

Dialogue de pharmaciens

Pièce en 1 acte

Unique représentation le 4/02/2020

Distribution

Catherine Letord : Docteur en Pharmacie 1

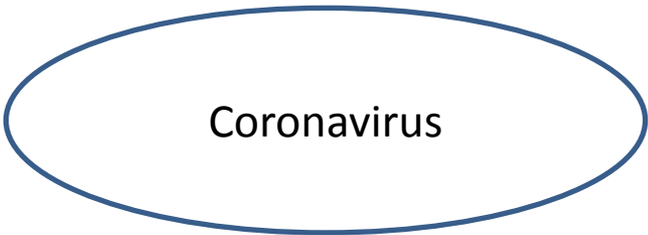
Catherine Duclos : Docteur en Pharmacie 2

Décor

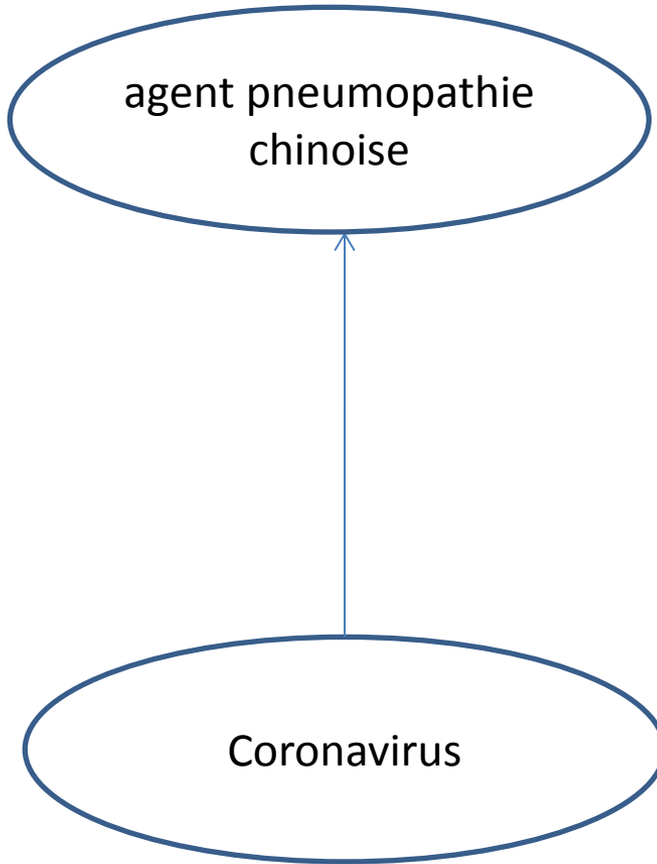
CH de Rouen

Producteur

ReMIAMEs

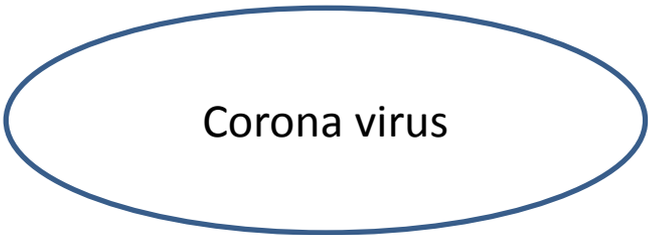


Coronavirus



agent pneumopathie
chinoise

Coronavirus



Corona virus

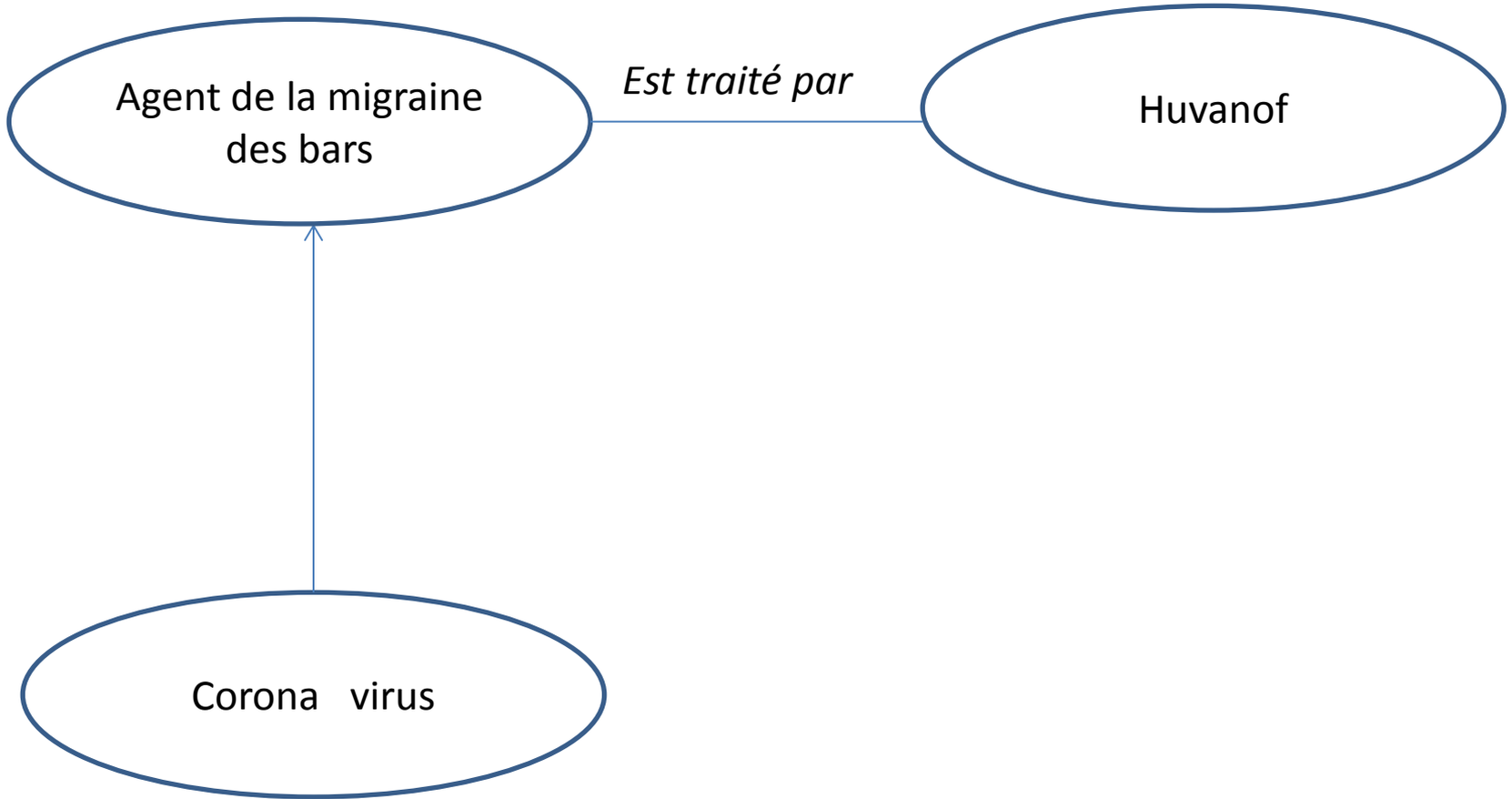


Corona virus

Agent de la migraine
des bars

Corona virus



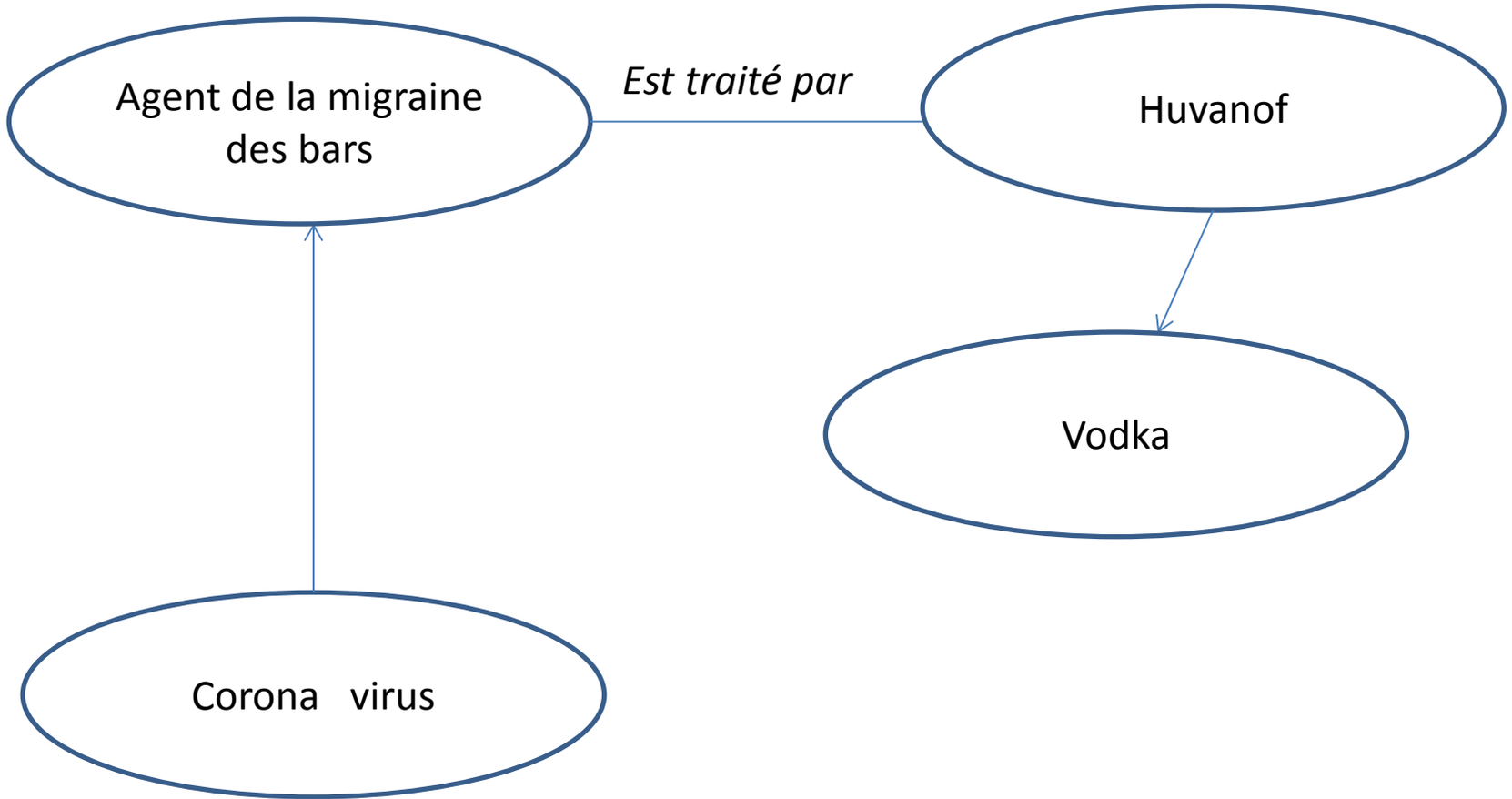


Agent de la migraine
des bars

Est traité par

Huvanof

Corona virus



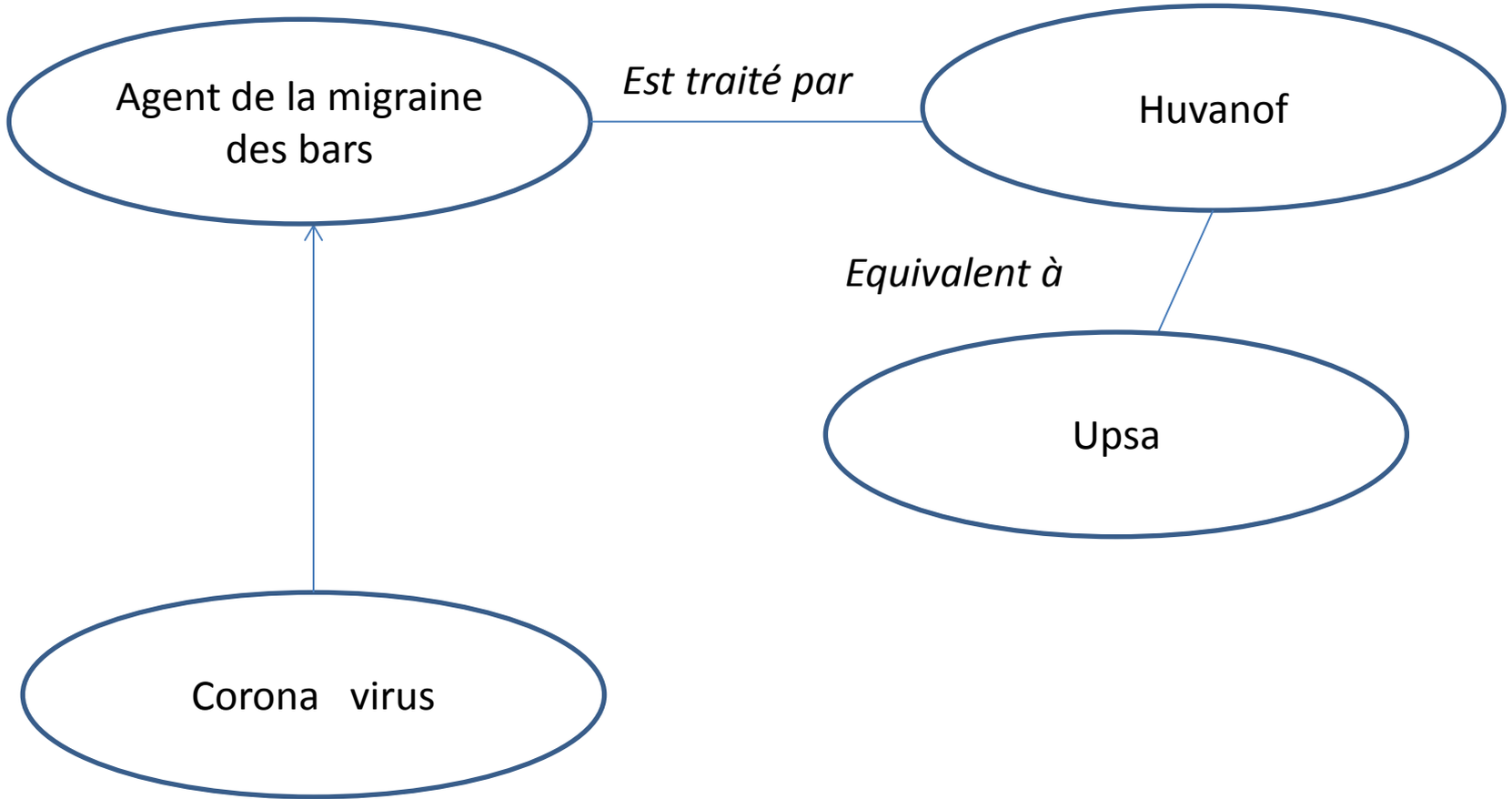
Agent de la migraine
des bars

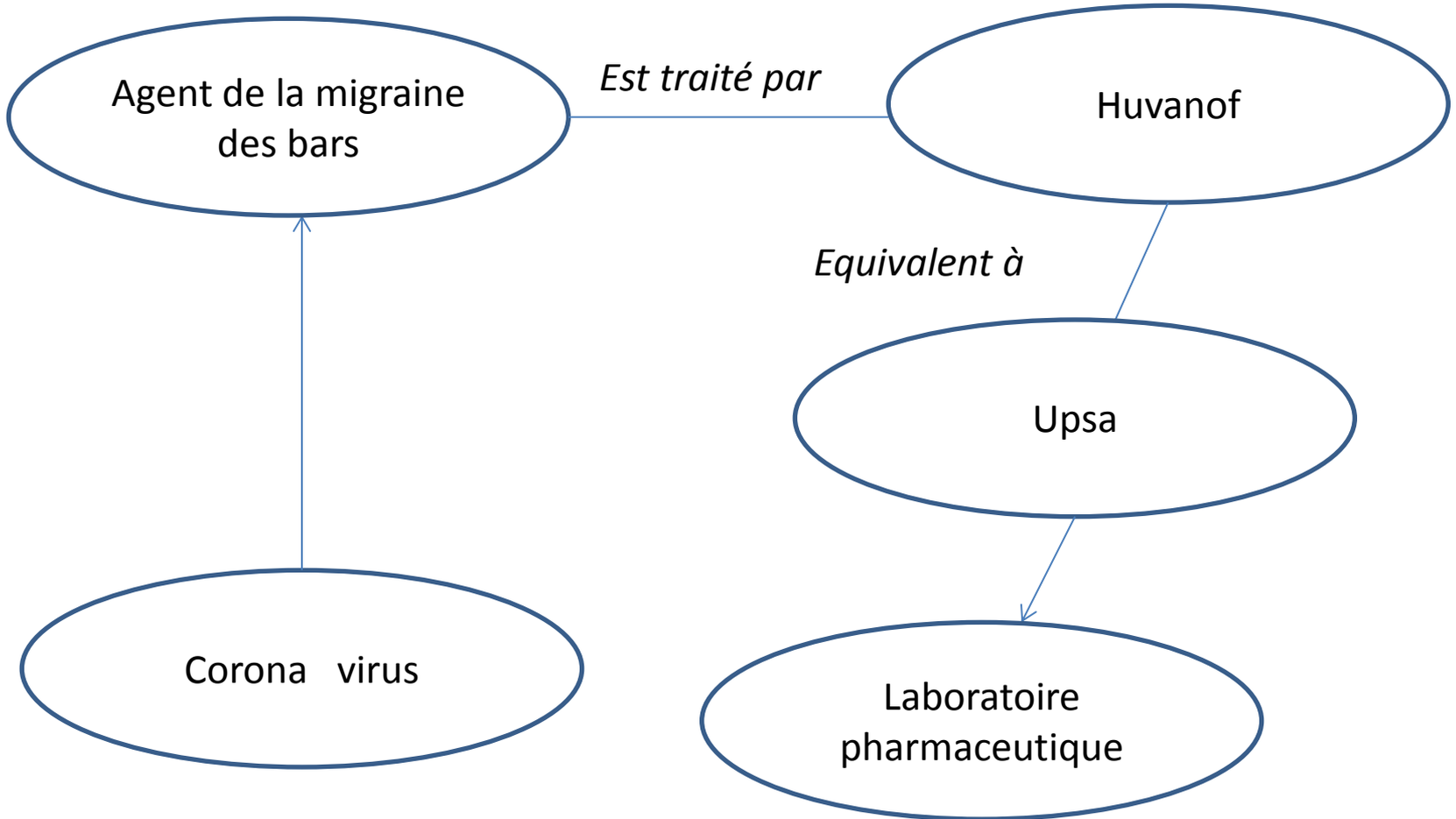
Est traité par

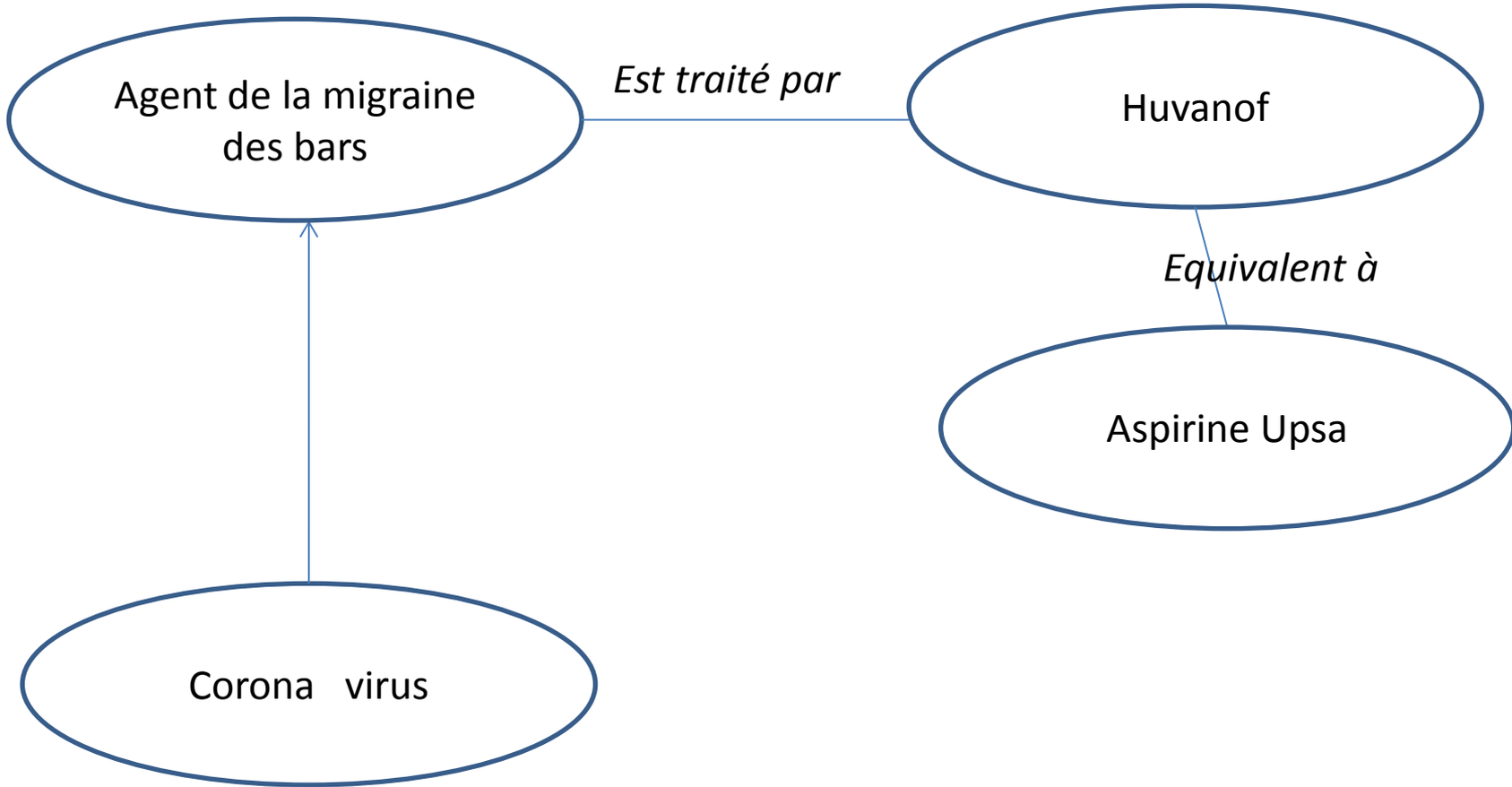
Huvanof

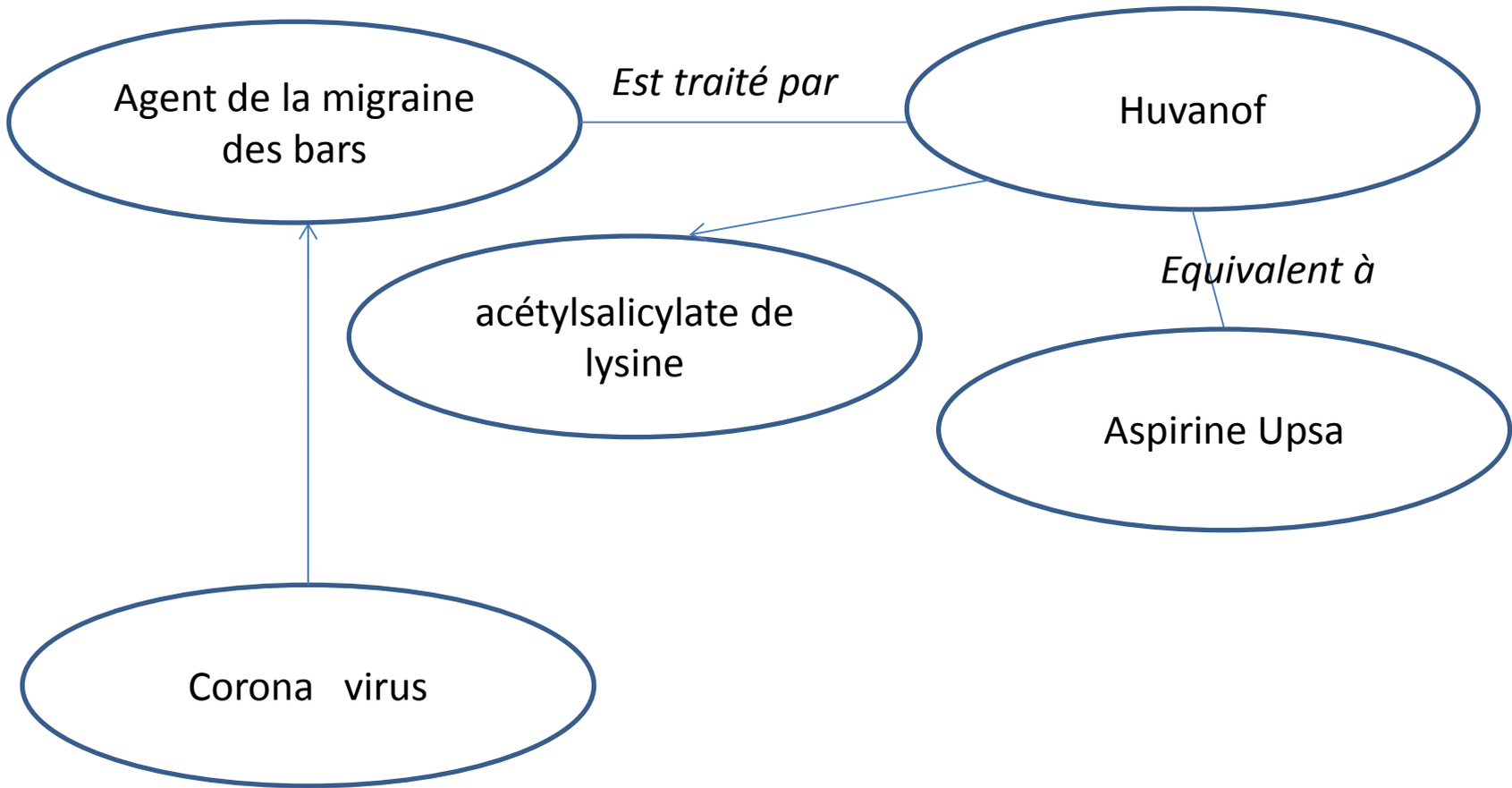
Corona virus

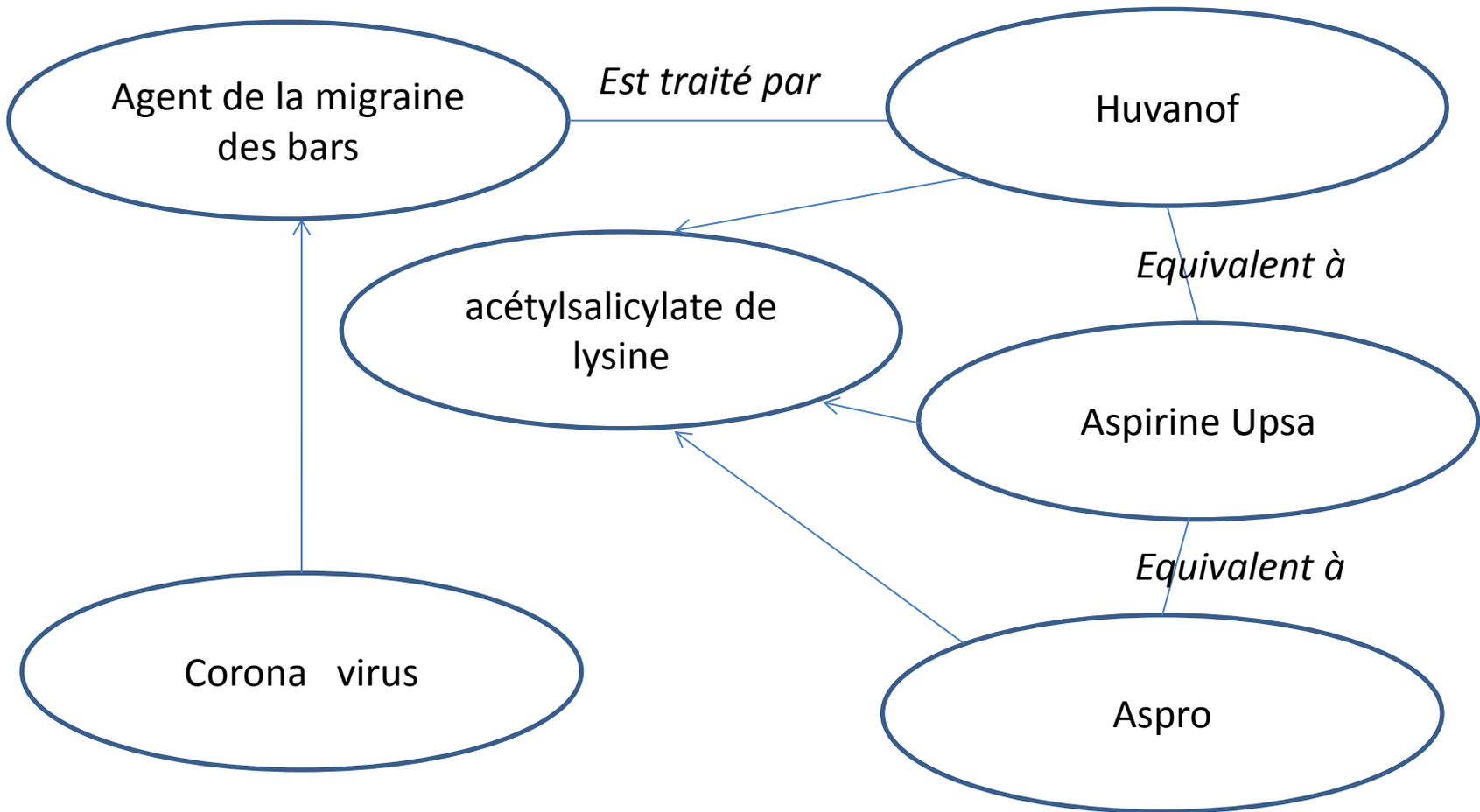
Vodka

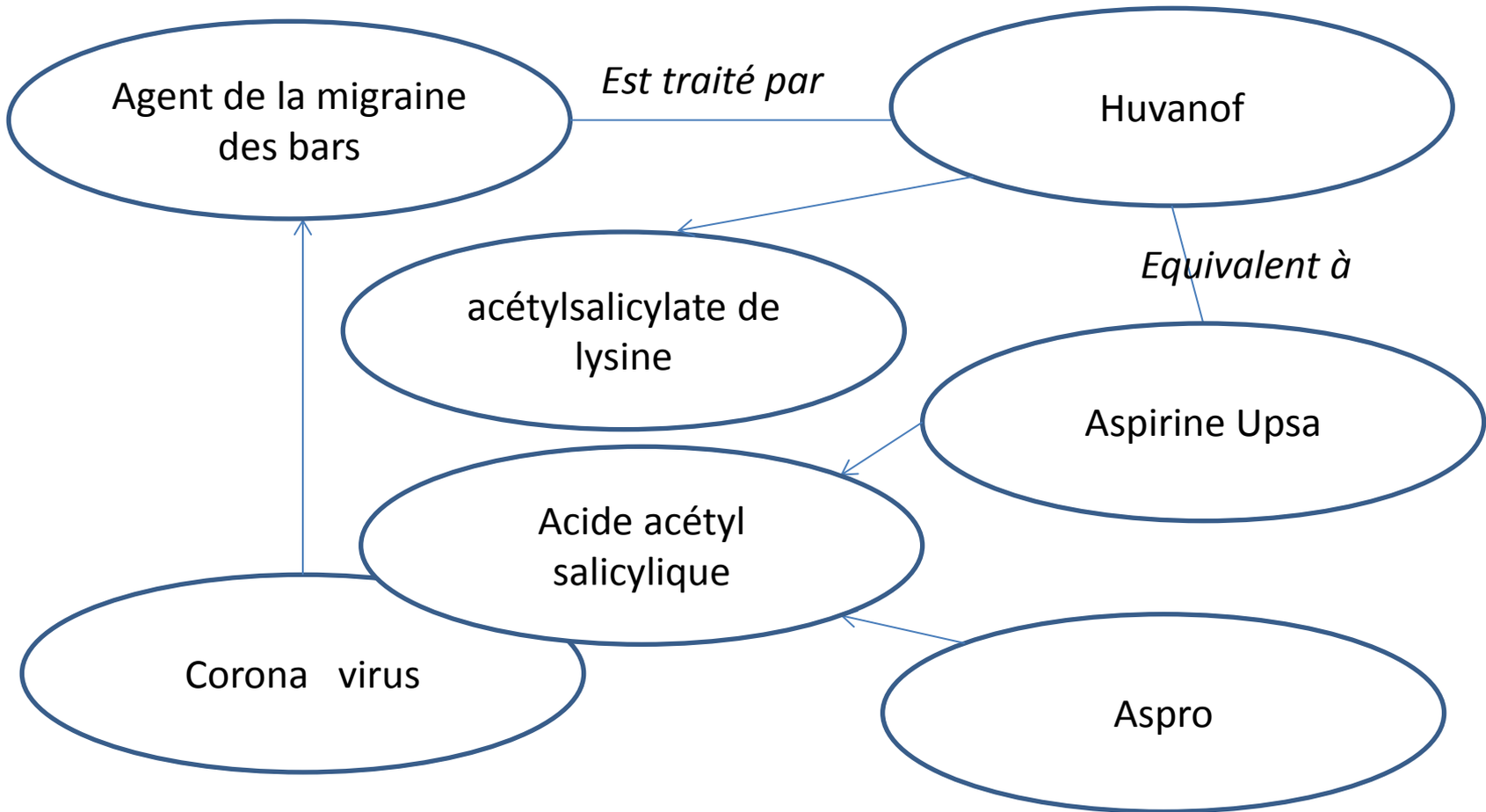


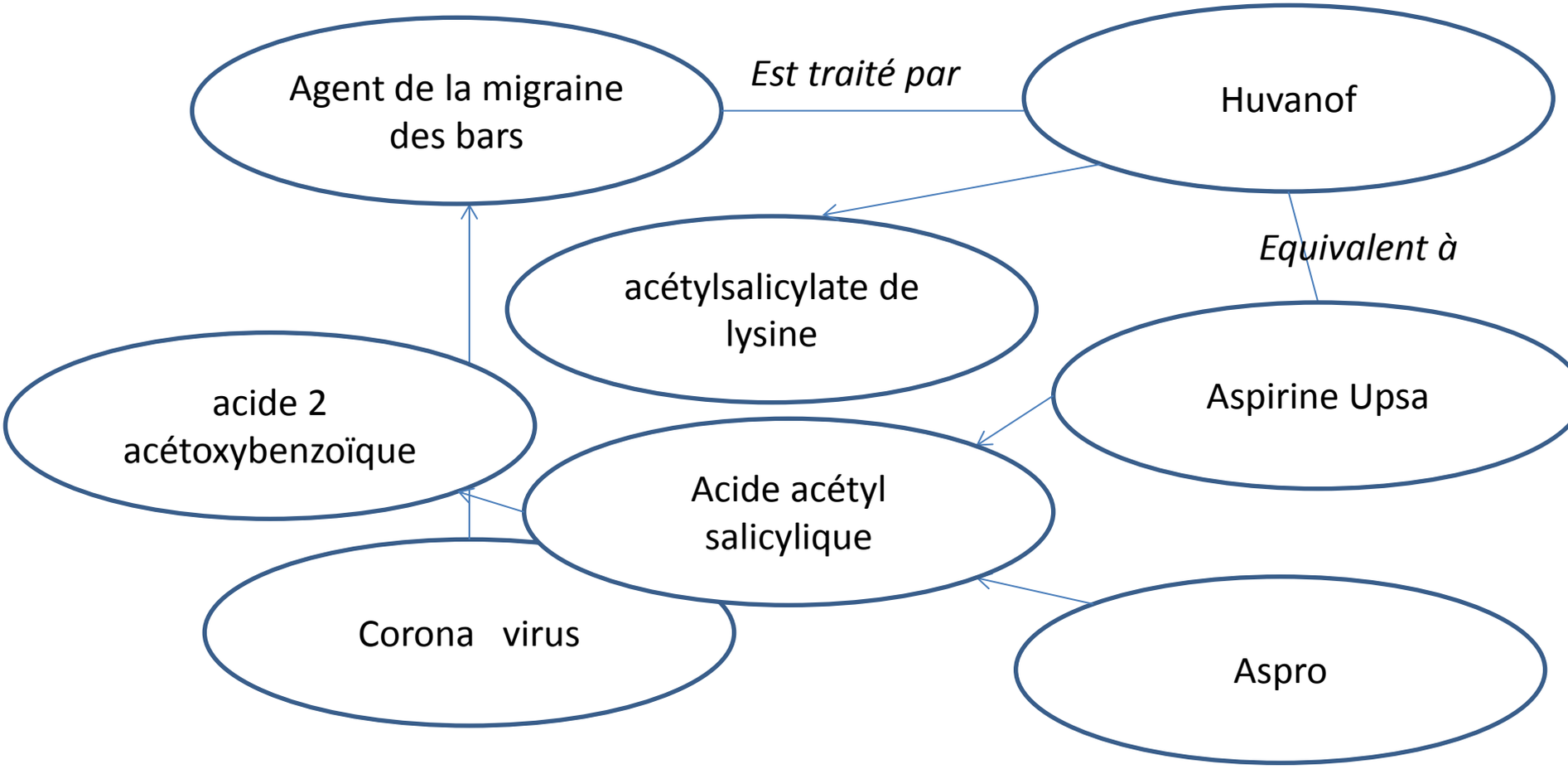


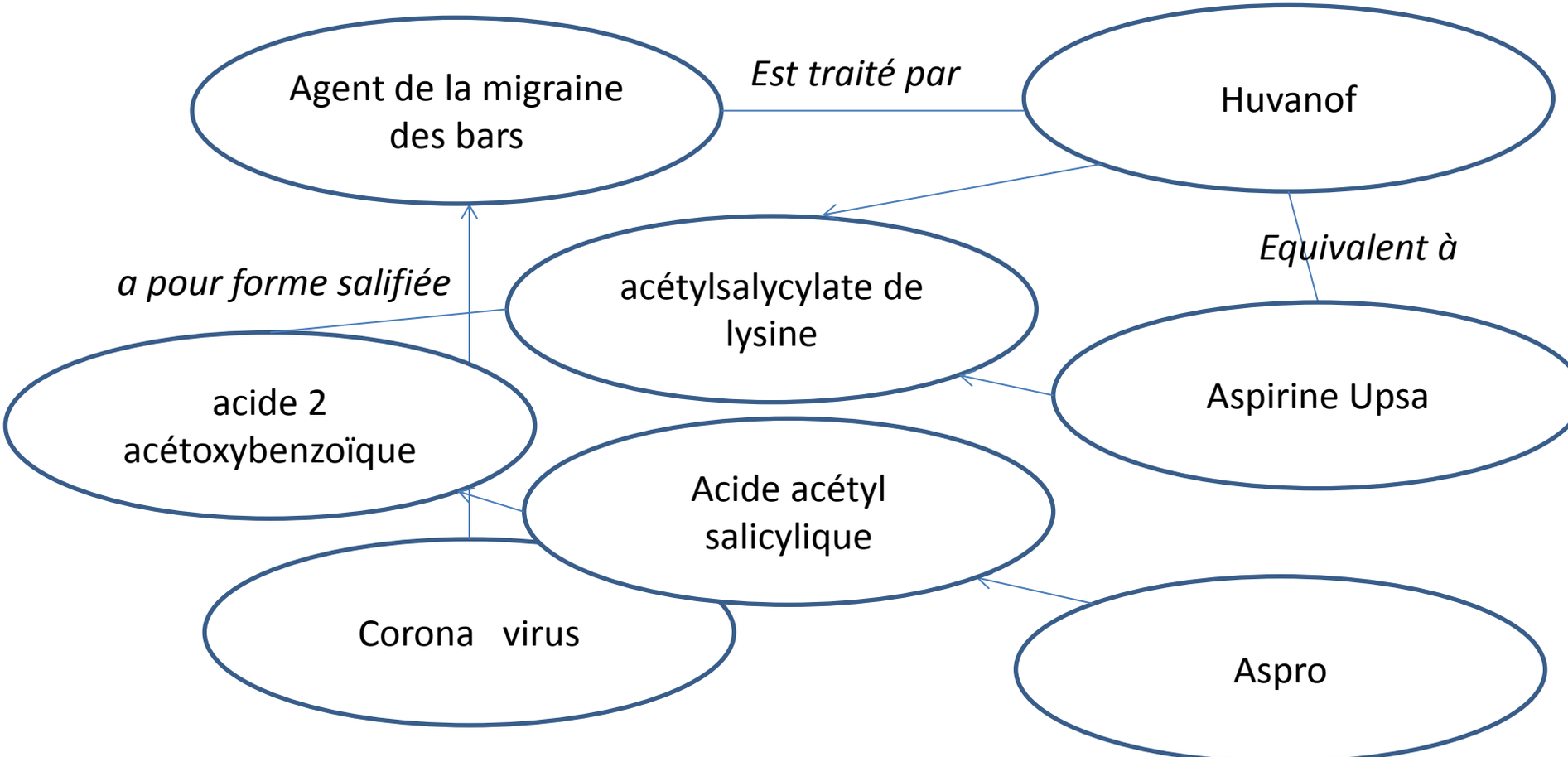












CIS : 6 596 690 5

- Dénomination de la spécialité

HUVANOF 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

