

PROGRAMME DE FORMATION

Thème : LES NOUVEAUX MÉDICAMENTS

1) Objectifs de la formation

- Le bon usage des médicaments représente un enjeu de santé publique majeur. Les accidents liés à un mauvais usage du médicament occasionnent chaque année plus de 10 000 décès, dont 7 500 chez les plus de 65 ans. Ils sont la cause de plus de 130 000 hospitalisations et près de 1,3 millions de journées d'hospitalisations (1). Alors que dans 45 à 70 % des cas ces accidents seraient évitables (2).

Au sein de la population, les personnes âgées sont tout particulièrement vulnérables : 30% des hospitalisations, au-delà de 80 ans, sont liées à un mauvais usage des médicaments. La polymédication, liée à la cohabitation, souvent, de plusieurs pathologies, augmente les risques d'interactions médicamenteuses (3). L'altération des fonctions rénale ou hépatique augmente les risques de surdosage. La défaillance des fonctions cognitives expose aux erreurs de prises médicamenteuses.

Les causes des accidents d'origine médicamenteuse sont multiples. Causes liées à l'âge du patient :

- La modification des paramètres biologiques (insuffisance rénale, alimentation...)
- La polypathologie
- Les difficultés d'administration (difficultés d'absorption, oublis, erreurs...)
- Les facteurs sociaux et environnementaux (isolement, deuil...)

Causes liées aux médicaments :

- Les effets indésirables
- Les interactions médicamenteuses en relation avec la polymédication
- Les interactions liées à l'alimentation

Causes liées à la prescription médicale :

- La multiplication des intervenants : généralistes et spécialistes
- Les prescriptions non appropriées : prescriptions excessives ou insuffisance de traitement.

Le bon usage du médicament est l'affaire de tous.

Médecins, pharmaciens, sages-femmes, infirmier(e)s, kinésithérapeutes... : le bon usage est l'affaire de tous les acteurs qui prescrivent les médicaments, les dispensent ou accompagnent les patients.

Le but de cette formation sera donc d'apprendre aux pharmaciens les mécanismes d'action des nouveaux médicaments, leurs indications, leurs effets indésirables et contre-indications et les conseils qui permettront aux patients de mieux vivre leur pathologie.

Cette formation permettra aux pharmaciens d'accompagner le patient dans son parcours de soin, d'éviter le mauvais usage du médicament et d'éviter les risques d'interactions médicamenteuses.

Objectifs pédagogiques :

A l'issue de cette journée, le pharmacien est capable de :

- Comprendre les différents mécanismes des médicaments,
- Comprendre les différentes mécanismes des interactions médicamenteuses
- Cibler les médicaments à haut risque d'IAM et d'identifier les facteurs de risques des patients
- Détecter les IAM ayant un impact clinique possible fréquemment rencontrés par le pharmacien d'officine
- Sélectionner et savoir utiliser les différentes sources d'information
- Analyser les différents facteurs à prendre en compte dans le processus de gestion des IAM
- Construire et argumenter une intervention pharmaceutique en pratique quotidienne

2) LE PUBLIC VISE

Cette formation s'adresse aux préparateurs et pharmaciens adjoints et titulaires

3) LES PRE-REQUIS

Les stagiaires doivent être titulaires du diplôme de préparateur en pharmacie ou du diplôme de pharmaciens

4) LES MÉTHODES PÉDAGOGIQUES

L'essentiel de la formation fera appel à une démarche déductive, ou le formateur transmettra des connaissances aux personnes en formation par un canal de type audiovisuel.

Le formateur pourra poser des questions aux apprenants, proposer des exercices, mettre en situation et éventuellement guider vers la solution de manière à se rapprocher le plus possible d'une démarche déductive.

5) LES MOYENS PÉDAGOGIQUES

Moyens pédagogiques utilisés :

- Vidéo projecteur
- Paper-board, feutres
- Internet

Supports pédagogiques utilisés

- Livret comprenant le diaporama et des espaces pour écrire

6) L'ATTESTATION DE SUIVI

Une attestation de formation sera décernée à la fin de la séance mentionnant le nom du stagiaire, l'intitulé de la formation, la nature de l'action (perfectionnement des connaissances), le lieu, la date, la durée ainsi qu'une évaluation des acquis de la formation par test de connaissances.

7) LES MODALITÉS D'ÉVALUATION

- Test de préformation
- Test de post-formation permettant de réaliser l'acquis de compétence après le stage
L'organisme de formation s'engage à remettre aux participants, à l'issue de la formation, un questionnaire, ainsi que l'attestation de participation.

