

[vc_row][vc_column][vc_btn title= »252″][vc_column][vc_row]

Web-série DMI

mis à jour le 08/04/2024

En 2024, le Réseau des OMEDITs organise une série de webinaires autour de l'informatisation du circuit des dispositifs médicaux implantables (DMI). Cette Web-série DMI est intitulée : « Pour optimiser le circuit des DMI : l'interopérabilité c'est la clé. Mais par où commencer ? ».

*[vc_column width= »2/3″] ... [Lire plus](#)

Dispositif d'évaluation des ESSMS

mis à jour le 01/02/2024

Mise en œuvre de l'évaluation des ESSMS : TOP DÉPART ! [vc_column_inner width= »1/4″][vc_column_inner width= »3/4″]Attendu par plus de 40 000 établissements et services, le 1er référentiel d'évaluation national de la qualité des ESSMS est disponible depuis le 10 mars 2022. Il a pour objectif ... [Lire plus](#)

HEMLIBRA

Emicizumab

Médicament princeps mis à jour le 14/05/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

HYQVIA

IgSC - immunoglobuline humaine sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 26/04/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

HIZENTRA

IgSC - Immunoglobuline humaine normale sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 26/04/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

CUTAQUIG

IgSC - immunoglobuline humaine sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 26/04/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

CUVITRU

IgSC - Immunoglobuline humaine normale sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 26/04/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

CEPROTIN

Proteine C humaine

Médicament princeps mis à jour le 24/04/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

Communications

mis à jour le 08/04/2024

Les outils de la gestion des risques médicamenteux a priori ont-ils une péremption ?

Communication orale et poster présentés au 43ème congrès de l'APHIF (Paris, 23 au 24 novembre 2023) ARCHIMED Handicap°: des acteurs impliqués, un circuit du médicament maîtrisé? Poster présenté au 42ème congrès de l'APHIF (Paris , ... [Lire plus](#)

IgSC - Immunoglobuline humaine normale sous cutanée

IgSC - Immunoglobuline humaine normale sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

Immunoglobulines humaines normales

mis à jour le 14/03/2024

L'OMEDIT IDF anime depuis 2012 le groupe d'experts « immunoglobulines humaines normales » (IgHN) de la région Ile-de-France. Ce groupe a été mis en place dès 1990 au sein de l'AP-HP. Il est constitué de médecins experts et de pharmaciens impliqués dans la prise en charge des patients par IgHN. ... [Lire plus](#)

TEGELINE

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

PRIVIGEN

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

OCTAGAM

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

KIOVIG

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

GAMUNEX

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

GAMMAGARD

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

FLEBOGAMMA DIF

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

CLAIRYG

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 14/03/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

REMSIMA

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 23/02/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

INFLECTRA

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 23/02/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

FLIXABI

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 23/02/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

ZESSLY

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 23/02/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

REMICADE

Infliximab

Médicament princeps mis à jour le 23/02/2024

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

BEKEMV

Eculizumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 23/11/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

EPYSQLI

Eculizumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 21/11/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

SOLIRIS

Eculizumab

Médicament princeps mis à jour le 21/11/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

BERINERT

Inhibiteur de la C1 estérase humaine

Médicament princeps mis à jour le 24/10/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

TRUXIMA

Rituximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 24/10/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC Indic. miroiroui](#)
Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

RIXATHON

Rituximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 24/10/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC Indic. miroiroui](#)
Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

RUXIENCE

Rituximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 24/10/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC Indic. miroiroui](#)
Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

MABTHERA

Rituximab

Médicament princeps mis à jour le 24/10/2023

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+CPC Indic. miroiroui](#)
Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon l'indic.\)](#)

Vaccination COVID-19 (Mise à jour le 04/10/23)

mis à jour le 23/10/2023

INFORMATION IMPORTANTE Cette page d'actualité ne fait plus l'objet de mises à jour
DOCUMENTS & RECOMMANDATIONS Attention ! Risque de confusion entre les flacons de Comirnaty° disponibles . Retrouvez les affiches proposées par l'ANSM ICI (format A3 et ... [Lire plus](#)

Documents et outils

mis à jour le 02/01/2023

[vc_column width= »1/2″][vc_btn title= »Automatisation de la prise en charge médicamenteuse » ... [Lire plus](#)

Génériques et biosimilaires

mis à jour le 26/12/2022

1. Niveau national Recommandations et stratégie nationales : . Stratégie Nationale de Santé 2018-2022 : « Développer les génériques et biosimilaires » (retrouvez ICI l'objectif relatif aux génériques) . Rapport IGAS : Evaluation de la politique française des médicaments génériques (Septembre 2012) . Plan national ... [Lire plus](#)