- Composition en substances actives

		<i>Composition pour un sachet-dose de 1023 mg</i>
■	Poudre	
>	acide acétylsalicylique	500 mg
•	sous forme de : DL-lysine (acétylsalicylate de)	900 mg

- Titulaire(s) de l'autorisation

■ SANOFI AVENTIS FRANCE Depuis le : 21/12/2007

- Données administratives

Date de l'autorisation : 03/05/1999

Procédure nationale

Statut de l'autorisation : ABROGÉ le 19/03/2019

- Présentations

- 350 924-7 ou 34009 350 924 7 2
10 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 925-3 ou 34009 350 925 3 3
15 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 927-6 ou 34009 350 927 6 2
20 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 972-1 ou 34009 350 972 1 7
30 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 973-8 ou 34009 350 973 8 5
50 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 582 658-4 ou 34009 582 658 4 6
100 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration d'arrêt de commercialisation : 31/05/2015

CIS : 6 596 690 5

- Dénomination de la spécialité

HUVANOF 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

- Composition en substances actives

		<i>Composition pour un sachet-dose de 1023 mg</i>
■	Poudre	
>	acide acétylsalicylique	500 mg
◆	sous forme de : DL-lysine (acétylsalicylate de)	900 mg

- Titulaire(s) de l'autorisation

■ SANOFI AVENTIS FRANCE Depuis le : 21/12/2007

- Données administratives

Date de l'autorisation : 03/05/1999

Procédure nationale

Statut de l'autorisation : **ABROGÉ** le 19/03/2019

- Présentations

- 350 924-7 ou 34009 350 924 7 2
10 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
 - > Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 925-3 ou 34009 350 925 3 3
15 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
 - > Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 927-6 ou 34009 350 927 6 2
20 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
 - > Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 972-1 ou 34009 350 972 1 7
30 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
 - > Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 973-8 ou 34009 350 973 8 5
50 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
 - > Déclaration de commercialisation non communiquée
- 582 658-4 ou 34009 582 658 4 6
100 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
 - > Déclaration d'arrêt de commercialisation : 31/05/2015

CIS : 6 596 690 5

- Dénomination de la spécialité

HUVANOF 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

- Composition en substances actives

		<i>Composition pour un sachet-dose de</i>
■	Poudre	1023 mg
>	acide acétylsalicylique	500 mg
◆	sous forme de : DL-lysine (acétylsalicylate de)	900 mg

- Titulaire(s) de l'autorisation

■ SANOFI AVENTIS FRANCE Depuis le : 21/12/2007

- Données administratives

Date de l'autorisation : 03/05/1999

Procédure nationale

Statut de l'autorisation : ABROGÉ le 19/03/2019

- Présentations

- 350 924-7 ou 34009 350 924 7 2
10 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 925-3 ou 34009 350 925 3 3
15 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 927-6 ou 34009 350 927 6 2
20 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 972-1 ou 34009 350 972 1 7
30 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 973-8 ou 34009 350 973 8 5
50 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 582 658-4 ou 34009 582 658 4 6
100 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration d'arrêt de commercialisation : 31/05/2015

