

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

Plan du site

mis à jour le 17/12/2014

Pages « KIT BIOSIMILAIRES » édition 2019 Accès Précoce / Accès Compassionnel Accueil La région Présentation Nos missions Conseil scientifique Groupes de travail Immunoglobulines IV Antibiothérapie Liens utiles Activation Activités du site Actus ARCHIMED V3 - Réunion du 24/03 Automatisation de la PECM Avis Groupe de travail régional DM / Encadrement de ... [Lire plus](#)

Evènements

mis à jour le 17/12/2014

Bon usage

mis à jour le 17/12/2014

Réunions régionales OMEDIT

mis à jour le 17/12/2014

Événements en Ile-de-France

mis à jour le 17/12/2014

Qualité & Sécurité

mis à jour le 17/12/2014

Qualité & Sécurité

mis à jour le 17/12/2014

Travaux régionaux

mis à jour le 17/12/2014

Parcours du patient

mis à jour le 17/12/2014

Rapport de l'ANSM : Point sur les essais cliniques d'un nouveau type en cancérologie

mis à jour le 19/12/2014

L'ANSM propose un état des lieux sur les essais cliniques d'un nouveau type en onco/hématologie, qui étudient des stratégies thérapeutiques basées sur les anomalies moléculaires des tumeurs (essais cliniques guidés par la génomique). Ces stratégies thérapeutiques ciblées s'inscrivent dans le domaine de l'expérimentation et justifient une organisation et une surveillance ... [Lire plus](#)

Transmission données de poses de TAVI - année 2014

mis à jour le 22/12/2014

L'arrêté du 3 juillet 2012, complété par l'instruction DGOS/PF4/2013/91 du 7 mars 2013,

précise les modalités de suivi par les OMEDIT de l'acte de pose de bioprothèses valvulaires aortiques (TAVI) par voie artérielle transcutanée ou transapicale. Les données exhaustives d'implantations de TAVI réalisées au cours de l'année 2014 doivent impérativement ... [Lire plus](#)

RTU élargies : Publication du décret

mis à jour le 02/01/2015

Le JO du mercredi 31 décembre 2014 a publié un décret (décret n°2014-1703 du 30 décembre 2014) précisant les nouvelles conditions dans lesquelles les RTU (Recommandations Temporaires d'Utilisation) peuvent être établies. La parution de ce décret intervient après l'élargissement du champ d'application de cet outil dans le cadre de la ...

[Lire plus](#)

Contractualisation

mis à jour le 21/01/2015

Interactions médicamenteuses : Thesaurus ANSM

mis à jour le 23/01/2015

L'ANSM a publié le 22 janvier 2015 sur son site internet un thesaurus actualisé sur les interactions médicamenteuses. L'agence précise que ce thesaurus « doit être utilisé comme un guide pharmaco-thérapeutique d'aide à la prescription ». La mise à jour de ce thesaurus sera annuelle ou bisannuelle. Ainsi, l'information exhaustive sur les ... [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](#)

Antibiothérapie

mis à jour le 30/01/2015

Page en cours d'élaboration

INCa : Les cancers en France, édition 2014

mis à jour le 10/02/2015

L'Institut National du Cancer a publié mardi 3 février 2015 un nouveau rapport sur les cancers en France. Au-delà des données générales sur les cancers, ce rapport présente un point spécifique sur le cancer du sein et sur le tabac, facteur de risque de cancer le plus important en France. ... [Lire plus](#)

Ligne téléphonique dédiée au conseil en antibiothérapie pour les médecins généralistes

mis à jour le 13/02/2015

Après avoir diminué entre 2000 et 2008, la consommation d'antibiotiques a de nouveau augmenté en 2009 en France. Elle reste l'une des plus élevées en Europe (+ 35% par rapport

à la moyenne européenne) en milieu ambulatoire et il ne semble pas se dessiner de tendance à la baisse. Parallèlement, ... [Lire plus](#)

CBU - Rapport d'étape 2014 : ouverture de l'accès à l'Outil Web !

mis à jour le 21/02/2015

Envoi du lien et des identifiants de connexion : Le lien internet vers l'outil web de saisie en ligne du rapport d'étape 2014 ainsi que les identifiants de connexion propres à votre établissement ont été envoyés les 3 & 4 Mars 2015 par mail à plusieurs destinataires de l'établissement (représentant ... [Lire plus](#)