8) LE DESCRIPTIF DÉTAILLÉ DE LA FORMATION

- 1) Accueil
- 2) Test de connaissances début de séance
- 3) ZEJULA® nouvel inhibiteur de l'enzyme PARP dans le traitement du cancer de l'ovaire (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 4) MEKTOVI® traitement du mélanome avancé avec mutation BRAF V600 (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 5) IBRANCE® inhibiteur de tyrosine kinase dans le traitement du cancer du sein (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 6) VERZENIOS® inhibiteur des kinases cycline-dépendantes dans le traitement du cancer du sein (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 7) PRALUENT® inhibiteur de PCSK9 dans le traitement de l'hypercholestérolémie familiale hétérozygote (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 8) REPATHA® inhibiteur de PCSK9 dans le traitement de l'hypercholestérolémie familiale hétérozygote (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 9) ODOMZO® dans le traitement du carcinome basocellulaire (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 10) NUCALA® anticorps monoclonal humanisé dans le traitement de l'asthme sévère (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 11) MAVIRET® association d'antiviraux dans le traitement de l'hépatite C (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 12) HARVONI® association d'antiviraux dans le traitement de l'hépatite C (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 13) INTRAROSA® précurseur de la déhydroépiandrostérone dans le traitement de l'atrophie vulvovaginale (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 14) STRENSIQ® traitement substitutif de l'hypophosphatasie (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 15) TSOLUOSE® traitement hormonal substitutif de l'hypothyroïdie (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

- 16) MOVYMIA® médicament bio-similaire dans le traitement des ostéoporoses sévères (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 17) TWICOR® association de statine et d'ezetimibe dans le traitement contre l'hypercholestérolémie (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- 18) test de connaissance fin de séance

9) LA DURÉE PAR ITEMS

- **9h00-9h15 Accueil et présentation des intervenants**
- **9h15-9h30 Pré-tests de connaissances**
- **9h30-10h00**
ZEJULA® nouvel inhibiteur de l'enzyme PARP dans le traitement du cancer de l'ovaire (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- **10h-10h30**
MEKTOVI® traitement du mélanome avancé avec mutation BRAF V600 (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- **10h-10h15 Pause**
- **10h15-10h45**
IBRANCE® inhibiteur de tyrosine kinase dans le traitement du cancer du sein (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
VERZENIOS® inhibiteur des kinases cycline-dépendantes dans le traitement du cancer du sein (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- **10h45-11h15**
PRALUENT® inhibiteur de PCSK9 dans le traitement de l'hypercholestérolémie familiale hétérozygote (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
REPATHA® inhibiteur de PCSK9 dans le traitement de l'hypercholestérolémie familiale hétérozygote (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- **11h15-11h45**
ODOMZO® dans le traitement du carcinome basocellulaire (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)
- **11h45-12h15**
NUCALA® anticorps monoclonal humanisé dans le traitement de l'asthme sévère (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

DÉJEUNER

- **13H45-14H15**

MAVIRET® association d'antiviraux dans le traitement de l'hépatite C (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

HARVONI® association d'antiviraux dans le traitement de l'hépatite C (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

➤ **14H15-14H45**

INTRAROSA® précurseur de la déhydroépiandrostérone dans le traitement de l'atrophie vulvovaginale (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

➤ **14h45-15h00 Pause**

➤ **15h00-15h30**

STRENSIQ® traitement substitutif de l'hypophosphatasie (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

➤ **15h30-16h00**

TSOLUDOSE® traitement hormonal substitutif de l'hypothyroïdie (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

➤ **16h00-16h30**

MOVYMIA® médicament bio-similaire dans le traitement des ostéoporoses sévères (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

➤ **16h30-17h00**

TWICOR® association de statine et d'ezetimibe dans le traitement contre l'hypercholestérolémie (indications, mécanisme d'action, posologie, effets indésirables, interactions médicamenteuses, surveillance)

➤ **17h00-17h30 Test de fin de séance et questions diverses**

10) LE NOMBRE MAXIMAL DE STAGIAIRES

15 stagiaires / formation

11) QUALITÉ DES FORMATEURS

Erick PIZANI et Nadine CONSTANTIN
Docteur en pharmacie

12) COÛT DE LA JOURNÉE DE FORMATION

280 €/ journée de sept heures de formation et par stagiaire

13) DELAI D'ACCES

les inscriptions doivent être réalisées au plus tard 48h avant le début de la formation

14) LIEU DE LA FORMATION

CFA de Guilhaud Granges
60 rue de Narvik
07500 Guilhaud Granges

15) CONTACT

Mylène COVRE
par tél : 04-75-44-12-25
par mail : cfa.pharm@orange.fr

16) ACCESSIBILITÉ AUX PERSONNES HANDICAPÉES

les personnes atteintes de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement, afin d'étudier ensemble les possibilités de suivre la formation