CIS : 6 596 690 5

- Dénomination de la spécialité

HUVANOF 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

- Composition en substances actives

		<i>Composition pour un sachet-dose de</i>
■	Poudre	<i>1023 mg</i>
>	acide acétylsalicylique	500 mg
•	sous forme de : DL-lysine (acétylsalicylate de)	900 mg

- Titulaire(s) de l'autorisation

■ SANOFI AVENTIS FRANCE Depuis le : 21/12/2007

- Données administratives

Date de l'autorisation : 03/05/1999

Procédure nationale

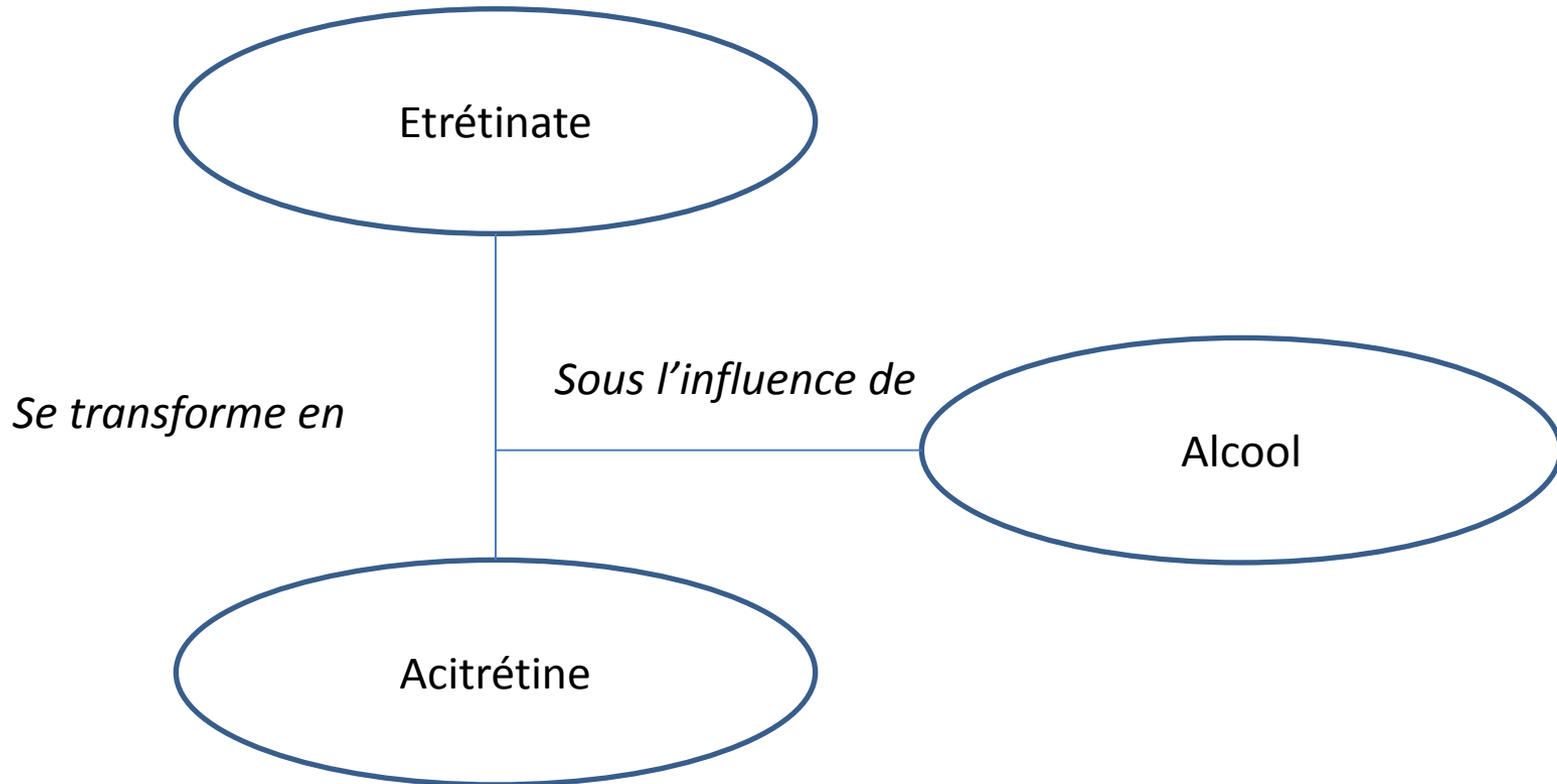
Statut de l'autorisation : ABROGÉ le 19/03/2019

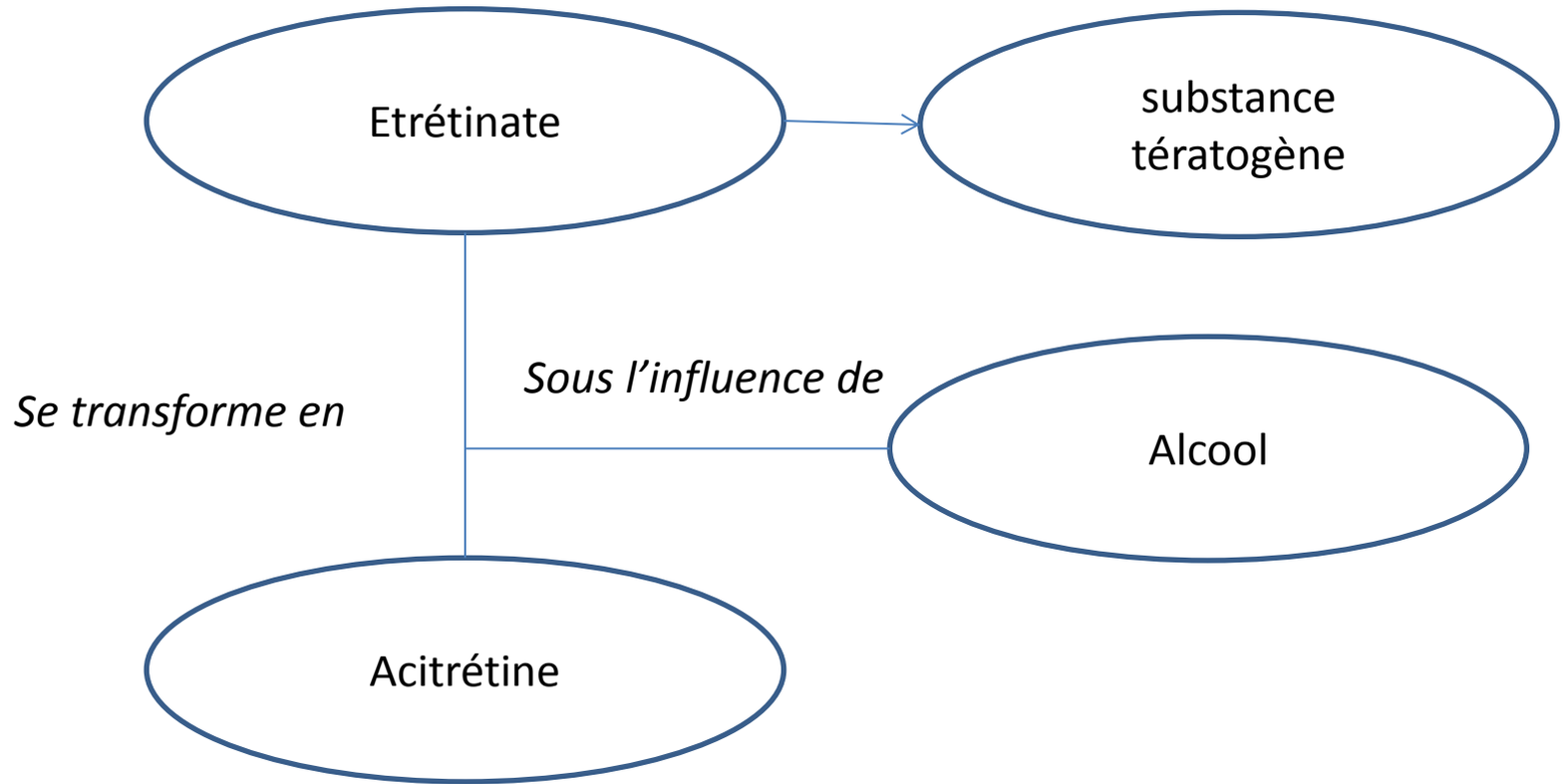
- Présentations

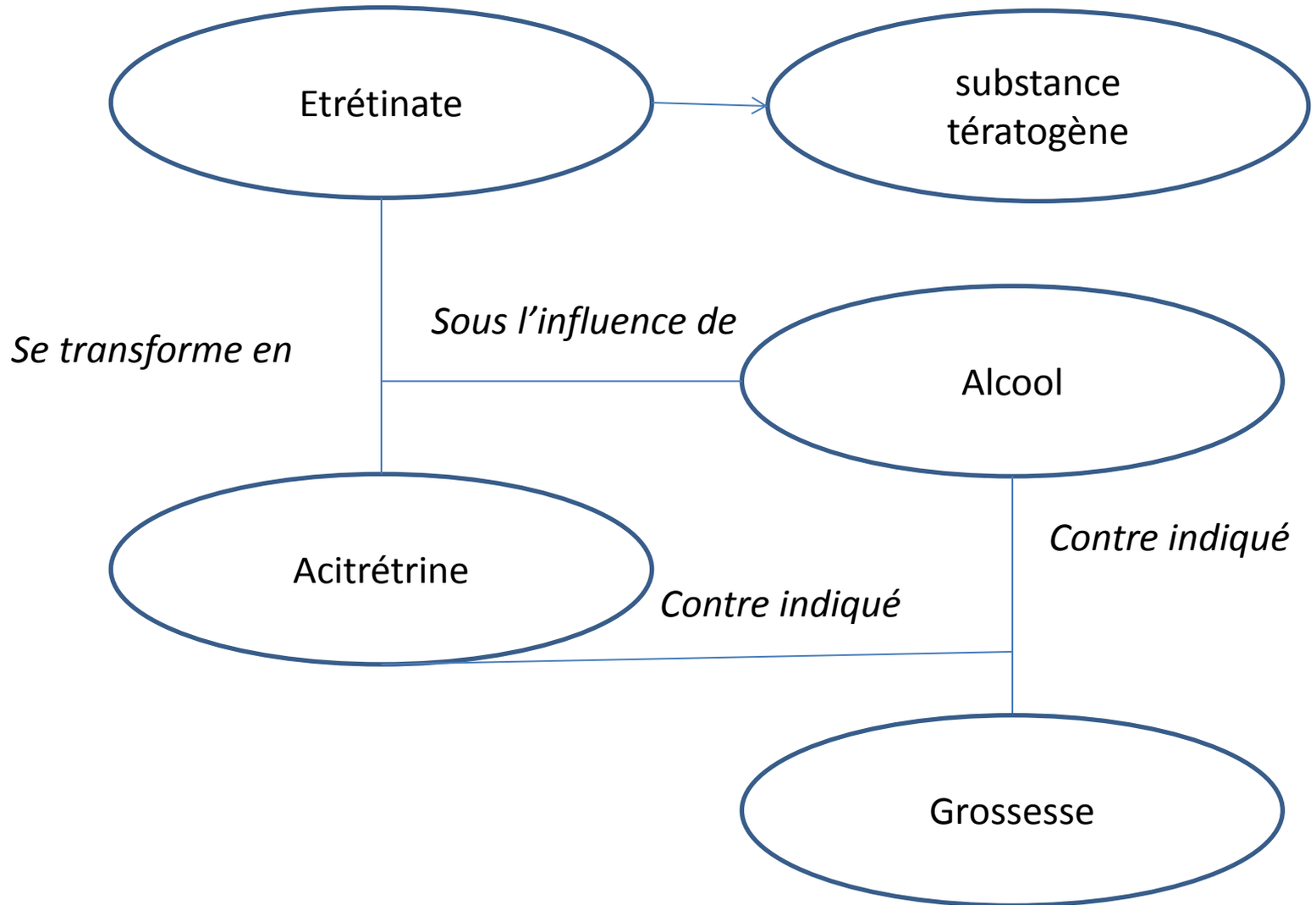
- 350 924-7 ou 34009 350 924 7 2
10 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 925-3 ou 34009 350 925 3 3
15 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 927-6 ou 34009 350 927 6 2
20 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 972-1 ou 34009 350 972 1 7
30 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 350 973-8 ou 34009 350 973 8 5
50 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration de commercialisation non communiquée
- 582 658-4 ou 34009 582 658 4 6
100 sachet(s)-dose(s) papier aluminium polyéthylène de 1023 mg
> Déclaration d'arrêt de commercialisation : 31/05/2015