Actualité T2A : minoration du tarif des GHS

mis à jour le 23/02/2015

La loi de financement de la sécurité sociale (LFSS) pour 2015, dans son article 63, prévoit que les tarifs des groupes homogènes de séjour (GHS) soient minorés d'un montant forfaitaire, lorsqu'au moins une spécialité pharmaceutique prise en charge en sus des prestations d'hospitalisation est facturée. Ce montant forfaitaire sera fixé ... [Lire plus](#)

Base de données "Juste Prescription"

mis à jour le 23/02/2015

Retrouvez sur le site de l'OMEDIT Ile-de-France un lien vers les documents de la Juste Prescription (JP) (rubrique Bon Usage / La Juste Prescription). L'accès à cette base de données nécessite toujours la saisie d'un numéro d'inscription à un ordre professionnel. D'ici quelques mois, la base de données de la ... [Lire plus](#)

Actualité T2A : Radiations de la liste en sus (mars 2015)

mis à jour le 25/02/2015

Radiations de la liste en sus au 1er mars 2015 : parution des arrêtés au Journal Officiel Les listes des médicaments et dispositifs médicaux implantables (DMI) facturables en sus des GHS sont mises à jour régulièrement par arrêtés ministériels (article L. 162-22-7 du Code de la Sécurité Sociale). Ainsi, sont ... [Lire plus](#)

Cancérologie : référentiels nationaux de RCP

mis à jour le 02/04/2015

L'INCa vient de publier un nouveau type de référentiels nationaux de prise en charge du cancer, appelés référentiels nationaux de réunion de concertation pluridisciplinaire (RCP) Les premiers référentiels publiés concernent les cancers bronchiques (non à petites cellules et à petites cellules) et sont proposés en 2 versions : Rapport classique ... [Lire plus](#)

Médicaments innovants en cancérologie

mis à jour le 21/05/2015

MTI : Médicaments de Thérapies Innovantes La société française de pharmacie oncologique (SFPO) a publié le 21 mai 2015 la première édition de recommandations sur le circuit hospitalier des MTI () Les quatre types de MTI-PP (MTI Préparés Ponctuellement) définis dans le règlement européen (CE N° 1394/2007 du 13/11/2007) ... [Lire plus](#)

Prise en charge de l'hépatite C

mis à jour le 09/06/2015

Actualités dans la prise en charge de l'hépatite C virale L'Association Française pour l'Etude du Foie (AFEF) vient de publier ses recommandations pour la prise en charge des hépatites chroniques virales C. « Ces recommandations ont pour but d'aider les soignants, l'ensemble des acteurs impliqués dans la prise en charge ... [Lire plus](#)

Charte d'engagement : Bon usage des antibiotiques à l'hôpital (FHF, SPILF, le LIEN)

mis à jour le 15/06/2015

Charte d'engagement pour la promotion du bon usage des antibiotiques à l'hôpital L'OMEDIT soutient la démarche de la Fédération Hospitalière de France (FHF), de la SPILF et de l'association de patient « le LIEN » dans la mise en œuvre d'une nouvelle campagne sur le bon usage des antibiotiques à l'hôpital : ... [Lire plus](#)

ConsoRes : déploiement en Ile-de-France

mis à jour le 11/07/2015

Suivi des consommations d'antibiotiques et des résistances bactériennes : outil ConsoRes L'OMEDIT, en collaboration avec le CCLIN Paris Nord, propose aux établissements franciliens volontaires, un appui (information, formation) pour le déploiement d'un outil de surveillance des consommations d'antibiotiques et des résistances bactériennes : ConsoRes. Une réunion d'information sur cet outil ... [Lire plus](#)

Antibiotiques "critiques" et de "dernier recours"

mis à jour le 16/07/2015

L'ANSM, en lien avec des experts du domaine de l'infectiologie, a mené une réflexion sur la caractérisation d'antibiotiques pouvant être considérés comme « critiques ». Ce travail est guidé par la nécessité d'épargne de l'usage des antibiotiques au vu de la problématique de la multi-résistance. Ces antibiotiques « critiques » regroupent : les antibiotiques ... [Lire plus](#)

