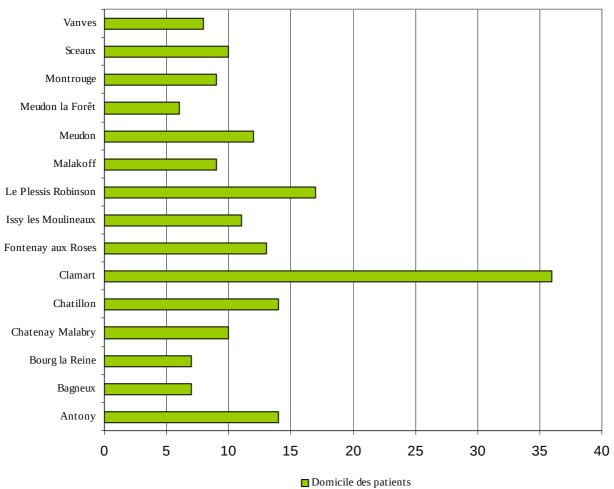
- 20 patients (soit 7 %) sont domiciliés dans une ville des Hauts-de-Seine ne faisant pas partie du territoire de santé du réseau.
- 48 patients (soit 18 %) sont domiciliés dans un département de l'Île-de-France autre que les Hauts-de-Seine. Sont majoritairement représentés les départements de l'Essonne (18 patients sur 48, soit 37,5 %) et des Yvelines (13 patients sur 48, soit 27 %), pour lesquels les établissements de santé du sud des Hauts-de-Seine constituent un bassin d'attraction fréquent.
 - 4 patients (soit 1 %) sont domiciliés dans une autre région que l'Île-de-France (Pays-de-la-Loire, Centre)
 - pour 17 patients (soit 6 %), l'adresse de domiciliation est inconnue du réseau.

68 % des patients sont domiciliés dans le territoire de santé 92-1

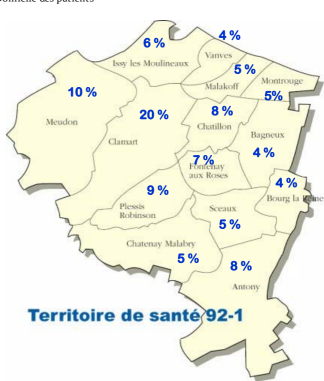
Origine géographique des patients (suite)

Zone	Ville	1ers contacts	Enregistrés	Inclus	Total
	Antony	5	2	7	14
	Bagneux	1	3	3	7
	Bourg la Reine	1	3	3	7
	Chatenay Malabry	3	2	5	10
	Chatillon	3	2	9	14
	Clamart	14	8	14	36
	Fontenay aux Roses	2	3	8	13
Zone géographi- que du réseau	Issy les Moulineaux	4	3	4	11
	Le Plessis Robinson	3	6	8	17
	Malakoff	1	1	6	9
	Meudon	1	1	10	12
	Meudon la Forêt	1	1	4	6
	Montrouge	2	1	6	9
	Sceaux	0	7	3	10
	Vanves	3	3	2	8
	Boulogne-Billancourt	2	2	0	4
	Chaville	0	0	2	2
	Colombes	2	0	0	2
	Courbevoie	1	0	0	1
	Garches	1	0	0	1
Dpt 92	Gennevilliers	1	0	0	1
	Neuilly sur Seine	1	0	0	1
	Sèvres	2	0	1	3
	St-Cloud	1	0	0	1
	Suresnes	2	0	1	3
	Vaucresson	1	0	0	1
	75	4	1	2	7
	91	3	5	10	18
ldF autre que 92	93	1	0	0	1
	94	2	2	4	8
	77	1	0	0	1
	78	2	6	5	13
	Autres régions	0	4	0	4
	Inconnus	12	5	0	17
	TOTAL	83	71	117	271

Origine géographique des patients domiciliés dans le territoire de compétence du réseau