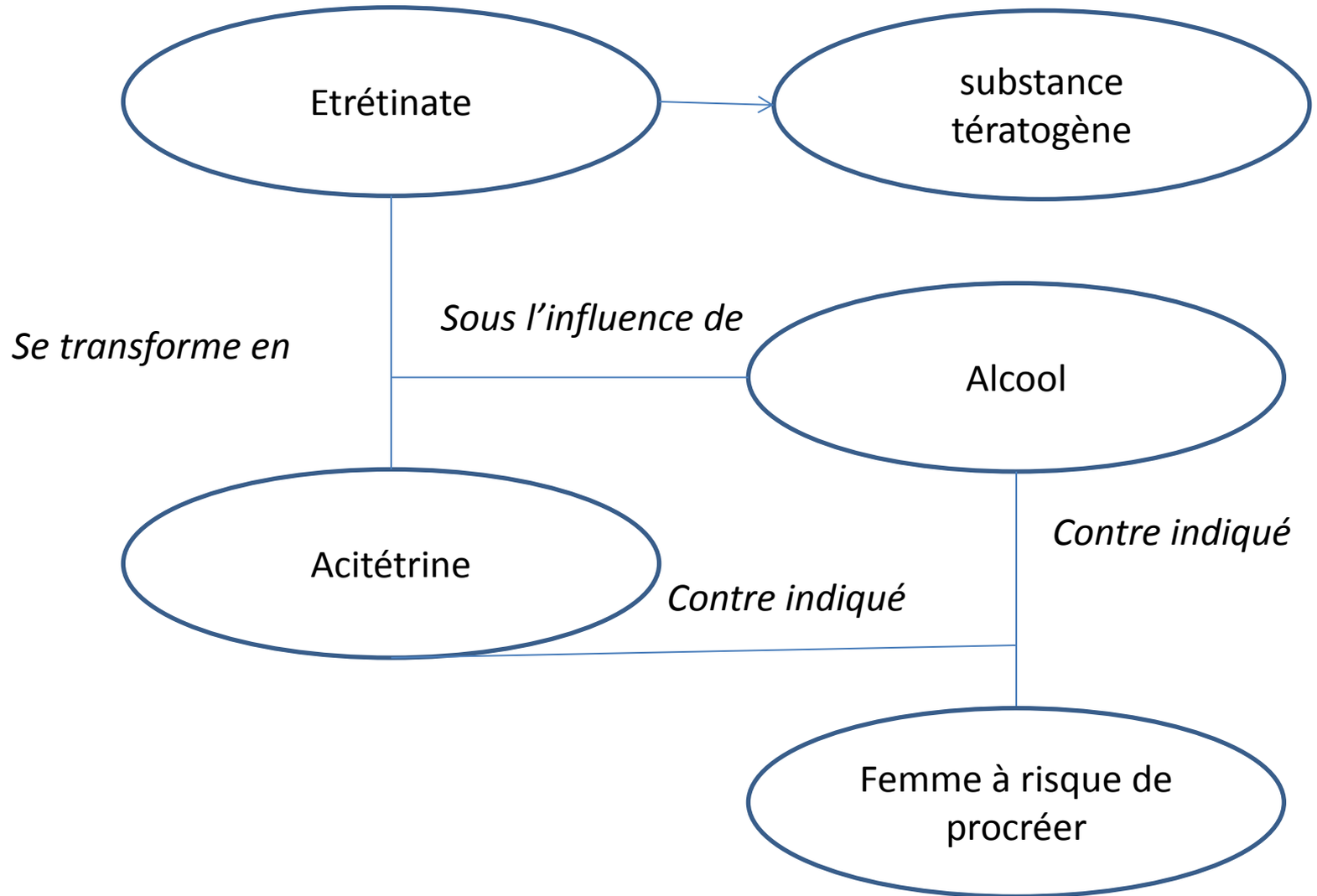


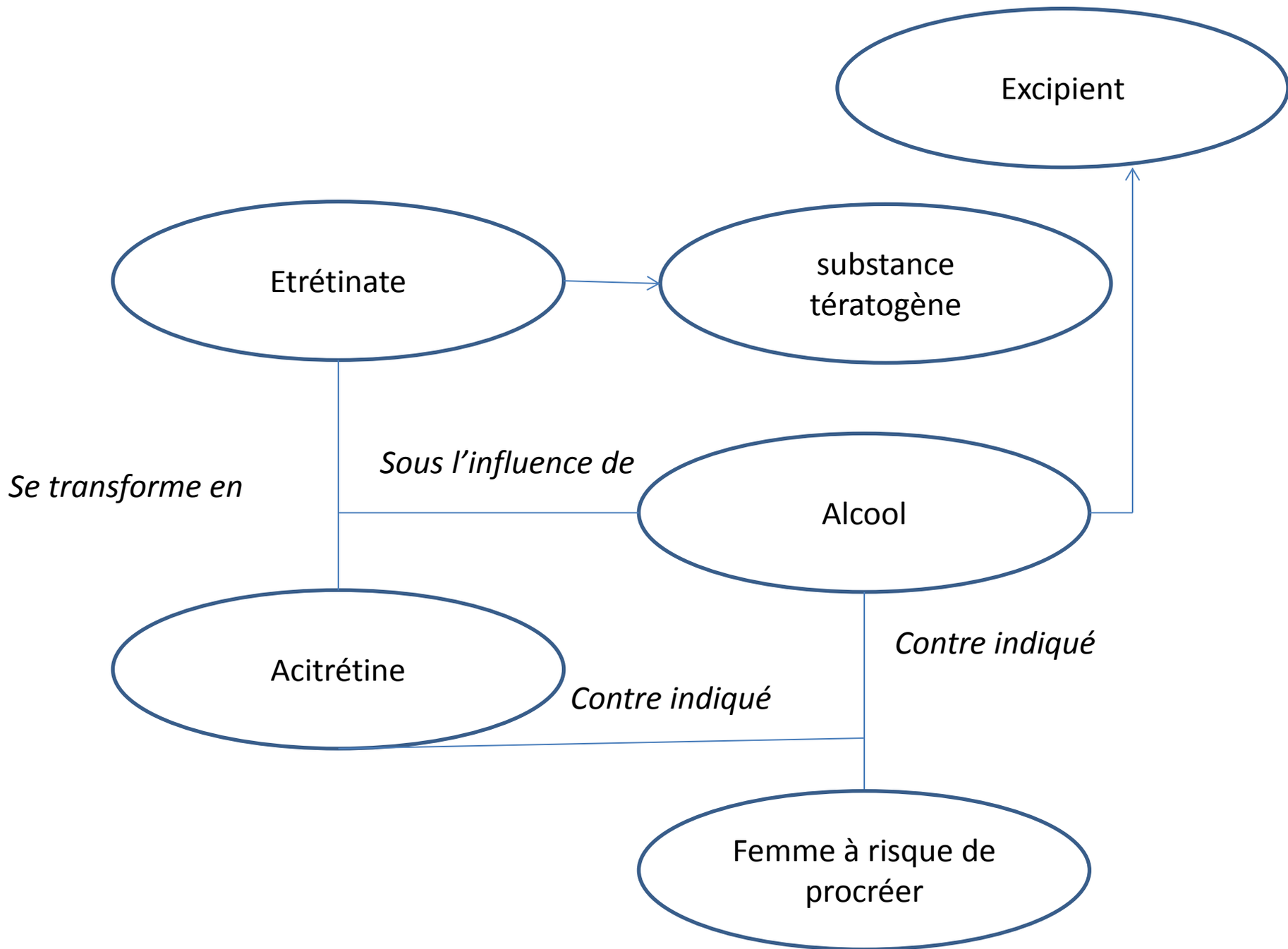
Acitrétine

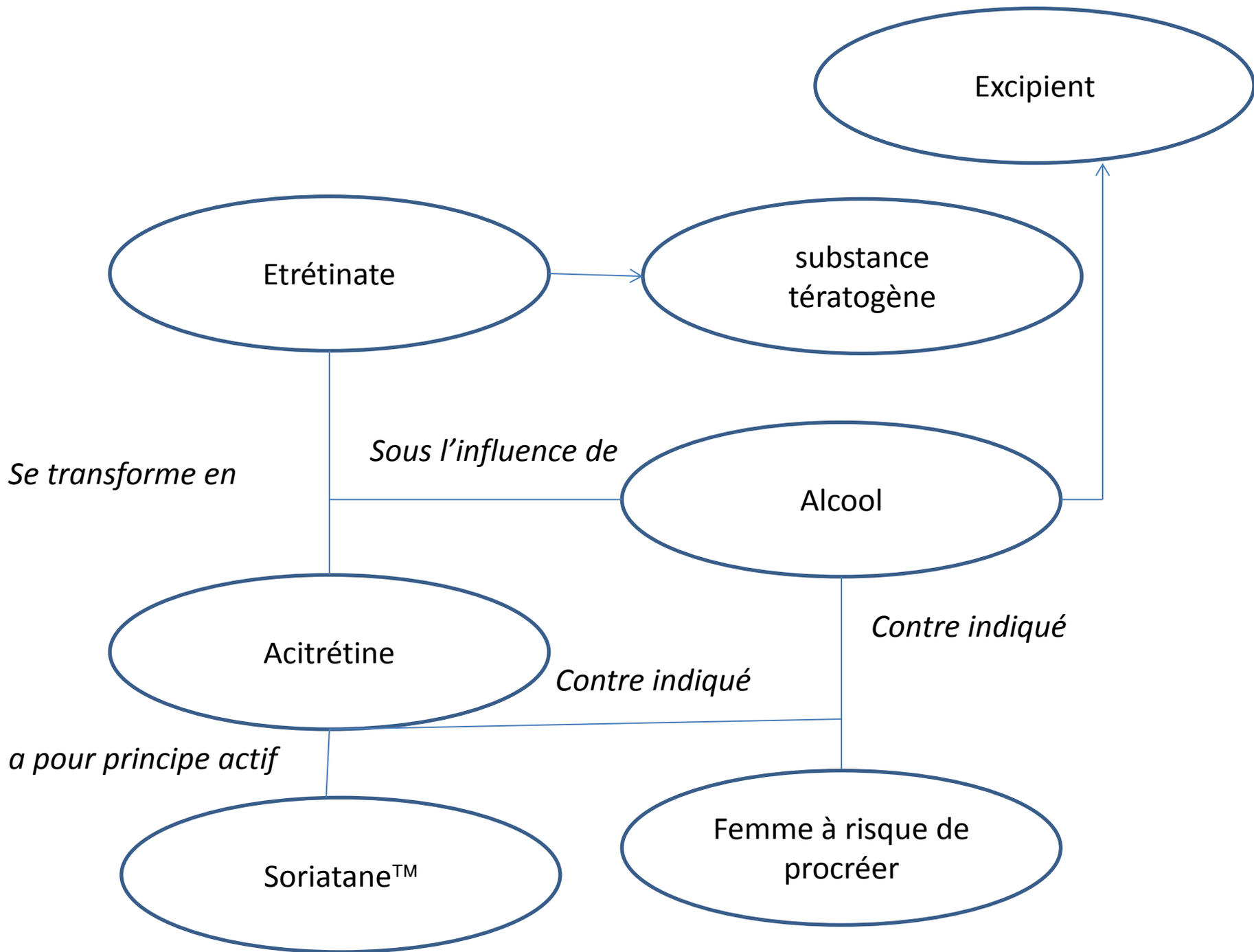






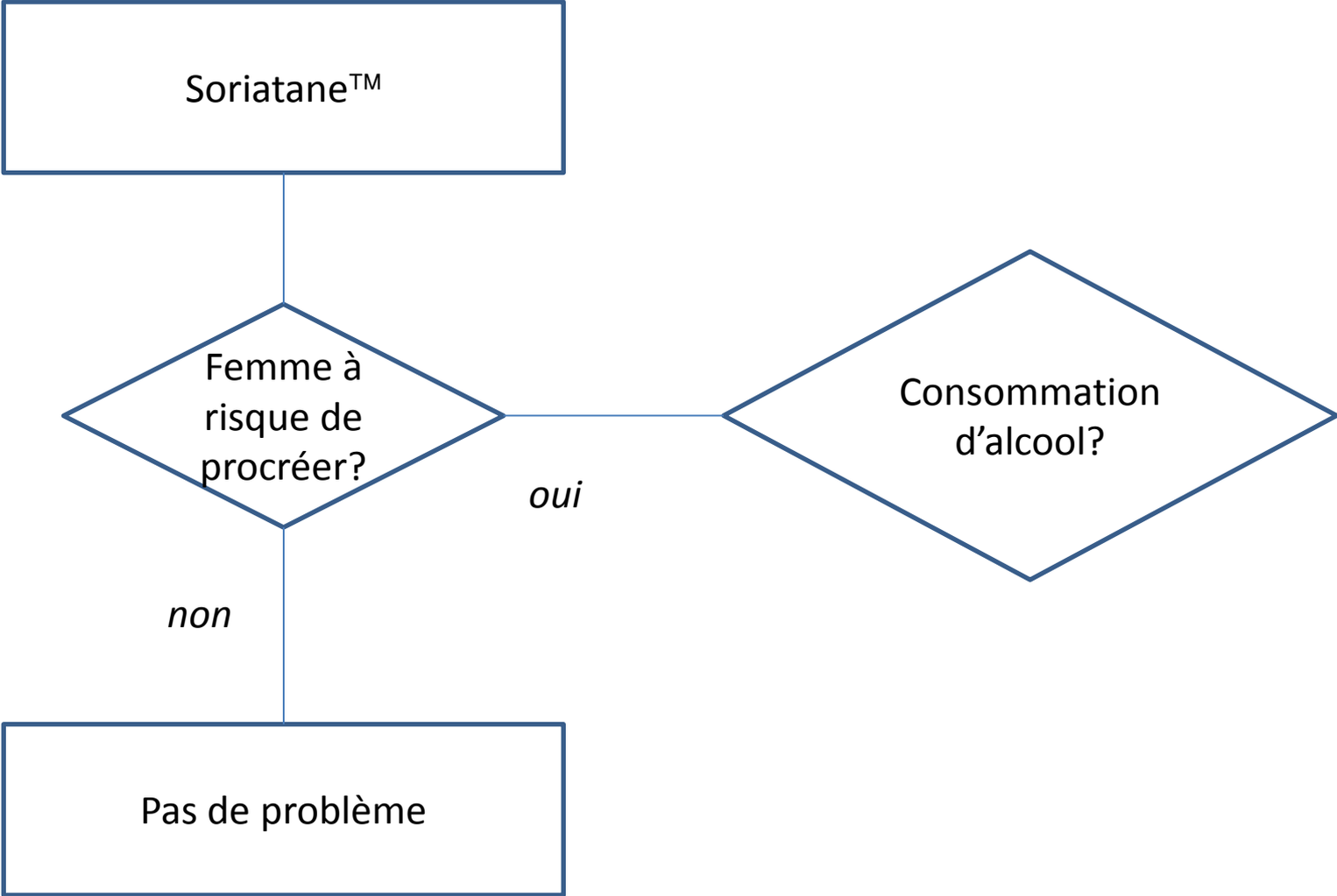






Soriatane™

Femme à
risque de
procréer?



Interactions détectées (1)

Interaction médicamenteuse (Contre-indication) : ETOPOSIDE TEVA 200 mg/10 ml sol p perf en flacon + SORIATANE 25 mg gél

Alcool éthylique (boisson ou excipient) avec Acitrétine

Risque: Chez la femme en âge de procréer, risque de transformation de l'acitrétine en étrétinate, puissant tératogène dont la demi-vie très prolongée (120 jours) expose à un risque tératogène majeur en cas de grossesse, pendant le traitement et les 2 mois suivant son arrêt.



Interactions détectées (1)

Interaction médicamenteuse (Contre-indication) : ETOPOSIDE TEVA 200 mg/10 ml sol p perf en flacon + SORIATANE 25 mg gél

Alcool éthylique (boisson ou excipient) avec Acitrétine

Risque: Chez la femme en âge de procréer, risque de transformation de l'acitrétine en étrétinate, puissant tératogène dont la demi-vie très prolongée (120 jours) expose à un risque tératogène majeur en cas de grossesse, pendant le traitement et les 2 mois suivant son arrêt.



Thesorimed

PUBLIC

ACCÈS PROFESSIONNEL

SORIATANE 25 MG GELULE

ETOPOSIDE TVC 200 MG SOL INJ



PAS D'INTERACTIONS DÉTECTÉES



Soriatane™

Soriatane™

HeTOP
Médicaments

 Recherche sans troncature (sans wildcard) Sélection terminologies Ne pas chercher dans les définitions

Vos recherches

5 ressource(s) trouvée(s) en 0,01 s

Meilleurs candidats

- SORIATANE [Racine Pharmacologique]
- SORIATANE 10 mg, gélule [Spécialité pharmaceutique]
- SORIATANE 25 mg, gélule [Spécialité pharmaceutique]
- 3400891372786 [Code UCD]
