



Etat des lieux et sécurisation de la prescription des anticoagulants oraux directs

V.Alary¹, R.Cler¹, MD.Giovacchini¹, F.Lesselingue¹
 1: Service de Pharmacie, Centre Hospitalier d'ARLES

Contexte :

Les anticoagulants oraux directs (AOD) font partie des médicaments à risque. Jusqu'alors, il n'existait pas d'antidote, ni de marqueurs réellement adaptés au suivi de ces molécules encore considérées comme nouvelles. Avec l'arrivée de l'Idarucizumab (antidote du dabigatran qui a reçu récemment l'autorisation de mise sur le marché), et le développement en cours d'autres antidotes et d'indicateurs de suivi, la prise en charge des surdosages et des hémorragies sous AOD devrait considérablement être modifiée.

Objectifs :

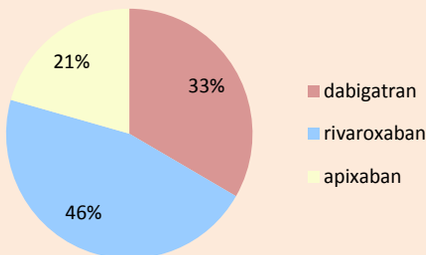
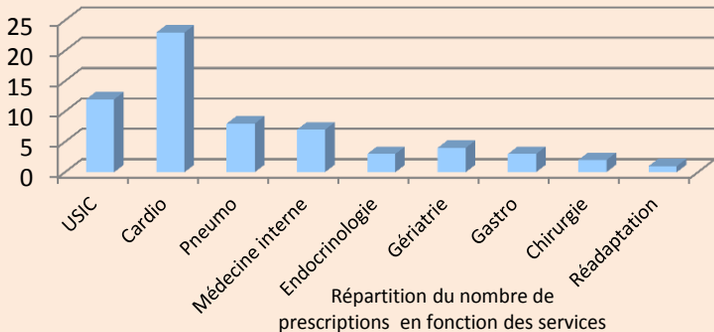
Réaliser dans notre établissement un état des lieux des prescriptions des AOD et mettre en place des mesures de sécurisation de la prescription.

Matériel et Méthode :

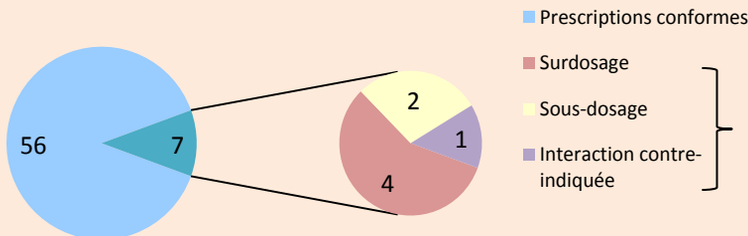
Une extraction quotidienne des prescriptions contenant des AOD à partir du logiciel ACTIPIDOS® a été réalisée de janvier à juin 2015. Les données suivantes ont été collectées : caractéristiques des patients, indications, posologies, interactions médicamenteuses et interventions pharmaceutiques.

Résultats:

Les données de 63 patients ont été collectées. L'âge moyen était de 75 ans (minimum : 49 ans ; maximum : 95 ans). La clairance calculée selon le MDRD était systématiquement renseignée, cependant dans 14 cas (22%) le Cockcroft ne pouvait être calculé, car le poids n'était pas précisé.



Dans **87%** des cas, l'indication était : « prévention de l'accident vasculaire cérébral et de l'embolie systémique chez les patients adultes atteints de fibrillation atriale non valvulaire et présentant un ou plusieurs facteur(s) de risque ».



Non conformes

7 interventions pharmaceutiques ont été réalisées dont 5 ont été acceptées

Etant donné la complexité des schémas thérapeutiques, il a été décidé de réaliser un tableau synthétique des 3 molécules (apixaban, rivaroxaban, dabigatran), reprenant pour chaque indication les posologies usuelles, ainsi que les adaptations posologiques en cas de situation à risque hémorragique, les modalités d'administration, et les interactions à prendre en compte. Ce support a été inséré dans le nouveau livret thérapeutique, diffusé à l'ensemble du personnel médical et paramédical. Par ailleurs, l'ensemble des préparateurs en Pharmacie a reçu une formation spécifique afin de les sensibiliser aux risques de ces molécules.