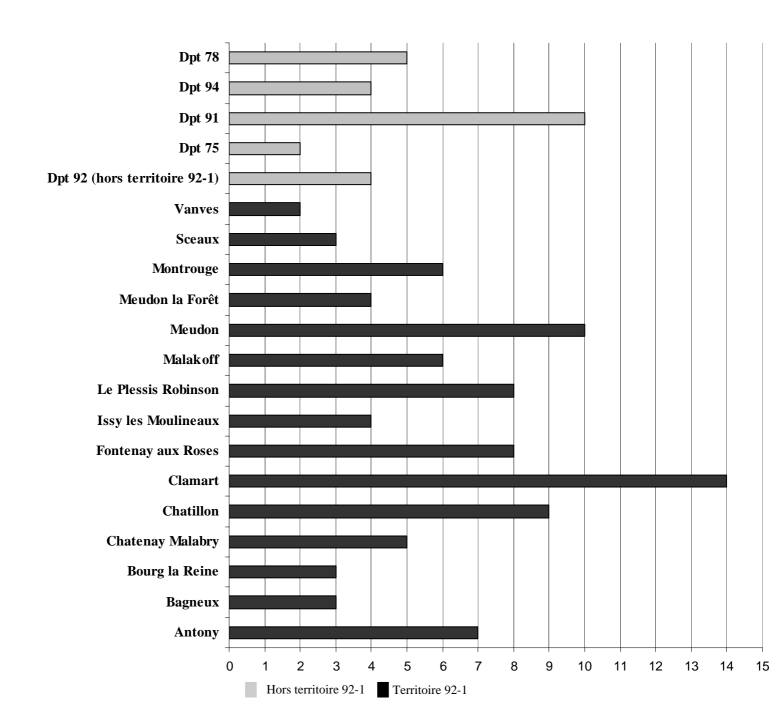






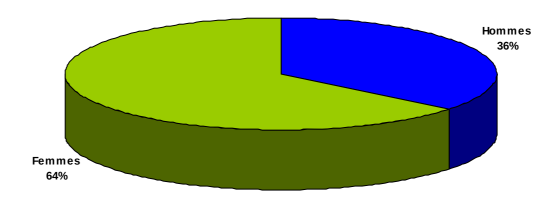
Origine géographique des patients inclus dans le réseau

Rappel: les patients inclus dans le réseau sont les patients pour lesquels le réseau a mené une action de coordination médico-psycho-sociale et qui ont signé le 'Document d'Information Patients'. Sur les 271 patients pris en charge par le réseau en 2007, 117 étaient inclus dans le réseau.



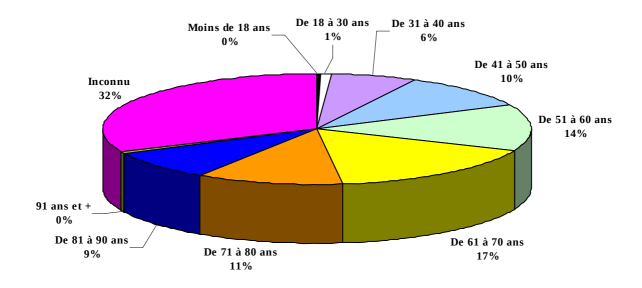
Sur les 117 patients inclus pris en charge par le réseau en 2007, 92 (soit 79 %) sont domiciliés dans une ville du territoire de santé du réseau.

Sexe des patients pris en charge



Sur les 271 patients pris en charge, les 2/3 sont des femmes.