Travaux AP-HP / AGEPS

mis à jour le 14/11/2022

[vc_column_inner width= »2/3″ css= ».vc_custom_1567784483616{background-color: #f2f2f2 !important;} »]Vous trouverez dans cette page, en accès libre, quelques-uns des documents et outils élaborés par la COMEDIMS (Commission du médicament et des dispositifs médicaux stériles) de l'AP-HP. Ces recommandations ont été conçues à l'initiative

de la COMEDIMS et de ses comités (COMED, CODIMS et COMAI) ... [Lire plus](#)

GAMMANORM

IgSC - immunoglobuline humaine sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 20/04/2022

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

Carte patient Ig pour l'optimisation du partage d'informations entre professionnels

mis à jour le 05/01/2022

Immunoglobulines humaines normales : carte de coordination de traitement pour l'optimisation du partage d'informations entre professionnels [vc_column width= »2/3"] Dans le contexte actuel de tensions d'approvisionnement sur les immunoglobulines humaines normales, plusieurs professionnels de santé ont souhaité le renforcement du partage des informations entre ... [Lire plus](#)

TYSABRI

Natalizumab

Médicament princeps mis à jour le 29/12/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

Modalité de prise en charge : [Hors-GHS](#)

InterCOMEDIMS : Participez au réseau francilien !

mis à jour le 26/04/2021

Les COMEDIMS (Comité du Médicament et des Dispositifs Médicaux Stériles), de par leurs missions, sont des acteurs fondamentaux, tant au niveau local que régional. Au sein d'une même région, les établissements de santé (ES), qu'ils appartiennent au CHU, aux ES privés ou publics, les COMEDIMS, partagent des préoccupations et problématiques ... [Lire plus](#)

IgHN et tensions d'approvisionnement : point d'information ANSM du 30/04/2020

mis à jour le 04/05/2020

L'ANSM demande aux professionnels de santé de respecter la hiérarchisation des indications des immunoglobulines humaines normales (IgHN) [vc_column width= »1/2"] Point d'information ANSM du 30/04/2020 Dans le contexte de la pandémie COVID-19, une augmentation de la consommation des IgHN est observée, et en particulier des formes sous ... [Lire plus](#)

Analyses régionales

mis à jour le 04/03/2020

Travaux AP-HP (COMEDIMS, AGEPS) Retrouvez via le bouton suivant, certains travaux de l'APHP (recommandations de bon usage, thésaurus des indications hors référentiels...) Rapport annuel sur l'utilisation des immunoglobulines humaines normales (2018) Un rapport annuel sur l'utilisation des immunoglobulines humaines normales ... [Lire plus](#)

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !

mis à jour le 20/08/2019

Les nouveautés publiées dans les documents de la base Juste Prescription font trimestriellement l'objet d'un bulletin d'information qui détaille les modifications réalisées. Le Bulletin JP n°26 relatif aux modifications effectuées sur les documents ... [Lire plus](#)

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !

mis à jour le 20/08/2019

Les nouveautés publiées dans les documents de la base Juste Prescription font trimestriellement l'objet d'un bulletin d'information qui détaille les modifications réalisées. Le Bulletin JP n°27 relatif aux modifications effectuées sur les documents de la ... [Lire plus](#)

Hiérarchisation des utilisations des immunoglobulines humaines normales : nouvelles recommandations ANSM

mis à jour le 20/08/2019

Contexte Les immunoglobulines humaines normales (IGHN) sont des médicaments largement utilisés. Les données de consommation indiquent une forte augmentation de leur utilisation depuis plusieurs années, expliquée en partie par des changements de pratiques de prescription liés à l'octroi d'extensions d'indications, à l'émergence de nouvelles populations éligibles aux traitements ainsi ... [Lire plus](#)

Réunions régionales des 24 septembre et 1er octobre 2018 : Résultats CAQES 2017

mis à jour le 20/08/2019

Retrouvez ci-dessous les présentations des réunions : Présentation CAQES (Agence Régionale de Santé) Présentations RAA 2017 CAQES MCO et SSR - PSY (OMEDIT) PHEV médicaments et LPP (Assurance Maladie) Optimisation de la sécurisation des processus organisationnels en pharmacotechnie (Agence Régionale de Santé).

