

BULLETIN D'INFORMATIONS



CONTENU

OMEDIT à la une
Page 1

Actualités scientifiques
Page 2 à 4

Actualités réglementaires
Page 5

Actualités COVID 19
Page 6

Veille réglementaire
Page 7

Actualités OMEDIT
Page 8



OMEDIT A LA UNE

Choix et durées d'antibiothérapie préconisées dans les infections bactériennes courantes

[La Haute Autorité de Santé](#) a publié récemment une série de fiches synthétiques destinées aux professionnels de santé, orientées sur le **choix et la durée des antibiothérapies**. Au total, 19 fiches ont été créées en partenariat avec la Société de Pathologie Infectieuse de Langue Française (SPILF) et le Groupe de Pathologie Infectieuse Pédiatrique (GPIP) et relues par le Collège de la Médecine Générale (CMG) et les sociétés savantes concernées.

Verrou antibiotique pour le traitement conservateur d'une infection de cathéter de longue durée

[La Société de Pathologie Infectieuse de Langue Française \(SPILF\)](#) a présenté ces dernières recommandations concernant l'utilisation de **verrous antibiotiques** dans certaines infections précises liés aux cathéters intraveineux de longue durée. L'objectif principal était alors de répondre à la question "quand et comment" faire un verrou à vocation curative dans le cadre de telles infections. On y retrouve 24 **recommandations liées aux indications et contre-indications** quant à l'utilisation de ces verrous.



THEMES SCIENTIFIQUES

Dyspepsie

Antipsychotiques

Hygiène

Cardiologie

Education thérapeutique

Antibio-résistance



Open PHMEV : base complète sur les prescriptions hospitalières de médicaments délivrés en ville en 2020

Les taux de prescriptions de [bio-similaires en milieu hospitalier](#) de l'insuline glargine et de l'étanercept délivrés en ville ont nettement augmenté depuis 2018. En effet, en 2018 a été lancé pour 3 ans une expérimentation "[article 51](#)" dans les établissements participants incités alors à la prescription. Ainsi, la dernière analyse Open PHMEV sur la période 2017 - 2020 révèle ainsi la forte hausse des prescriptions de bio-similaires depuis le début du projet.

Actualités scientifiques

Dyspepsie	<p>Probiotiques dans la prise en charge de la dyspepsie fonctionnelle</p> <hr/> <p>Une étude pilote publiée dans The Lancet Gastroenterology and Hepatology a évalué la combinaison de deux probiotiques (Bacillus coagulans MY01 et Bacillus subtilis MY02) dans la prise en charge de la dyspepsie fonctionnelle. Aujourd'hui, les traitements de première intention sont les IPP. Cependant, des cas de dysbiose ont été rapportés après un usage à long terme. Ainsi, cette étude évalue l'efficacité de cette combinaison et sa tolérance. Les résultats ont mis en évidence une réponse clinique chez 48% des patients prenant les probiotiques (baisse du score Postprandial Distress Syndrome - PDS) contre seulement 20 % chez les patients avec placebo. D'autres résultats mettent en avant une amélioration de la qualité de vie et de la gravité des symptômes.</p> <hr/> <p>03/08/2021</p> <p>Source : The Lancet Gastroenterology And Hepatology</p> <p>Lien</p>
Anti- psychotiques	<p>Antipsychotiques au cours de la grossesse et risque de TDAH et d'autisme chez l'enfant</p> <hr/> <p>Cette étude, publiée dans le JAMA Internal Medicine, évalue l'association entre l'exposition prénatale aux antipsychotiques et le risque de complications à la naissance. L'équipe de l'UCL School of Pharmacy de Londres a analysé plus de 411 000 dossiers de mère-enfant pour étudier le risque de développement de troubles du spectre autistique (TSA), de naissance prématurée et de nouveaux-nés de petite taille pour l'âge gestationnel. Une seconde analyse de la même cohorte visait à étudier le risque sur plus de 333 000 paires mère-enfant le risque trouble du déficit de l'attention/hyperactivité (TDAH). Les résultats de cette cohorte n'ont pas suggéré une augmentation du risque de TDAH, TSA ou de petite taille par rapport à l'âge gestationnel chez les enfants dont les mères étaient exposées à un traitement antipsychotique.</p> <hr/> <p>16/08/2021</p> <p>Source : Journal of the American Medical Association</p> <p>Lien</p>