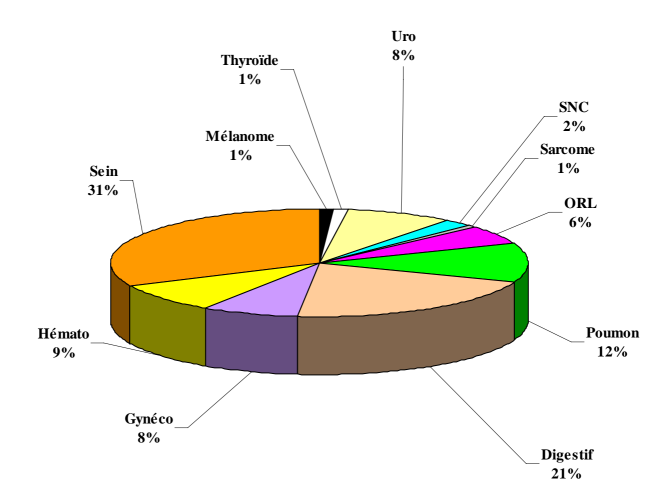
Age des patients pris en charge



Pour 32 % des patients, l'âge est inconnu. Il s'agit, dans la majorité des cas, de patients pour lesquels l'intervention du réseau consiste à leur transmettre des informations et/ou à les réorienter vers les services, professionnels ou autres réseaux correspondant à leur domiciliation et lieux de prise en charge. En revanche, lorsque leur âge est connu, les patients âgés de plus de 60 ans représentent plus de la moitié des patients pris en charge (54 % des patients pour lesquels l'âge est connu).

Types de cancer des patients pris en charge

Les cancers du sein représentent plus de 30 % des cancers des patients pris en charge, à mettre en relation avec le pourcentage élevé de femmes rencontrées au sein du réseau. Viennent ensuite les cancers digestifs (21 %), suivis par les cancers du poumon (12 %).



Sollicitations et actions du réseau

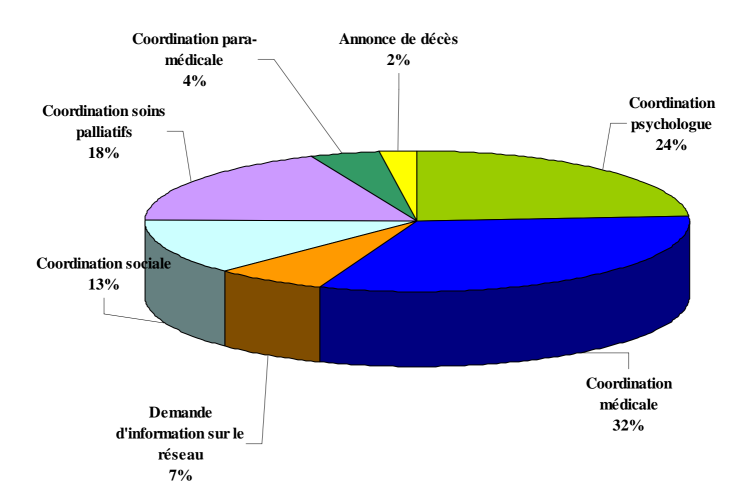
En 2007, le réseau a répondu à ou émis 3 214 appels, dont 1 739 (soit 54 %) concernaient des patients, qu'il s'agisse d'appels de patients eux-mêmes, de leur entourage ou des professionnels les prenant en charge.

Au total, sur 296 heures de communication enregistrées en 2007, 167 heures (soit 56 %) concernaient des appels de patients, soit une moyenne mensuelle de 14 h 00.

La coordination médicale représente près du tiers des sollicitations et actions du réseau et est passée de 24 % en 2006 à 32 % en 2007.

De même, la coordination de soins palliatifs est en augmentation puisque de 10 % des actes en 2006, elle en représentait 18 % en 2007.

La coordination psychologue reste une partie importante de l'action du réseau, représentant près d'un quart de l'activité, malgré une légère diminution (27 % en 2006 contre 24 % en 2007).



Sollicitations et actions du réseau (suite)

Les actions de **coordination et d'information médicale** représentent 32 % des actes en direction des patients :

- informer sur la maladie, les traitements, les effets secondaires,...
- orienter les patients vers les services et professionnels susceptibles de les prendre en charge,
- informer les médecins traitants de l'inclusion de leurs patients dans le réseau,
- évaluer la demande et les besoins,
- organiser la prise en charge (retour à domicile, anticipation d'hospitalisation, recherche d'intervenants,...),
- coordonner les interventions autour du patient,
- informer, orienter et soutenir l'entourage.