ANSM : Actualités PUI

mis à jour le 17/07/2015

Actualités : Hydrate de chloral, transplantation de microbiote fécal Hydrate de chloral Utilisation avant la réévaluation Sédatif utilisé en dose unique chez l'enfant dans le cadre de la prémédication des actes d'imagerie et des explorations fonctionnelles respiratoires (EFR) à l'hôpital. Disponibilités en France L'hydrate de chloral est disponible dans le ... [Lire plus](#)

DMI de la liste en sus : outils, suivi des TAVI

mis à jour le 27/07/2015

Les outils Afin d'aider les établissements de santé dans le suivi des indications de pose des DMI de la liste en sus, l'OMEDIT Ile-de-France met à disposition 2 outils : 1. Un tableau récapitulatif des DMI de la liste en sus Ce fichier inclut les dates de publication des arrêtés d'inscription ... [Lire plus](#)

ANSM : Actualités PUI

mis à jour le 06/08/2015

Actualités : gluconate/glucoheptonate de calcium Le 30 juillet 2015, l'ANSM a communiqué aux pharmaciens hospitaliers une information de sécurité relative à l'utilisation de solutions

de gluconate de calcium ou de gluconate/glucoheptonate de calcium par voie parentérale. Utilisation du gluconate/glucoheptonate de calcium Ces solutions sont principalement utilisées pour le traitement des ... [Lire plus](#)

Semaine sécurité des patients -test

mis à jour le 08/09/2015

Affiche 1 : Affiche 2 : A vous de voter !!! Aïe ! Nous n'avons pas retrouvé votre formulaire.

Membres

mis à jour le 23/11/2015

Actus

mis à jour le 23/11/2015

Recherche générale

mis à jour le 29/11/2015

Recherche DMI

mis à jour le 22/12/2015

INSUMAN IMPLANTABLE

Insuline humaine recombinante

Médicament princeps mis à jour le 06/01/2016

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

Groupes

mis à jour le 12/01/2016

Inscription

mis à jour le 12/01/2016

Activation

mis à jour le 12/01/2016

Médicaments soumis à une procédure d'accord préalable

mis à jour le 19/01/2016

Hypolipémiants : rosuvastatine et ezetimibe (prescrit seul ou en association avec la simvastatine) La prise en charge des prescriptions hospitalières exécutées en ville (PHEV) instaurant un traitement à base de de rosuvastatine et d'ezetimibe est désormais soumise à un accord préalable du service de contrôle médical de l'assurance maladie. Cette ... [Lire plus](#)

Endoprothèses coronaires (Stents)

mis à jour le 19/01/2016

Registre en Ile-de-France : CARDIO-ARSIF Le registre CARDIO-ARSIF constitue un recueil continu, prospectif et exhaustif de toutes les coronographies et les angioplasties réalisées en

Ile-de-France depuis 2000. Ce registre a pour but d'évaluer les pratiques médicales et de développer une démarche qualité. Les 52 centres d'Ile-de-France pratiquant ces activités renseignent ... [Lire plus](#)

Expérimentation de dispensation unitaire des antibiotiques

mis à jour le 19/01/2016

Dans le cadre de l'article 46 de la loi de financement de la sécurité sociale pour 2014, est prévue à titre expérimental et pour une période de trois ans, la délivrance à l'unité de médicaments appartenant à la classe antibiotiques. Aspects réglementaires Décret n° 2014-1047 du 15 septembre 2014 relatif ... [Lire plus](#)

Antibiotiques « critiques » et de « dernier recours »

mis à jour le 19/01/2016

L'ANSM, en lien avec des experts du domaine de l'infectiologie, a mené une réflexion sur la caractérisation d'antibiotiques pouvant être considérés comme « critiques ». Ce travail est guidé par la nécessité d'épargne de l'usage des antibiotiques au vu de la problématique de la multi-résistance. Ces antibiotiques « critiques » regroupent : les antibiotiques ... [Lire plus](#)

Éducation thérapeutique

mis à jour le 21/01/2016

ETP = Education Thérapeutique du Patient Selon l'OMS, l'éducation thérapeutique du patient (ETP) vise à aider les patients à gérer au mieux leur vie avec une maladie chronique. Il s'agit d'un processus continu, qui fait partie intégrante et de façon permanente de la prise en charge du patient. « L'éducation thérapeutique ... [Lire plus](#)