- 3400891372847 [Code UCD]

Médicaments (5)

Racine Pharmacologique (1)

- SORIATANE

Spécialité pharmaceutique (2)

- SORIATANE 10 mg, gélule
- SORIATANE 25 mg, gélule

Code UCD (2)

- 3400891372786
- 3400891372847

SORIATANE (Racine Pharmacologique)



Description

Code ATC

D05BB02 - acitrétine

Spécialité pharmaceutique (2)

SORIATANE 10 mg, gélule
SORIATANE 25 mg, gélule

A pour action pharmacologique (2)

Kératolytiques
Tératogènes

Est indiqué pour (6)

Ichtyose
Kératose palmoplantaire
Lichen plan
Maladie de Darier
Psoriasis
Trouble de la kératinisation

Motif de prescription hors AMM (19)

verrues

Papulose bowénoïde
Eczéma hyperkératosique des mains et/ou des pieds
Éléphantiasis nostras verruqueux
Granulome annulaire
Hidrosadénite suppurée
Leucoplasie buccale
Lichen scléroatrophique
Lupus érythémateux cutané
Lupus érythémateux disséminé
Maladie de Bowen
Morphée
Pachyonychie congénitale
Pemphigus végétant
Pityriasis rubra pilaire
Tumeur de Buschke-Löwenstein
Verrue péri-unguéale
Verrue vulgaire de la peau du cuir chevelu (maladie)
Verrues

Code UCD (2)

3400891372786
3400891372847

Soriatane™

Prescription

A l'entrée

Pendant
l'hospitalisation

A la sortie



Soriatane™

Prescription

Antécédent de
traitement

A l'entrée

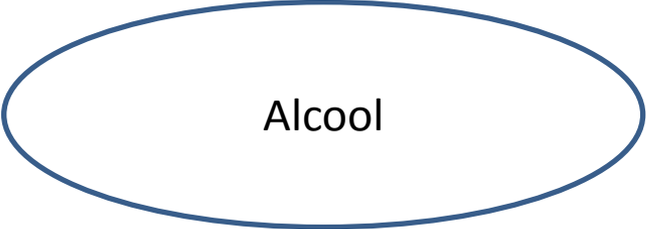
Pendant
l'hospitalisation

A la sortie

Dans l'interrogatoire

Quelque part dans
un document





Alcool

Alcool

Consommation
d'alcool volontaire



Alcool

Consommation
d'alcool volontaire

Consommation
d'alcool involontaire



Synonyme CISMef

alcool ordinaire C₂H₅OH méthyl carbinol

Synonyme MeSH

Alcool éthylique Esprit de vin Méthylcarbinol
 alcohol, ethyl alcohol, grain ethyl alcohol grain alcohol