Les actions de **coordination psychologue** constituent une part importante de l'action du réseau en direction des patients (24 %) et consistent à :

- informer sur le dispositif de prise en charge des consultations de psychologues prises en charge financièrement par le réseau,
 - évaluer la demande.
- rechercher le(s) psychologue(s) susceptibles d'intervenir, leur demander s'ils sont disponibles pour assurer la prise en charge,
 - orienter les patients vers les psychologues,
 - informer et être informé du suivi psychologique

La **coordination soins palliatifs** représente 18 % des actes de coordination. Ces actions se font, pour les patients âgés de plus de 60 ans, en collaboration avec le réseau BV 8, réseau de maintien à domicile pour personnes âgées :

- évaluer la situation,
- mettre en place la prise en charge,
- coordonner les intervenants,
- assurer le suivi de la prise en charge.

La **coordination sociale** constitue 13 % des actes de l'équipe du réseau :

- évaluer la demande et la situation sociale,
- orienter vers l'assistant social compétent,
- signaler la situation sociale aux travailleurs sociaux,
- orienter vers des associations.

Les **demandes d'information sur le réseau** représentent 7 % des actions auprès des patients et consistent à :

- répondre aux demandes d'information,
- présenter le réseau,
- présenter les actions proposées par le réseau,
- adresser des documents d'information aux patients et à leur entourage.

Sollicitations et actions du réseau (suite)

Les actions de **coordination para-médicale** constituent 4 % de l'action du réseau en direction des patients et consistent essentiellement à :

- rechercher des infirmiers libéraux pour effectuer des soins à domicile,
- coordonner la prise en charge avec les services d'hospitalisation à domicile,
- rechercher des kinésithérapeutes libéraux pour effectuer les soins.

Enfin, les actes liés à l'annonce de décès représentent 2 % des actions de coordination.

- écouter, informer et soutenir l'entourage,
- informer les professionnels du décès d'un patient.

Soutien et accompagnement psychologique

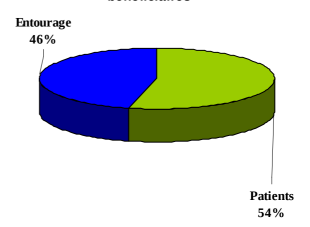
Dans le cadre de la mesure 42 du plan cancer visant à accroitre les possibilités de recours des patients et de leurs proches à des consultations de psychologues, la DRDR a proposé en 2006 le financement de consultations auprès de psychologues libéraux associés aux réseaux, dans le cadre de rémunérations spécifiques.

Ces rémunérations spécifiques sont inscrites au code de la Santé Publique (art. L 162-45). Elles sont financées à titre expérimental pour la rémunération de soins spécifiques de professionnels exerçant en réseau.

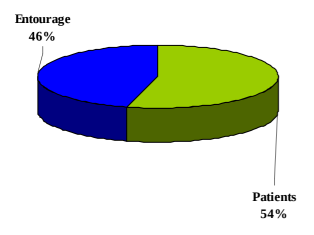
En 2007, 601 entretiens ont été réalisés pour 48 personnes, 26 patients et 22 entourages :

Au total, 324 entretiens ont été réalisés pour des patients et 277 pour leur entourage.

Nombre total d'entretiens par types de bénéficiaires



Bénéficiares



Une évaluation plus approfondie de ce dispositif est en cours de finalisation.

Soutien et accompagnement psychologique (suite): affiche pour les patients



Vous êtes (ou avez-été) atteint(e) d'un cancer? Dans votre entourage proche, une personne est atteinte de cancer?

Vous souhaitez rencontrer un psychologue

Le réseau 92 sud,

réseau de santé en cancérologie du sud des Hauts-de-Seine vous propose des entretiens avec des psychologues membres du réseau.