Dossier Pharmaceutique

mis à jour le 21/01/2016

Présentation du Dossier Pharmaceutique Expérimentation de la consultation par les médecins

Présentation du Dossier Pharmaceutique

mis à jour le 21/01/2016

Qu'est-ce que le Dossier Pharmaceutique (DP) ? Le DP est un dossier informatisé qui recense, pour chaque patient le souhaitant, tous les médicaments qui lui ont été prescrits ou qu'il a achetés en officine lors des quatre derniers mois. L'accès à ce DP ne peut se faire qu'en présence du patient, ... [Lire plus](#)

Expérimentation de la consultation par les médecins

mis à jour le 21/01/2016

Une expérimentation de l'accès au dossier pharmaceutique pour certains médecins a été officialisée par la publication de l'arrêté ministériel du 28 mai 2013. Cette expérimentation a pour but principal d'évaluer l'apport de cette consultation pour les médecins : aux urgences, pour avoir une information instantanée des traitements personnels du patient en ... [Lire plus](#)

Espace privé

mis à jour le 21/01/2016

Espace en cours de construction

Parution LFSS 2016

mis à jour le 21/01/2016

La loi de financement de la Sécurité Sociale (LFSS) pour 2016 a été adoptée par le parlement le 17 décembre puis promulguée le 21 décembre : Loi n° 2015-1702 du 21/12/2015 de financement de la sécurité sociale pour 2016 Retrouvez également ici les observations du gouvernement sur la LFSS pour ... [Lire plus](#)

INCa : Chimiothérapies et cancers

mis à jour le 21/01/2016

L'INCa vient de publier sur son site son rapport annuel sur la situation de la chimiothérapie des cancers. Par ailleurs, une synthèse régionale à destination des ARS ainsi qu'une note d'analyse sur la chimiothérapie orale du cancer sont également publiées cette année.

Rapport « Situation de la chimiothérapie des cancers / ... [Lire plus](#)

STIMULATEUR CARDIAQUE SIMPLE CHAMBRE, TYPE SSI (AAI ET VVI)

Stimulateurs cardiaques implantables

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

C50FA

STIMULATEUR CARDIAQUE DOUBLE CHAMBRE MONOSONDE, TYPE VDD

Stimulateurs cardiaques implantables

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

C50FA

STIMULATEUR CARDIAQUE SIMPLE CHAMBRE FREQ. ASSERV.

Stimulateurs cardiaques implantables

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

C50FA

STIMULATEUR CARDIAQUE DOUBLE CHAMBRE, TYPE DDD

Stimulateurs cardiaques implantables

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

C50FA

STIMULATEUR CARDIAQUE DOUBLE CHAMBRE FREQUENCE ASSERVIE

Stimulateurs cardiaques implantables

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

C50FA

NEUROSTIMULATEUR DU NERF VAGUE GAUCHE CYBERONICS NCP102 et 102R

Neurostimulateur du nerf vague gauche

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[N50CA](#)

MONITEUR ECG IMPLANTABLE REVEAL DX MODELE 9528

Moniteurs ECG implantables

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[K51FC](#)

IMPLANT DIGESTIF ANNULAIRE POUR GASTROPLASTIE

Implants digestifs

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [Non T2A / intra GHS](#) Registre

[Non](#) CLADIMED : [A70AA](#)

IMPLANT D'EXPANSION CUTANEE GONFLABLE

Implants d'expansion cutanée gonflable

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[M54BG](#)

PRODUIT DE COMPLEMENT NEWFILL

DMI d'origine synthétique pour le comblement des lipoatrophies faciales iatrogènes

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[M54BA](#)

SYSTEME DE STIMULATION CEREBRALE PROFONDE BILATERALE OU UNILATERALE

Dispositif Médical Implantable Actif

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[N50CA](#)

DISPOSITIF D'ASSISTANCE CIRCULATOIRE MECANIQUE (DACM)

Dispositif Médical Implantable Actif

Dispositif médical mis à jour le 25/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Oui](#) CLADIMED :

[C55AA](#)

