

## BULLETIN D'INFORMATIONS



### CONTENU

**OMEDIT à la une**  
Page 1

**Actualités scientifiques**  
Page 2 à 6

**Actualités COVID 19**  
Page 7

**Veille réglementaire**  
Page 8

**Actualités OMEDIT**  
Page 9

### THEMES SCIENTIFIQUES

Benzodiazépines

Adhésion médicamenteuse

Psoriasis et biothérapies

Migraines chroniques

Zuranolone

Cannabinoïdes

Iatrogénie

Nécrolyses épidermiques

Myélome

## OMEDIT A LA UNE

### Auvergne-Rhône-Alpes: Expérimentation "Proxob", dans la prévention et la prise en charge de l'obésité



Le directeur général de l'ARS Auvergne-Rhône-Alpes a autorisé la mise en place du projet "[Proxob](#)" porté par l'association Proximité et Obésité, en partenariat avec le CHU de Clermont-Ferrand. Ce dispositif a pour objectif la prévention et la prise en charge de l'obésité à domicile. Il se compose de deux phases : une première avec des interventions pluridisciplinaires à domicile, et une seconde avec un accompagnement en autonomie via une application motivationnelle et un coaching téléphonique. Ces phases sont ponctuées par plusieurs bilans visant à évaluer les résultats obtenus.

### Les usagers de drogues se sont adaptés à la pandémie (rapport de l'OEDT)

L'Office Européen des Drogues et Toxicomanies (OEDT) a rendu [son dernier rapport](#) début juin dernier concernant le commerce et les consommations de drogues au cours de l'année 2020. Les résultats montrent que les usagers et les consommateurs se sont adaptés à la pandémie et au contexte sanitaire difficile. En effet, l'usage à domicile s'est développé. L'OEDT retient notamment que certains pays sont plus à risque d'une augmentation de la consommation de certains produits tel que le crack ou encore d'une utilisation abusive de benzodiazépines (usages détournés). Le rapport reprend ainsi en détails les consommations et leurs évolutions par produit au sein de l'Union Européenne.



### ANSM : "Enceinte, les médicaments, ce n'est pas n'importe comment !"

L'Agence Nationale de la Sécurité du Médicament (ANSM) a lancé mercredi 2 juin [une nouvelle campagne d'information](#) concernant le bon usage des médicaments au cours de la grossesse. L'objectif principal est de sensibiliser à la fois les professionnels de santé et la population générale à cet enjeu de santé publique. Cette campagne sera médiée par une page Facebook créée à l'automne prochain, et ponctuée d'autres actions au cours de l'année.

## Actualités scientifiques

<b>Benzo-diazépines</b>	<p style="text-align: center;"><b>Association entre la nouvelle utilisation périopératoire de benzodiazépines et l'utilisation persistante de benzodiazépines</b></p> <hr/> <p>Une équipe américaine a analysé les prescriptions de benzodiazépines avant et après une chirurgie, à partir de la base de données MarketScan aux Etats-Unis. Cette étude a été publiée dans le JAMA le 3 juin dernier. La cohorte regroupait ainsi plus de 2,5 millions de patients entre 2009 et 2017. Les résultats montrent qu'un faible pourcentage de patients possède une prescription de sortie avec une benzodiazépine. Cependant, on note qu'un patient sur cinq poursuivra la consommation dans le temps de la molécule. Les interventions chirurgicales constituent donc une potentielle exposition à la surconsommation et à la surprescription de ces molécules.</p> <hr/> <p>03/06/2021 Source : The Journal of the American Medical Association <a href="#">Lien</a></p> <hr/>
<b>Adhésion médicamenteuse</b>	<p style="text-align: center;"><b>Rôle du pharmacien clinicien dans le comportement d'adhésion médicale des patients cancéreux : une étude interventionnelle</b></p> <hr/> <p>Dans cette étude, des patients cancéreux ont été recrutés en Inde et répartis en deux groupes : intervention (n=65) et contrôle (n=65). Les patients du groupe intervention recevaient des brochures d'information, des conseils lors d'entretiens avec le pharmacien clinicien. L'objectif était d'évaluer l'adhésion médicamenteuse par le biais du questionnaire Morisky à l'inclusion et à la fin du suivi. Les résultats finaux ont mis en évidence une amélioration statistiquement significative de l'adhésion aux médicaments dans le groupe interventionnel entre l'inclusion et la fin du suivi, contrairement au groupe contrôle.</p> <hr/> <p>02/06/2021 Source : Le pharmacien hospitalier et clinicien <a href="#">Lien</a></p> <hr/>