Pour soutenir et accompagner les patients et/ou leurs proches dans les différentes étapes de la maladie, le réseau Onco 92 sud est mandaté par la Sécurité Sociale pour proposer des consultations de psychologues prises en charge financièrement par le réseau :

vous n'avez pas d'argent à débourser ; vous n'avez pas à justifier du montant de vos ressources pour bénéficier de ces consultations.



Pour tout renseignement

Réseau Onco 92 sud 11, rue du Soleil Levant 92140 Clamart

Téléphone: 01 46 30 18 14 Télécopie: 01 46 30 46 71 Messagerie: onco92sud@wanadoo.fr

Site Internet: www.onco92sud.com

Modalités au verso →



Comment bénéficier de ce dispositif?

Parlez-en à votre médecin, infirmier, pharmacien,...

S'il est membre du réseau Onco 92 sud, il pourra vous orienter vers un psychologue.

Sinon, prenez contact avec le réseau au 01 46 30 18 14 qui vous orientera vers un psychologue.

Ou?

Le lieu de la consultation sera déterminé par vous et le psychologue. Celle-ci peut avoir lieu :

- au cabinet du psychologue,
- à votre domicile,
- au réseau Onco 92 sud,
- dans le service hospitalier qui assure votre suivi médical, si ce service ne dispose pas déjà d'un psychologue institutionnel.

A quelles conditions?

En accord avec vous, le psychologue déterminera les conditions de votre prise en charge (nombre, durée des consultations,...). Les entretiens seront pris en charge financièrement par le réseau Onco 92 sud dans les limites d'une période de 12 mois, éventuellement renouvelable une fois.

Pour bénéficier de ce dispositif, vous devrez :

- signer la « Charte Patient » du réseau Onco 92 sud, décrivant l'objet du réseau et vos droits en tant que patient inscrit dans le réseau.
- signer le document d'information décrivant votre accord sur les modalités de prise en charge proposées dans le cadre de ce dispositif.

Pour plus d'information, n'hésitez-pas à prendre contact avec le réseau

Réunions d'information

Depuis sa création, Onco 92 sud propose aux patients et à leurs proches de participer à des réunions d'information.

En 2007, 2 réunions d'information ont été organisées. L'une, le 13 février sur le thème : '*Médecines douces : soins complémentaires ?*' (Hypnose, homéopathie, médecine chinoise, art-thérapie, auriculothérapie,...).

55 personnes (42 patients et entourage + 13 professionnels) ont assisté à cette rencontre.

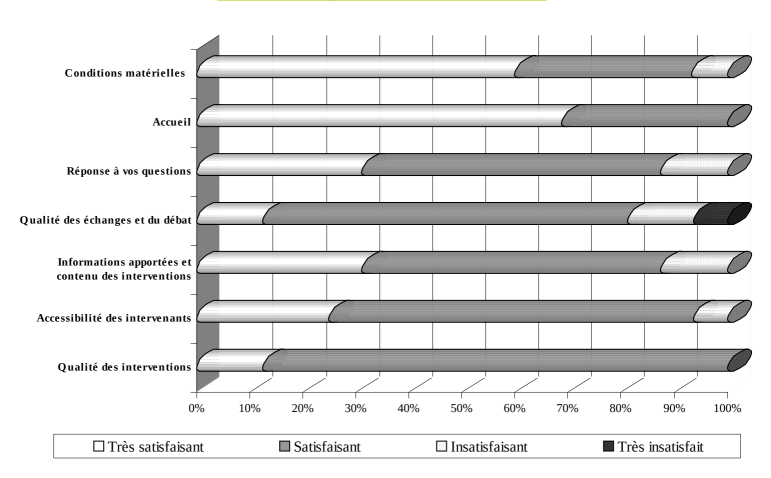
Une seconde réunion d'information a été proposée le 2 octobre sur le thème : ' *Nutrition et cancer*' (Rôle de l'alimentation dans la prévention et au décours de la maladie).