Annuaire des référents en antibiothérapie

mis à jour le 27/01/2016

STIMULATEUR CARDIAQUE DE RESYNCHRONISATION VENTRICULAIRE / TRIPLE CHAMBRE / MULTISITES

Stimulateurs cardiaques implantables

Dispositif médical mis à jour le 28/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[C50FA](#)

IMPLANT MAMMAIRE

Implants mammaires

Dispositif médical mis à jour le 28/01/2016

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : [T2A](#) Registre [Non](#) CLADIMED :

[M54BB](#)

Tous les évènements

mis à jour le 29/01/2016

Page en cours de construction

Référents en antibiothérapie

mis à jour le 29/01/2016

L'OMEDIT vous remercie pour votre participation ! Nous restons à votre disposition pour tout complément d'information. Décret n° 2013-841 du 20 septembre 2013 modifiant les dispositions relatives à la commission médicale d'établissement et aux transformations des établissements publics de santé et à la politique du médicament dans les établissements ...

[Lire plus](#)

ConsoRes : inscrire son établissement

mis à jour le 29/01/2016

ConsoRes - Inscription établissement NOM DE L'ETABLISSEMENT*Les intervenants au sein de votre établissementNom et prénom de l'infectiologue / référent en infectiologieemail Nom et prénom du pharmacienemail Nom et prénom du microbiologiste/hygiénisteemail ConsoRes : personne référente : Nom/Prénom*La personne « référente » sera le contact utilisé par l'OMEDIT pour communiquer avec ... [Lire plus](#)

Semaine sécurité des patients en Ile-de-France

mis à jour le 31/01/2016

Semaine sécurité des patients : du 23 au 27 novembre 2015 Les évènements en Ile-de-France Le ministère des affaires sociales, de la santé et des Droits des femmes recense les différentes actions proposées par les établissements dans le cadre de la semaine sécurité des patients. Retrouvez ici les différents évènements ... [Lire plus](#)

Journée régionale (OMEDIT/AP-HP) : parcours patient

mis à jour le 06/02/2016

« Comment optimiser la continuité des traitements médicamenteux ? » Remplir le questionnaire de satisfaction Programme Validante DPC Lieu : Amphithéâtre Farabeuf , 15 rue de l'Ecole de Médecine Paris. Retrouvez ci-dessous les diaporamas présentés lors de

cette journée : 1ère partie : Le patient et son traitement médicamenteux 2ème partie

:Améliorer ... [Lire plus](#)

Réunion Antibiotiques / CONSOIRES (OMEDIT - CCLIN)

mis à jour le 06/02/2016

CONSOIRES : suivi des consommations d'antibiotiques et des résistances bactériennes Les établissements sont invités à venir en équipe pluriprofessionnelle (pharmacien, microbiologiste, infectiologue/référent antibiothérapie) Programme Horaires : 14 h Lieu : amphithéâtre Farabeuf – Université Pierre et Marie Curie, Paris (5ème) – Site les Cordeliers – 15 rue de l'école ... [Lire plus](#)

Réunion régionale : CBU et politique du médicament

mis à jour le 06/02/2016

Mardi 30 juin – 9h30 : départements 75, 77, 78 et 91 – 14h30 : départements 92, 93, 94 et 95

Programme Présentation OMEDIT : Résultats régionaux du rapport d'étape 2014

Présentations ARS / Assurance maladie Horaires : 9h30 – 12h30 / 14h30 – 17h30 Lieu :

Assurance Maladie, ... [Lire plus](#)

Réunion bi-départementale (92 - 95)

mis à jour le 06/02/2016

Présentation OutilWeb CBU : contenu, modalités d'utilisation Bâtiment l'Amandier, salle AGORA (rez-de-chaussée) Présentation de l'OutilWeb (mise à jour : 12/02/15)

Réunion bi-départementale (75 - 94)

mis à jour le 06/02/2016

Présentation OutilWeb CBU : contenu, modalités d'utilisation Présentation de l'OutilWeb (mise à jour : 12/02/15)

Réunion bi-départementale (91 - 78)

mis à jour le 06/02/2016

Présentation OutilWeb CBU : contenu, modalités d'utilisation Présentation de l'OutilWeb (mise à jour : 12/02/15)