Utilisation des immunoglobulines humaines normales dans les établissements de santé d'Ile-de-France : rapport 2018

mis à jour le 20/08/2019

Immunoglobulines humaines normales intraveineuses et sous-cutanées bilan des utilisations dans les établissements de santé d'Ile-de-France Le rapport 2018 sur l'utilisation des immunoglobulines humaines normales (IGHN) dans les établissements de santé d'Ile-de-France est disponible. Ce rapport annuel est réalisé par l'OMEDIT IDF en lien avec le groupe d'experts régional IGHN. [[vc_btn title= »Rapport IGHN 2018" color= »success » ... Lire plus](#)]

Difficultés d'approvisionnement en médicaments dérivés du sang : point de situation et alternatives disponibles

mis à jour le 01/06/2018

Difficultés d'approvisionnement en médicaments dérivés du sang : point de situation et alternatives disponibles Des difficultés d'approvisionnement sont rencontrées avec plusieurs médicaments dérivés du sang produits par LFB biomédicaments. Points d'information ANSM Point d'information du 28/02/2018 Dans son point d'information, l'ANSM détaille les actions mises en œuvre pour ... [Lire plus](#)

Synthèse CBU 2016 : utilisations hors AMM

mis à jour le 02/03/2018

[vc_column width= »1/2″] MEDICAMENTS UTILISES EN CANCEROLOGIE N.B : en IDF, 86 établissements sont autorisés en cancérologie. [vc_column width= »1/2″] MEDICAMENTS UTILISES HORS CANCEROLOGIE [vc_column width= »1/2″]1130 patients concernés par des prescriptions hors référentiels. 52 établissements ayant déclaré des utilisations hors référentiels.[vc_btn title= »Bevacizumab : synthèse hors AMM - CBU2016″ ... Lire plus

Synthèse CBU 2016 : utilisations hors AMM
mis à jour le 04/12/2017

[vc_column width= »1/2″] MEDICAMENTS UTILISES EN CANCEROLOGIE Nombre de patients ayant eu des prescriptions hors référentiels en 2016 : 1130 Nombre d'établissements ayant déclaré des utilisations hors référentiels d'Avastin : 52 A noter : en Ile-de-France, 86 établissements sont autorisés en cancérologie.[vc_btn title= »Bevacizumab : synthèse hors ... Lire plus

Réunion régionale CBU 2016 et présentation CAQES
mis à jour le 28/06/2017

Diaporamas des présentations : Présentation CAQES (ARS et Assurance Maladie) Bilan rapport d'étape CBU 2016 (OMEDIT) Campagne d'accompagnement radiation partielle (Assurance Maladie)

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !
mis à jour le 02/05/2017

Les nouveautés publiées dans les documents de la base Juste Prescription font trimestriellement l'objet d'un bulletin d'information qui détaille les modifications réalisées. Le Bulletin JP n°25 relatif aux modifications effectuées sur les documents ... Lire plus

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !
mis à jour le 02/02/2017

Les nouveautés publiées dans les documents de la base Juste Prescription font trimestriellement l'objet d'un bulletin d'information qui détaille les modifications réalisées. Le Bulletin JP n°24 relatif aux modifications effectuées sur les documents ... Lire plus

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !
mis à jour le 05/12/2016

Les nouveautés publiées dans les documents de la base Juste Prescription font trimestriellement l'objet d'un bulletin d'information qui détaille les modifications réalisées. Le Bulletin JP n°23 relatif aux modifications effectuées sur les documents ... Lire plus

Réunion régionale OMEDIT -Juin 2013
mis à jour le 06/02/2016

Réunion Régionale : CBU, Actualités OMEDIT Île de France Les différentes présentations de cette réunion régionale sont disponibles ci-dessous : Ordre du jour CBU 2012 : Résultats du rapport d'étape Arrête du 6 avril 2011 : Bilan à 2 ans, diligenté par la DGOS Médicaments facturables en sus des GHS ... Lire plus

Réunion régionale OMEDIT 2014
mis à jour le 06/02/2016

Réunion Régionale : Bon usage des médicaments, Actualités OMEDIT Île de France Les différentes présentations de cette réunion régionale sont disponibles ci-dessous : Programme Le bon usage du chlorure de potassium hypertonique : démarche régionale à propos de ce «never event» Etude PRESAGE (Pharmacovigilance REgionale pour les Sujets AGEs) Immunoglobulines ... [Lire plus](#)

Immunoglobulines IV

mis à jour le 27/01/2015

Groupe régional d'experts IG IV Le groupe d'experts des immunoglobulines humaines de la région Ile-de-France a pour but de promouvoir le bon usage des IG en région par la création de recommandations et d'outils spécifiques. La composition du groupe d'experts régional est la suivante : - Président : Professeur Luc ... [Lire plus](#)