28 personnes (16 patients et entourage + 12 professionnels) ont assisté à cette rencontre

Le compte-rendu écrit de ces réunions d'information est réalisé et diffusé à l'ensemble des participants. Ce compte-rendu est également mis en ligne et est téléchargeable sur le site Internet du réseau.

A l'issue de chaque réunion, l'évaluation de la satisfaction des participants est réalisée à l'aide d'un questionnaire anonymisé.

Résultats des questionnaires d'évaluation



Dans l'ensemble, les participants de ces réunions sont satisfaits, à une forte majorité, notamment pour ce qui concerne la qualité des interventions, l'accessibilité des intervenants et les réponses aux questions posées.

Ateliers de réflexion et d'échanges

Pour répondre à la demande des patients de bénéficier d'un espace d'expression et d'échanges, le réseau a mis en place un atelier de réflexion et d'échanges entre patients et/ou entourage de patients.

L'objectif des ces ateliers est de :

- rompre l'isolement,
- permettre la clarification et la compréhension de ce que vivent et ressentent les personnes,
- favoriser l'échange entre participants pour bénéficier de l'expérience des autres et de leur éclairage,
- permettre d'être entendu et compris,
- être informé.

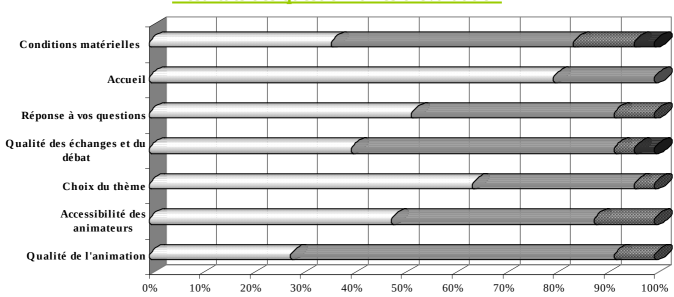
Chaque séance porte sur un thème en particulier. Elle dure 1 h 30. Un animateur d'atelier fait un exposé de 15 minutes sur le thème de la séance, puis chaque participant est invité à prendre la parole sur ce thème, s'il le souhaite, pour parler de son vécu, de ses difficultés, de ses questions,... Chaque participant peut réagir aux propos tenus par les autres, pour les compléter, apporter un autre éclairage,...

Chaque atelier répond aux règles de fonctionnement définies au sein des groupes de ce type : non jugement, confidentialité des propos tenus, liberté de silence et de parole, écoute réciproque, respect mutuel.

3 ateliers ont été organisés en 2007 :

- 18 janvier 2007 ; thème : 'Retentissement du cancer sur la vie de professionnelle' ; 6 participants.
- 31 mai 2007 ; thème : 'Répercussions corporelles du cancer ; 10 participants.
- 22 novembre 2007; thème: 'La relaxation; 12 participants.

Résultats des questionnaires d'évaluation





Les parties ci-après n'ont pas encore été finalisées et ne figurent pas dans la présente édition de ce rapport d'activité

Les actions en direction des professionnels

Professionnels en lien avec le réseau

Professionnels signataires de la charte du réseau

Annuaire des membres du réseau

Groupes de travail

Formations

Thésaurus et guides de bonnes pratiques

Modèles d'ordonnances

Consultations d'annonce

Prise en charge à domicile

Soins palliatifs

Les actions transversales patients-professionnels

Dossier informatisé sécurisé

Diffusion des dates et lieux de RCP

Site internet

Le réseau et ses partenaires

Le réseau BV 8 : un partenaire privilégié

Réunions 'Pôle Sud'

Réunions des réseaux

Réunions des coordinateurs de réseaux

Conférence régionale de cancérologie

Liaisons avec les autres réseaux

Convention de partenariat avec Epsilon

Convention de partenariat avec l'ASP

Perspectives 2008

Mutualisation avec le réseau BV 8 et création d'une plate-forme réseau de 3 pôles : cancérologie, gérontologie et soins palliatifs