Réunion bi-départementale (77 - 93)

mis à jour le 06/02/2016

Présentation OutilWeb CBU : contenu, modalités d'utilisation Présentation de l'OutilWeb (mise à jour : 12/02/15)

Gestion du traitement personnel (AP-HP/OMEDIT)

mis à jour le 06/02/2016

Prise en charge médicamenteuse : Comment gérer le traitement du patient ? Retrouvez ci-

dessous les diaporamas présentés lors de cette journée : Programme de la journée

Présentation de la journée (AP-HP/Omedit IdF) Table ronde : En quoi la gestion du traitement personnel du patient est-elle difficile ? Point de vue ... [Lire plus](#)

Réunion régionale CBU 2014

mis à jour le 06/02/2016

Réunion régionale : Régulation des produits de santé financés en sus et CBU 2013 Diaporama

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 Régionale pour les Sujets AGES)

Immunoglobulines ... [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](#)

ConsoRes : les inscriptions se poursuivent !

mis à jour le 07/02/2016

ConsoRes : inscrire son établissement De nombreux établissements se sont déjà inscrits pour la 1ère réunion de formation organisée en présence de Sandrine Boussat, médecin du CCLIN Est et responsable du projet ConsoRes. Une nouvelle réunion de formation est organisée pour les établissements qui ne sont pas encore inscrits et ... [Lire plus](#)

Questionnaire de satisfaction

mis à jour le 07/02/2016

ConsoRes : déploiement en Ile-de-France

mis à jour le 07/02/2016

ConsoRes - Inscription établissement NOM DE L'ETABLISSEMENT*Les intervenants au sein de votre établissementNom et prénom de l'infectiologue / référent en infectiologieemail Nom et prénom du pharmacienemail Nom et prénom du microbiologiste/hygiénisteemail ConsoRes : personne référente : Nom/Prénom*La personne « référente » sera le contact utilisé par l'OMEDIT pour communiquer avec votre établissement.ConsoRes ... [Lire plus](#)

CBU, Rapport d'étape 2014 : les outils !

mis à jour le 08/02/2016

Actualités CBU, Rapport d'étape 2014 Les points clés : Nouvelles modalités de restitution du rapport d'étape (RE): un outil web (saisie en ligne) remplace la restitution du RE sous format excel et l'envoi par mail à l'OMEDIT. Lien vers l'outil web, identifiants et mots de passe seront envoyés par mail ... [Lire plus](#)

Rapport d'étape 2014 et FAQ

mis à jour le 08/02/2016

Rappels Date limite de saisie et validation du rapport d'étape : 31 mars 2015 La saisie du rapport d'étape 2014 du CBU doit être réalisée via l'outil de saisie en ligne (outil web) dont

les modalités d'accès vous ont été communiquées les 3 & 4 mars derniers (lien d'accès, identifiant, ... [Lire plus](#)

Activités du site

mis à jour le 08/02/2016

Réunion d'information : Outilweb / Rapport d'étape 2015

mis à jour le 17/02/2016

Présentation OutilWeb , rapport d'étape 2015 : contenu, modalités d'utilisation Horaires : 14h -17h Lieu : Amphithéâtre Lapersonne Diaporama : CBU, RE 2015 - Présentation outilweb : réunion du 09/02/16 et 17/02/16 Actualités CBU 2015

Réunion d'information : Outilweb / Rapport d'étape 2015

mis à jour le 17/02/2016

Présentation OutilWeb , rapport d'étape 2015 : contenu, modalités d'utilisation Horaires : 14h -17h Lieu : Amphithéâtre Lapersonne Diaporama : CBU, RE 2015 - Présentation outilweb : réunion du 09/02/16 et 17/02/16 Actualités CBU 2015

PRESAGE

mis à jour le 18/02/2016

PRESAGE : Pharmacovigilance REgionale pour les Sujets AGEs Le réseau PRESAGE : un réseau pluri-professionnel de pharmacovigilance active en ville pour connaitre enfin le vrai rapport bénéfique/risque des médicaments chez les octogénaires Les effets indésirables liés aux médicaments (EIM) sont un important problème de santé publique. Les sujets âgés sont à ...

