

# ESSAI CLINIQUE RANDOMISE CONTROLÉ EN VIE REELLE EVALUANT L'EFFET DE LA PYLOROTOMIE ENDOSCOPIQUE PAR POEM GASTRIQUE SUR LE CONTROLE GLYCEMIQUE CHEZ LES PATIENTS ATTEINTS DE DIABETE ET DE GASTROPARESIE. [Etude DIAPOEM](#)

**Objectif principal :** Evaluer Impact du G-POEM sur le temps dans la cible glycémique chez des diabétiques avec gastroparésie (traitement immédiat vs différé).

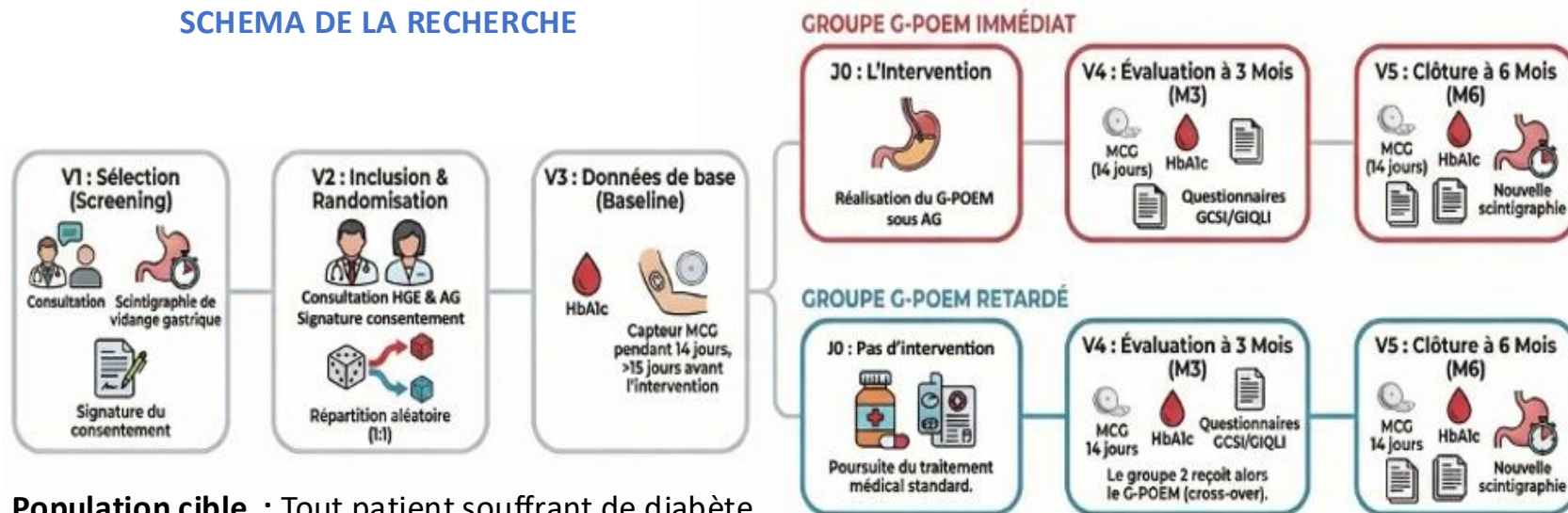
## Critères d'inclusion

- Adultes ( $\geq 18$  ans) avec diabète évoluant depuis  $\geq 5$  ans sous insulinothérapie optimisée.
- Gastroparésie sévère confirmée par scintigraphie (rétention gastrique  $>20\%$  à 4 h).
- Échec du traitement conventionnel sur les symptômes et/ou l'équilibre glycémique.
- Surveillance continue du glucose (Dexcom One/G6, FreeStyle Libre 2 ou équivalent) avec temps dans la cible  $<70\%$ .

## Critères de non-inclusion

- Patient traité par système d'insulinothérapie automatisée (boucle fermée)
- Thérapie antérieure par neurostimulation gastrique par Enterra (Medtronic ©)
- Traitement par érythromycine dans les 3 derniers mois
- Chirurgie bariatrique quelle qu'elle soit ;
- Traitement par tout agent ralentisseur de la vidange gastrique incluant les analogues du GLP1 (3 mois) ;

## SCHEMA DE LA RECHERCHE



**Population cible :** Tout patient souffrant de diabète compliqué de gastroparésie dont la surveillance glycémique est assurée par un lecteur de glycémie continu).

Centres	Statut
Montpellier	● Ouvert aux inclusions
Limoges	● Ouvert aux inclusions
Nîmes	● En attente de mise en place.
Nancy	● En attente de mise en place.

**Mise en place imminente à Nîmes et Nancy**  
**Centres ouverts – premières inclusions attendues prochainement.**

**CHARGÉE DE PROJET**  
Dr. Maira-MORENO GARCIA  
[rechercheclinique@sfed.org](mailto:rechercheclinique@sfed.org)  
Tél : 04 72 11 75 13

**INVESTIGATEUR COORDONATEUR**  
Dr Antoine DEBOURDEAU  
[antoinedebourdeau@hotmail.com](mailto:antoinedebourdeau@hotmail.com)  
Tél : 0467330224

Etude multicentrique	Echantillon	Période d'inclusion	Suivi	Durée de l'étude
4 centres	40 patients	24 mois	6 mois	3 ans