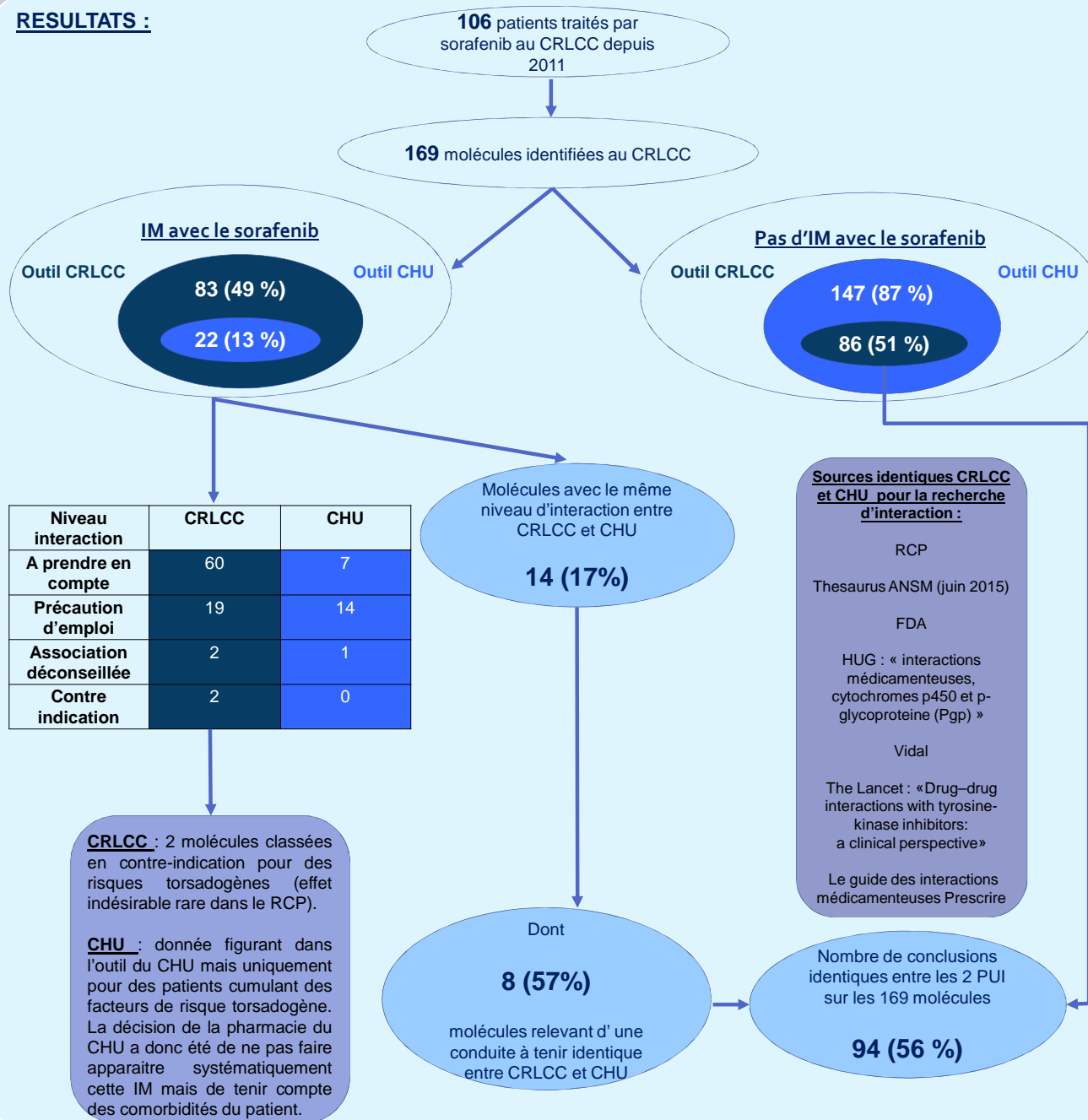




INTRODUCTION : L'essor des thérapies ciblées orales (TCO) pose le problème des nombreuses interactions médicamenteuses (IM) avec le traitement habituel des patients, souvent difficiles à interpréter. Les pharmacies d'un CHU et d'un Centre Régional de Lutte Contre le Cancer (CRLCC) ont conçu, chacune de leur côté, un outil permettant de faciliter la recherche d'IM autour des TCO. L'outil du CRLCC recense de manière prospective lors de l'analyse pharmaceutique, tous les médicaments prescrits avec la TCO. L'outil du CHU est initialement créé pour faciliter l'analyse des IM d'une base de donnée issue de la CRAM et constitue un prérequis à la mise en place de l'analyse pharmaceutique des prescriptions de TCO. Le but de l'étude est de comparer ces deux outils, appliqués à une molécule, le sorafénib.

MATERIEL ET METHIODES : Une cohorte de 106 patients sous sorafénib, suivie au CRLCC depuis 2011, a permis d'identifier 169 molécules pour lesquelles la pharmacie du CRLCC a fait une recherche d'IM. Le niveau d'interaction a été déterminé selon le classement établi par l'ANSM (à prendre en compte, précaution d'emploi, association déconseillée ou contre-indication) avec une conduite à tenir éventuelle (surveillance biologique, clinique, etc.), en s'appuyant sur des publications de niveau de preuve de 1 à 4 selon les critères HAS. Cette liste a été soumise à l'outil conçu par la pharmacie du CHU afin de comparer les niveaux d'interaction et les conduites à tenir.

RESULTATS :



DISCUSSION : L'attribution du niveau d'IM et de la conduite à tenir différent souvent entre les deux établissements en raison de la difficulté d'extrapoler les données de la bibliographie à la clinique. En effet, il n'existe que peu de données sur les interactions pharmacocinétiques des ITK et dans certains cas, elles diffèrent d'une source à l'autre. L'attribution du niveau d'interaction et de la conduite à tenir dépend donc de l'interprétation de chacun.

CONCLUSION : La coopération entre les deux PUI se poursuit. La première étape sera de classer les différentes sources par ordre d'importance. La deuxième étape consistera à s'accorder sur les niveaux d'interactions et les conduites à tenir pour chaque molécule. Le but final sera d'établir un outil commun et de l'étendre à l'ensemble des TCO.