[Lire plus](#)

Financement post-ATU (pembrolizumab)

mis à jour le 19/02/2016

Retour à l'article Mise en ligne : 30/09/15 KEYTRUDA® (pembrolizumab) 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion MÉLANOME Statut antérieur à l'AMM : ATUc - Indication ATU de cohorte : Traitement des patients adultes (≥ 18 ans) atteints d'un mélanome non résecable (stade III) ou métastatique (stade IV) : ... [Lire plus](#)

Chimiothérapies : check-list HAS, nouveautés PMSI

mis à jour le 22/02/2016

La HAS a mis en ligne le 15/02/2016 la décision du collège adoptant la « check-list chimiothérapie ». Cette check-list a pour objectif de retracer les différentes étapes du circuit des chimiothérapies anticancéreuses à l'hôpital, de la prescription ... [Lire plus](#)

ARCHIMED V3 - Réunion du 24/03

mis à jour le 25/02/2016

CONFIRMATION D'INSCRIPTION : Votre inscription à la réunion du 24/03 (14h30) a bien été prise en compte. Retrouvez toutes les informations nécessaires sur cette réunion dans la rubrique Evènements. L'OMEDIT reste à votre disposition pour tout complément d'information.

ConsoRes : déploiement en Ile-de-France

mis à jour le 25/02/2016

De nombreux établissements ont participé aux réunions de formation organisées par l'OMEDIT, en collaboration avec le CCLIN Paris Nord, et animées par Sandrine Bousat, médecin du CCLIN Est et responsable du projet ConsoRes. Pour rappel, l'outil ConsoRes, développé par le CCLIN Est, a été présenté aux établissements de la région ... [Lire plus](#)

Nouveautés sur le réseau PRESAGE-ACO !

mis à jour le 01/03/2016

Le réseau PRESAGE fait peau neuve ! Un nouveau site convivial et fonctionnel, accessible sans identifiant ni mot de passe (même adresse) : www.reseau-presage.fr Une hotline accessible du lundi au vendredi en journée pour vous aider à inclure et répondre à vos questions : 06.23.04.76.04 Une formation en ligne ... [Lire plus](#)

"Déployer la conciliation médicamenteuse"

mis à jour le 02/03/2016

Réunion thématique DGOS, 6 février 2015 Lors de cette réunion, organisée par la DGOS en partenariat avec l'OMEDIT Aquitaine, la Haute Autorité de Santé et la Société Française de Pharmacie Clinique, plusieurs établissements ont présenté leurs expériences dans la mise en oeuvre de la conciliation médicamenteuse : CHRU de Tours ... [Lire plus](#)

« Déployer la conciliation médicamenteuse »

mis à jour le 02/03/2016

Réunion thématique DGOS, 6 février 2015 Lors de cette réunion, organisée par la DGOS en partenariat avec l'OMEDIT Aquitaine, la Haute Autorité de Santé et la Société Française de Pharmacie Clinique, plusieurs établissements ont présenté leurs expériences dans la mise en oeuvre de la conciliation médicamenteuse : CHRU de Tours ... [Lire plus](#)

CBU - Rapport d'étape 2015

mis à jour le 02/03/2016

La trame du rapport d'étape portant sur l'année 2015 incluant l'ensemble des engagements attendus est disponible ici (mise à jour 22/02/2016) La transmission du rapport d'étape 2015 par les établissements, avant le 15 mars 2016, se fera selon les mêmes modalités que l'année dernière. Ainsi, la saisie de l'ensemble des éléments ... [Lire plus](#)

Médicaments soumis à une procédure d'accord préalable

mis à jour le 17/03/2016

Hypolipémiants : rosuvastatine et ezetimibe (prescrit seul ou en association avec la simvastatine) La prise en charge des prescriptions hospitalières exécutées en ville (PHEV) instaurant un traitement à base de rosuvastatine et d'ezetimibe (+/- simvastatine) est désormais soumise à un accord préalable du service de contrôle médical de l'assurance maladie. ... [Lire plus](#)

Présentation ARCHIMED V3

mis à jour le 01/04/2016

Réunion de présentation de la nouvelle version de l'outil d'analyse des risques a priori : ARCHIMED V3 Programme de la journée Cartographie des risques médicamenteux a priori en Ile-de-France en 2012 Dr Céline Borel et Dr Caroline Ménard (OMEDIT ile de France) Laissons-nous conter ArchiMed Dr Elise Moutel (CH Victor ... [Lire plus](#)