Synonyme DeCS

CUI UMLS

C0001962

Hyponyme MeSH

Alcool absolu
 absolute alcohol Alcohol, Absolute

Libellé CAS MeSH

ethanol

Libelles Related CAS MeSH

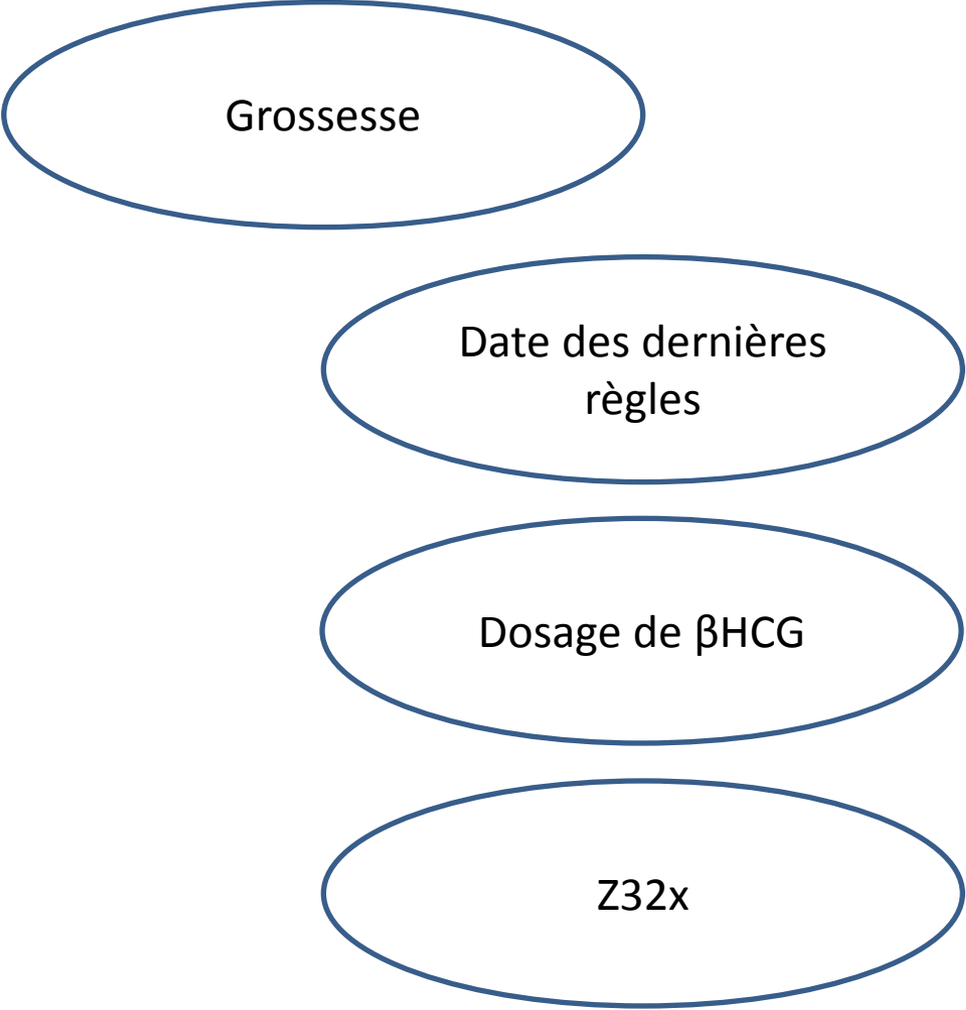
64-17-5 (Ethanol)

Alcool dans les médicaments

Nombre de spécialités contenant de l'alcool impliquées dans l'interaction avec Soriatane™ selon les bases de données médicament interrogées



BASE 1	BASE 2	BASE 3	BASE 4
151	53	3	234
175	273	323	92
6	1	1	5



Grossesse

Date des dernières
règles

Dosage de β HCG

Z32x



Grossesse
potentielle

Grossesse
potentielle

Pas de risque

Pas de fonction
reproductrice active

```
graph TD; A([Grossesse potentielle]); B([Pas de risque]); C([Pas de fonction reproductrice active]); B --- C;
```

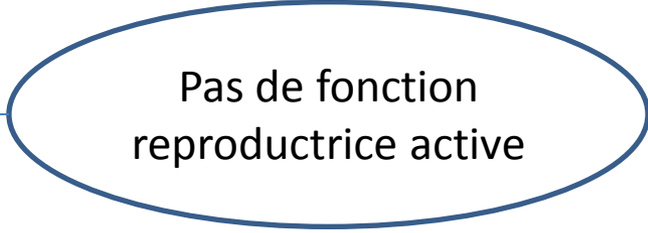
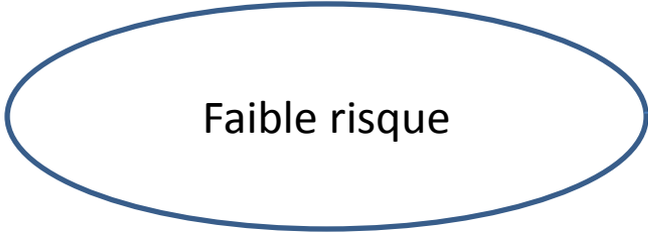
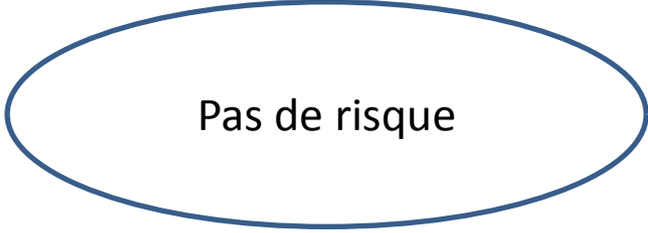
Grossesse
potentielle

Pas de risque

Faible risque

Pas de fonction
reproductrice active

Contraception



Grossesse
potentielle

Pas de risque

Pas de fonction
reproductrice active

Faible risque

Contraception

Fort risque

Désir de grossesse

Grossesse
potentielle

Pas de risque

Pas de fonction
reproductrice active

Faible risque

Contraception

Fort risque

Désir de grossesse

Risque indéterminé

Autres femmes



Prévalence et description des situations à risque d'interactions médicamenteuses en France à partir des données de l'Assurance maladie

L. Létinier ^{a, b, *}, S. Cossin ^{a, b}, Y. Mansiaux ^b, M. Arnaud ^b, J. Bezin ^b, A. Pariente ^{a, b}

^a CHU de Bordeaux, Bordeaux, France

^b Inserm CR1219, université de Bordeaux, Bordeaux, France

*Auteur correspondant.

➤ [@#@#100979@#](#)

Introduction

Les interactions médicamenteuses seraient à l'origine d'environ 1 % des hospitalisations en population générale. L'objectif de cette étude était d'estimer la prévalence des Interactions médicamenteuses potentielles (IMP) de niveau de sévérité élevée (contre-indication ou associations déconseillées) en France et d'identifier les couples de médicaments les plus à risques.

Méthodes

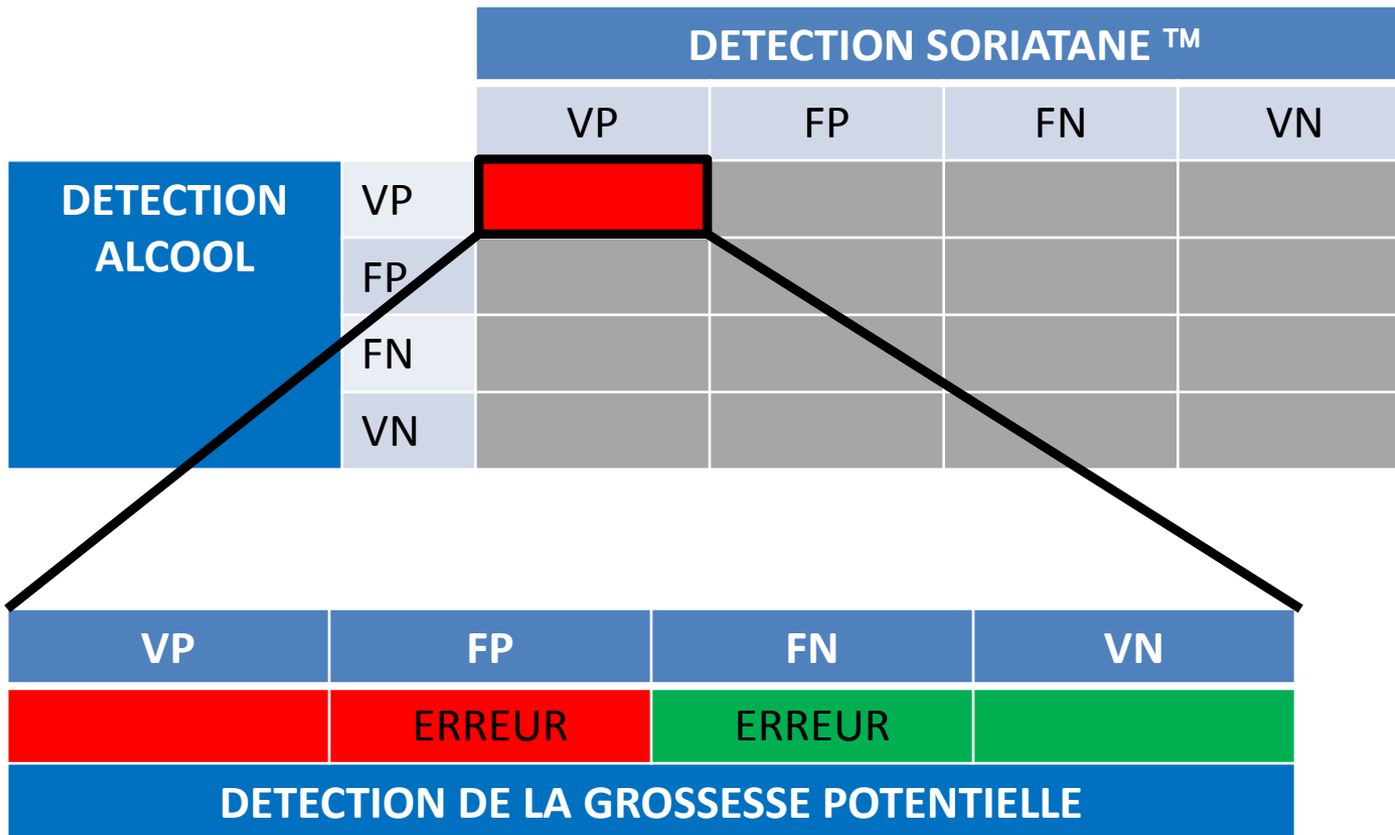
Cette étude transversale a été réalisée à partir d'un échantillon de délivrances de médicaments délivrés entre 2010 et 2015, identifié dans la base de données de l'échantillon généraliste de bénéficiaires de l'Assurance maladie. Les IMP ont été identifiées selon le thésaurus des interactions médicamenteuses de l'Agence nationale de sécurité sanitaire des médicaments et des produits de santé (ANSM). La prévalence des IMP a été estimée de manière brute et à l'aide d'un indicateur de risque d'association : le DIPS-Score (DS). Ce score comparait la fréquence observée de codélivrance de deux médicaments à la probabilité estimée de cette codélivrance sachant la fréquence de délivrance de chacun des deux médicaments impliqués. La comparaison se faisait au moyen d'un rapport avec intervalle de confiance à 95 %.

Résultats

Nous avons analysé 6 908 910 délivrances de médicaments comprenant 13 196 (0,2 %) associations contre-indiquées (CI) et 95 410 (1,4 %) associations déconseillées (AD). Le DS médian était de 0,4 pour les CI (écart interquartile : 0,2–1,3) et de 0,6 pour les AD (écart interquartile : 0,2–1,8). La codélivrance contre-indiquée présentant la plus forte prévalence correspondait à l'association bisoprolol + flécaïnide ($n = 5036$) ; celle présentant le DS le plus élevé correspondait à l'association citalopram + hydroxyzine : DS = 3,7 ; 2,9–4,6 ($n = 106$) et celle présentant le DS le plus faible correspondait à l'association clarithromycine + simvastatine : DS = 0,2 ; 0,2–0,3 ($n = 172$).

		DETECTION SORIATANE™			
		VP	FP	FN	VN
DETECTION ALCOOL	VP				
	FP				
	FN				
	VN				

		DETECTION SORIATANE™			
		VP	FP	FN	VN
DETECTION ALCOOL	VP		ERREUR	ERREUR	
	FP	ERREUR	ERREUR	ERREUR	
	FN	ERREUR	ERREUR	ERREUR	
	VN				



ReMIAMeS

**Ressources et méthodes libres pour la
détection des interactions médicamenteuses
dans les entrepôts de données de santé
2019-2022**



CONVENTION ATTRIBUTIVE D'AIDE
VALANT CONDITIONS PARTICULIERES
PROJET N° ANR-19-CE19-0025-01