## Actualités scientifiques

<b>Psoriasis et biothérapies</b>	<p><b>Psoriasis : élargissement de la prise en charge de biothérapies par la commission de transparence</b></p> <p>La commission de transparence de l'HAS a donné quatre avis pour l'élargissement des indications pour les anti-TNF REMICADE®, ENBREL®, HUMIRA® et l'anti-IL 12/23 STELARA® dans le cadre de la prise en charge du psoriasis. Ces quatre médicaments ont obtenu l'homologation dans l'UE dans la même indication. Il est rappelé que le méthotrexate reste le traitement non biologique de fond de référence, conformément aux recommandations de la Société française de dermatologie.</p> <p>07/06/2021</p> <p>Source : Haute Autorité de Santé</p> <p><a href="#">Lien</a></p>
<b>Migraines chroniques</b>	<p><b>Extension d'indication en France pour Botox® en prophylaxie dans la migraine chronique</b></p> <p>La spécialité BOTOX® a obtenu une extension d'indication dans son AMM pour le traitement prophylactique de la migraine chronique chez les adultes qui n'ont pas répondu à d'autres traitements préventifs, ou qui sont intolérants à ces traitements. Cette extension repose sur deux études de phases III, PREEMPT 1 et 2, qui ont montré qu'à 24 semaines, cette spécialité réduit le nombre de céphalées de manière significative, soit de 8 à 9 jours sur 28 jours par rapport à l'état initial.</p> <p>09/06/2021</p> <p>Source : Neurology</p> <p><a href="#">Lien</a></p>

## Actualités scientifiques

<b>Zuranolone</b>	<b>Résultats phase III du Zuranolone dans l'épisode dépressif caractérisé</b>
	<p>L'étude WATERFALL a évalué la Zuranolone à un dosage de 50 mg, administré au coucher chez une population d'adultes. Cette étude, randomisée en double aveugle (Zuranolone versus placebo), a évalué la réduction du nombre de points sur l'échelle de dépression Hamilton après 15 jours de traitement par rapport au score à l'inclusion. Les résultats ont montré une différence significative en faveur de la molécule. De plus, on observait une bonne tolérance de la part des patients.</p> <p>26/05/2021 Source : Clinical Trial Arena <a href="#">Lien</a></p>
<b>Cannabinoïdes</b>	<b>Les effets indésirables du cannabis et des cannabinoïdes</b>
	<p>Le CEIP-A de Toulouse a voulu évaluer la proportion d'effets indésirables neuropsychiatriques du cannabis et des cannabinoïdes, à partir de la base de données de Vigibase. Il s'avère que dans près de 29,7% des cas, il s'agissait d'évènements indésirables d'ordre psychiatrique, et que dans 13% des cas on retrouvait une atteinte du système nerveux central. Enfin, il est à noter que les déclarations des effets indésirables liés à cette classe sont en augmentation depuis 2010.</p> <p>16/06/2021 Source : Congrès SFPT 2021- CO-035 <a href="#">Lien</a></p>

## Actualités scientifiques

<b>Iatrogénie</b>	<p><b>Incidence des hospitalisations pour effet indésirable médicamenteux en France entre 2006 et 2018</b></p> <p>L'étude Iatostat avait pour objectif de mettre à jour les données françaises sur les effets indésirables conduisant à une hospitalisation. Cette étude prospective multicentrique a été menée pendant 4 mois en 2018 dans divers CHU et CH, auprès de 5300 patients. Il est observé une nette augmentation de l'incidence des hospitalisations pour effet indésirable médicamenteux, estimée à 136%.</p> <p>16/06/2021 Source : Congrès SFPT 2021- CO-009 <a href="#">Lien</a></p>
<b>Nécrolyses épidermiques</b>	<p><b>Des nécrolyses épidermiques toxiques et syndromes de Stevens-Johnson avec les immunothérapies du cancer</b></p> <p>Il a été évalué dans cette étude la toxicité des immunothérapies anticancéreuses inhibiteurs de checkpoint dans une méta-analyse regroupant 20 essais randomisés. Ces molécules voient leurs utilisations croître d'années en années. Or les résultats de cette étude suggère un sur risque significatif de nécrolyse épidermique toxique et de syndrome de Stevens-Johnson suite à l'administration de ces molécules.</p> <p>09/06/2021 Source : E Clinical Medecine <a href="#">Lien</a></p>