Actualités scientifiques

Hygiène

Surveillance des consommations de produits hydro-alcooliques en établissements pour personnes âgées dépendantes

Santé Publique France en association avec le Répias ont analysé les données concernant la consommation des produits d'hygiène hydro-alcooliques en Ehpad entre 2018 et 2019. Au vu des résultats, il semblerait que tous les établissements ne soient pas égaux. En effet, les pratiques sont différentes selon les territoires et le statut des établissements (privé ou public). Cependant, la consommation globale semble tout de même en deça du niveau optimal.

06/2021

Source : Santé Publique France

[Lien](#)

Cardiologie

Antigrégants plaquettaires : monothérapie ou bithérapie après la pose d'un stent

L'essai clinique, "MASTER-DAPT", publié en ligne par le New England Journal of Medicine (NEJM) a inclus 4.579 patients à haut risque de saignement et chez qui un stent coronaire biodégradable (à élution de sirolimus) a été implanté. Les patients ont reçu environ un mois de bithérapie anti-agrégante et ont ensuite été randomisés entre le maintien de cette bithérapie pour 2 à 5 mois supplémentaires, suivie d'une monothérapie, ou le passage immédiat à une monothérapie d'anti-agrégant (aspirine ou inhibiteur de P2Y12 : ticagrelor ou prasugrel). Les résultats ont montré que le risque d'événements cliniques était similaire dans les deux groupes pour la population per-protocol. En revanche, il y avait une différence significative au niveau des saignements majeurs ou non majeurs (9.4% pour le traitement standard contre 6.5% pour la monothérapie) pour la population en intention de traiter.

28/08/2021

Source : New England Journal of Medicine

[Lien](#)

Actualités scientifiques

Education thérapeutique	<p>Asthme et BPCO : éducation thérapeutique sur l'utilisation des dispositifs d'inhalation</p> <hr/> <p>Au sein de cette étude, les chercheurs ont évalué l'impact de pharmaciens d'officines dans 3 régions du Portugal après randomisation entre une intervention auprès des patients concernant les techniques d'inhalation et un groupe contrôle sans intervention (sur une durée de 3 mois). Au total, 201 patients ont été inclus. Les résultats ont montré qu'après évaluation de la technique du patient concernant l'inhalation, les patients ayant bénéficié des conseils pharmaceutiques présentent une meilleure technique d'utilisation des inhalateurs. Cette étude portugaise a été présentée au dernier congrès de l'European Respiratory Society.</p> <hr/> <p>01/08/2021</p> <p>Source : Respiratory medicine</p> <p>Lien</p>
Antibio-résistance	<p>Projet Phag-one : production académique de bactériophages aux Hospices Civils de Lyon</p> <hr/> <p>Le projet Phag-one a été lancé officiellement à Lyon le 8 septembre avec pour objectif la production académique de bactériophages pour traiter les infections de patients en impasse thérapeutique. L'Agence Nationale de la Recherche a octroyé un financement pour une durée de 6 ans à ce projet, pionnier à la fois en France et en Europe. Ainsi, des cohortes de patients seront créés en vue de démarrer des études cliniques et démontrer l'intérêt de ces thérapies.</p> <hr/> <p>09/2021</p> <p>Source : Fondation des Hospices Civils de Lyon</p> <p>Lien</p>

Actualités réglementaires

Liste en sus	Haute Autorité de Santé : REMSIMA® (infiximab)
	<p>La commission de transparence de l'HAS a rendu un avis favorable au maintien du remboursement du REMSINA®, dans le traitement de la polyarthrite rhumatoïde en association au Méthotrexate chez les patients pour lesquels la maladie est active et pour lesquels on observe une réponse inappropriée aux autres traitements.</p> <p>31/08/2021 Source : Haute Autorité de Santé Lien</p>
Liste en sus	Haute Autorité de Santé : ADCETRIS® (brentuximab vedotin)
	<p>La commission de transparence a rendu un avis favorable au remboursement de l'ADCETRIS® dans le cadre de la prise en charge du lymphome hodgkinien CD30 positif chez les patients adultes présentant un risque de récurrence et/ou de progression après une greffe autologue de cellules souches.</p> <p>06/09/2021 Source : Haute Autorité de Santé Lien</p>

