

INTERET DE LA COLLABORATION PHARMACIE - UNITES DE SOINS POUR LE BON USAGE DES PANSEMENTS

G. de BARRY*, C. FAURE-CHAZELLES*, M.N. MILHAVET*, M.C. DOUET*, L.TEOT**

* Pharmacie Euromédecine, ** Unité Médico-Chirurgicale Plaies et Cicatrisation - CHRU MONTPELLIER

INTRODUCTION



Dans le cadre du groupe de travail "pansements" de la Commission des Médicaments et des Dispositifs Médicaux Stériles (CMDMS), un suivi nominatif de certains dispositifs destinés à la prise en charge des plaies a été mis en place : pansements (ACTICOAT®, CAVILON®, IALUSET®, MEPITEL®), RECELL®, Technique par Pression Négative (TPN), solution de nettoyage et d'aide à la déterision (PRONTOSAN®), système de déterision par hydrojet (JETOX®, VERSAJET®).

Ce suivi a été décidé sur la base de différents critères : indications limitées à des situations cliniques précises validées par la CMDMS, technicité d'utilisation, coût élevé.

Parallèlement à cette activité de routine, des essais de pansements sont réalisés en collaboration avec l'Unité Médico-Chirurgicale Plaies et Cicatrisation (UMCPC) et le Réseau Ville Hôpital Plaies et Cicatrisation du Languedoc-Roussillon.

Ces essais peuvent être effectués lors d'appels d'offre pour toutes les familles génériques de pansements, ou à la demande d'un référent en Plaies et Cicatrisation dans le but d'un futur référencement.



Technique par Pression Négative



PRONTOSAN®



JETOX®



VERSAJET®

MATERIEL ET METHODES

La dispensation de ces dispositifs à suivi nominatif se fait sur prescription médicale à l'aide d'une ordonnance type. La validation pharmaceutique des prescriptions est assurée grâce au dossier médical informatique (Médiweb®) et fréquemment après contact téléphonique avec le service prescripteur. Le renouvellement est hebdomadaire après évaluation de la plaie.

A la pharmacie, chaque patient est anonymisé et enregistré dans un fichier afin de constituer un dossier étudié lors des réunions hebdomadaires de l'UMCPC auxquelles participe un pharmacien ou un interne.

Des fiches pratiques ont été rédigées afin d'informer les unités de soins sur le circuit de ces dispositifs et de faciliter la validation des prescriptions pour l'ensemble des intervenants pharmaceutiques.

Les essais sont enregistrés dans une base informatique "ACCESS®". Elle permet ainsi d'obtenir un historique, d'éviter des fiches d'évaluation communes à l'ensemble des Dispositifs Médicaux Stériles (DMS) et de réaliser des relances auprès des services. En plus de celles-ci des fiches d'évaluation spécifiques aux pansements sont à compléter.

Ces fiches d'évaluation sont transmises au service en même temps que les pansements.



Fiche Pratique



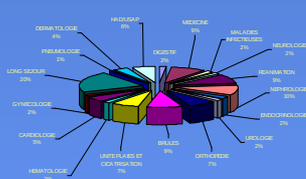
Ordonnance Type

RESULTATS

Nous avons réalisé un bilan des essais de pansements ayant eu lieu depuis le début de l'année 2009. 123 essais, dans 47 services différents ont eu lieu. Ils concernaient 20 nouveaux pansements (super-absorbant, antibactérien, hydrocellulaire, ...). Dans 1 cas sur 5, les essais se déroulaient dans des services de long séjour. Un nombre important de tests ont également eu lieu dans les services de réanimation et le service des Brûlés.

Concernant les retours d'évaluation, 26 ont été recensés (taux de réponse de 21%). Ils se répartissaient ainsi : 3 avis défavorables (11.5%) (3 produits différents, 3 services différents), 3 avis d'équivalence par rapport au pansement précédemment utilisé (11.5%), 20 avis favorables (77%). Les avis positifs concernaient 7 pansements différents. Pour les autres pansements nous n'avons pas de retour ou un résultat négatif ou équivalent.

Répartition des essais par discipline



DISCUSSION - CONCLUSION

La méthodologie mise en place pour l'analyse de ces prescriptions permet une validation des indications et également l'élaboration des recommandations de bon usage de ces pansements.

La coopération entre unités de soins et pharmacie est très positive mais des améliorations sont encore à apporter. La majorité des essais ont lieu dans des services qui comptent des durées de séjour longues afin d'avoir un suivi des patients plus sûr et plus aisé. Cependant ce bilan nous a montré que nous obtenons un faible taux de retour des fiches d'évaluation. Ainsi nous avons décidé de faire parvenir les fiches d'évaluation sous forme électronique aux différents référents qui initient les traitements. Nous allons aussi leur transmettre hebdomadairement un bilan global des patients ayant bénéficié des essais, faire des présentations mensuelles des différents cas traités et ainsi valider le bon usage des pansements.

La mise à disposition de nouveaux pansements en essai chez des patients en échec de cicatrisation leur permet d'avoir accès à de nouvelles classes de pansement parfois non commercialisées en France (SORBION®) mais cette situation pose le problème de la prise en charge à long terme d'une plaie par un tel pansement.

Sur le plan de la recherche, ces essais ont déjà permis la mise en place de plusieurs projets : STIC TPN, PHRC Flammacérium®.