## Actualités scientifiques

<b>Myélome</b>	<b>Myélome multiple: Carfilzomib en 1ère ligne, une alternative à la greffe ?</b>
	L'étude CARDAMON a été lancée dans l'objectif d'évaluer l'intérêt du Carfilzomib en première ligne de la prise en charge du myélome multiple par rapport à la greffe autologue de cellules souches hématopoïétiques. L'objectif de l'essai était de démontrer la non infériorité du traitement de consolidation par rapport à la greffe. Les résultats n'ont pas mis en évidence cette non infériorité. Cependant, une analyse séparant les patients en fonction de leur risque génétique a permis de mettre en évidence une absence de différence entre la greffe et le Carfilzomib chez les patients à risque modéré.
	06/2021
	Source : American Society of Clinical Oncology <a href="#">Lien</a>

## Actualités COVID19

<b>Anticorps monoclonaux</b>	<b>Association Casirivimab - imdévimab et Covid-19</b>
	L'essai RECOVERY a évalué l'association d'anticorps Casirivimab-Imdévimab depuis septembre 2020 dans la prise en charge du COVID-19. Il s'avère que les résultats montrent que seuls les patients qui étaient séronégatifs au départ ont pu tirer un réel bénéfice de ce traitement. En effet, la durée d'hospitalisation était raccourcie pour ces patients, de même que la mortalité à 228 jours, ou encore le risque d'évolution défavorable avec mise sous assistance respiratoire.
	15/06/2021
	Source : RECOVERY Trial <a href="#">Lien</a>

## Veille réglementaire

### Suivi de la liste en sus

INSCRIPTIONS ou MODIFICATIONS DE LA LISTE EN SUS			
Libellé UCD	DCI	N° NOR	
DIFICLIR 200 MG CPR BT20 DIFICLIR 40MG/ML BUV GLE FL	Fidaxomicine	SSAP2117632A	Modification libellés
CABAZITAXEL ACC 20MG/ML 3ML ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS CABAZITAXEL ERP 10MG/ML 4,5ML EVER PHARMA FRANCE CABAZITAXEL ERP 10MG/ML 5ML EVER PHARMA France CABAZITAXEL ERP 10MG/ML 6ML EVER PHARMA FRANCE CABAZITAXEL MYL 60MG INJ F+F MYLAN SAS CABAZITAXEL RYP 60MG INJ F+F REDDY PHARMA SAS CABAZITAXEL TVS 10MG/ML 6ML TEVA SANTE	Cabazitaxel	SSAS2118768V	Mise à jour des prix

RETROCESSION ET LISTE EN SUS : inscription ou modification de prix			
Libellé UCD	DCI	N° NOR	
DIFICLIR 200 MG CPR BT20 DIFICLIR 40MG/ML BUV GLE FL	Fidaxomicine	SSAP2117632A	Modification libellés
AZACITIDINE ERP 25MG/ML F100MG AZACITIDINE ERP 25MG/ML F150MG	Azacitidine	SSAP2118513A	Inscription

## Actualités OMEDIT

- Une fiche **bon usage de la vaccination chez les sujets âgés** a été réalisée et diffusée sur notre site internet sur la page [Vaccins](#), dans la rubrique « Soyons acteurs dans la prévention ». Cette population cible est plus sujette aux maladies infectieuses et de surcroît à risque de complications. Cette affiche récapitule ainsi **les recommandations et les schémas vaccinaux** pour cette population.
- Une nouvelle page [Populations particulières](#) a été créée sur le site internet de l'OMEDIT Auvergne-Rhône-Alpes. Une nouvelle rubrique a été complétée et mise à jour : Population gériatrique. On y retrouve des liens vers des référentiels nationaux et vers les sociétés savantes, mais aussi des outils d'aide à la dé-prescription.

N'hésitez pas également à nous suivre sur les réseaux sociaux Twitter et LinkedIn, liens disponibles ci-dessous.

## BULLETIN D'INFORMATIONS – n°7 – Juillet 2021

**Dr Luc FORONI**  
**Dr Karine VAYRON**  
**Dr Mathilde FRANCE-GUYOT**  
**Dr Elsa REVEL**  
**Benjamin CORTES**  
**Prescilia DIOP**  
Omédit Auvergne-Rhône-Alpes  
04 72 34 74 60 – [ars-ara-omedit@ars.sante.fr](mailto:ars-ara-omedit@ars.sante.fr)



**Omédit Auvergne-Rhône-Alpes**  
Agence régionale de santé Auvergne-Rhône-Alpes  
241 rue Garibaldi | CS933383 | 69418 Lyon cedex 03