Actualités COVID-19

COVID-19	<p>Décubitus ventral associé à moins d'intubations dans la prise en charge du COVID-19</p> <p>Cette méta-analyse prospective publiée dans The Lancet Respiratory Medicine a regroupé six essais cliniques randomisés contrôlés en ouvert. Un total de 1 121 patients ont été inclus, nécessitant une assistance respiratoire par canule nasale à haut débit pour une insuffisance respiratoire aiguë hypoxémique due à une infection à Sars-CoV-2. Ils ont ainsi été randomisés entre un décubitus ventral et la prise en charge habituelle dans un délai médian d'un jour après l'hospitalisation. Les résultats montrent que le décubitus ventral était associé à une baisse significative du risque d'intubation sans modification de la mortalité.</p> <p>20/08/2021</p> <p>Source : The Lancet Respiratory Medicine</p> <p>Lien</p>
COVID-19	<p>Vaccination anti-COVID-19 et risque de fausse couche : une large étude cas-contrôles</p> <p>Cette étude cas-contrôle américaine a été publiée dans le JAMA début septembre. L'objectif était d'assurer une surveillance des fausses couches chez les femmes enceintes vaccinées contre le COVID-19 pendant la grossesse. Il a alors été recensé plus de 105 000 grossesses et il n'a pas été mis en évidence de sur-risques avec les vaccins à ARN messagers (absence de différences significatives).</p> <p>09/09/2021</p> <p>Source : Journal of the American Medical Association</p> <p>Lien</p>

Veille réglementaire

Suivi de la liste en sus

AGREMENT A LA LISTE COLLECTIVITE

Présentation	DCI	N° NOR	
CUTAQUID 165 mg/ml (immunoglobuline humaine normale), solution injectable, flacon (verre) de 12 ml CUTAQUID 165 mg/ml (immunoglobuline humaine normale), solution injectable, flacon (verre) de 24 ml CUTAQUID 165 mg/ml (immunoglobuline humaine normale), solution injectable, flacon (verre) de 48 ml CUTAQUID 165 mg/ml (immunoglobuline humaine normale), solution injectable, flacon (verre) de 6 ml	Immunoglobuline humaine	SSAS2124583 A	MODIFICATION DU LIBELLE

INSCRIPTIONS ou MODIFICATIONS DE LA LISTE EN SUS

Libellé UCD	DCI	N° NOR	
SOLIRIS 300 mg, solution à diluer pour perfusion	Eculizumab	SSAS2126381V	PRIX

RETROCESSION ET LISTE EN SUS : inscription ou modification de prix

Libellé UCD	DCI	N° NOR	
BORTEZOMIB SUN 3,5 mg, poudre pour solution injectable	Bortezomib	SSAP2123480A	INSCRIPTION A LA LISTE
MICAFUNGINE REIG JOFRE 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion MICAFUNGINE REIG JOFRE 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion	Micafungine	SSAP2123547A	INSCRIPTION A LA LISTE

Actualités OMEDIT

- Nous vous proposons une nouvelle rubrique sur notre site internet concernant la stérilisation et l'hygiène hospitalière. Veuillez découvrir ce récapitulatif sur notre page [Stérilisation et hygiène](#).
- Nous avons également mis à jour notre page consacrée au [COVID-19](#) avec différentes sous-rubriques telles que la vaccination anti-COVID-19, e-Dispstock, ou encore les thérapeutiques et protocoles de prises en charge alternatives.

Pour être au plus près de l'actualité COVID-19, notamment sur l'évolution des populations cibles de la vaccination, l'OMEDIT met régulièrement à jour son site internet sur les plans [logistique](#) et [scientifique](#). N'hésitez pas également à nous suivre sur les réseaux sociaux Twitter et LinkedIn, liens disponibles ci-dessous.

BULLETIN D'INFORMATIONS – n°10– Septembre 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



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