ARCHIMED V3 est disponible !

mis à jour le 01/04/2016

Nouvelle version de l'outil ARCHIMED ! L'outil de cartographie des risques liés à la prise en charge médicamenteuse évolue vers une nouvelle version : ARCHIMED v3 ARCHIMED V3, les nouveautés : - Intègre les remarques des établissements utilisateurs des versions précédentes ; - Intègre de nouveaux critères relatifs à ... [Lire plus](#)

Aspects réglementaires CBUMPP

mis à jour le 12/04/2016

Instruction n°DSS/1C/DGOS/PF2/2015/265 du 31 juillet 2015 relative à la mise en œuvre en 2015 des dispositions rapprochant la maîtrise des dépenses au titre des produits de santé des listes en sus et le contrat de bon usage Décret n°2015-355 du 27 mars 2015 relatif au contrat de bon usage des ... [Lire plus](#)

Financement post-ATU (nivolumab/pembrolizumab)

mis à jour le 19/04/2016

La prise en charge des médicaments ayant bénéficié d'une ATU, titulaires d'une AMM, et administrés à des patients hospitalisés, suit différentes modalités en fonction de la période considérée. Pour plus d'informations : Médicaments sous ATU (sante.gouv) Tableau de suivi des médicaments bénéficiant du dispositif de financement post ATU prévu à ... [Lire plus](#)

Déploiement des RCP hépatite C : enquête nationale

mis à jour le 12/05/2016

[vc_column width= »2/3″] Publication de l'instruction relative à la mise en oeuvre d'une enquête nationale sur le déploiement des réunions de concertation pluridisciplinaire Hépatite C Afin de disposer d'un bilan de l'organisation des RCP Hépatite C en France un an après leur mise en oeuvre, la DGOS et la ... [Lire plus](#)

Juste Prescription et site OMEDIT : les nouveautés !

mis à jour le 23/05/2016

Le 11 février 2016, le site jprescription.aphp.fr et l'ancien site de l'OMEDIT Ile-de-France ont fusionné ! Désormais, vous retrouverez donc l'ensemble des documents de la Juste Prescription directement sur le site de l'OMEDIT Ile-de-France, en ... [Lire plus](#)

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !

mis à jour le 01/06/2016

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°21 relatif aux modifications effectuées sur les ... [Lire plus](#)

Plasma SD, de PSL à MDS

mis à jour le 01/06/2016

MDS : Médicament Dérivé du Sang – PSL : Produit Sanguin Labile Plasma SD : plasma frais congelé déleucocyté viro-atténué par Solvant-Détergent Selon les directives européennes, le plasma SD est désormais considéré comme un MDS et non plus comme un PSL (arrêté du conseil d'Etat, 23 juillet 2014). Cette décision ... [Lire plus](#)

Lancement du kit de formation : FORMAPLASMA

mis à jour le 02/06/2016

[vc_column width= »3/4″] En 2015, la SFPC (Société Française de Pharmacie Clinique) s'était engagée auprès des équipes pharmaceutiques et des instances nationales (DGS, DGOS) à mettre à disposition des pharmaciens hospitaliers un outil de formation relatif à l'utilisation du plasma thérapeutique. Ce kit de formation, FORMAPLASMA, vient ainsi d'être lancé et mis à disposition en accès libre ... [Lire plus](#)

Médicaments orphelins

mis à jour le 02/06/2016

Un médicament est désigné « orphelin » par le comité des médicaments orphelins (COMP), qui siège à l'agence européenne du médicament (EMA), s'il répond aux critères suivants : il est destiné au diagnostic, à la prévention ou au traitement d'une affection grave ou potentiellement mortelle entraînant une menace pour la ... [Lire plus](#)

Newsletter OMEDIT : Inscrivez-vous vite !

mis à jour le 03/06/2016

Pour recevoir automatiquement par mail les prochaines newsletters de l'OMEDIT Ile-de-France, inscrivez-vous dès maintenant ! Vous retrouverez dans ces newsletters mensuelles : des actualités relatives au bon usage des produits de santé (informations réglementaires, outils, évènements...) mais également les bulletins d'information Juste Prescription ! Pour vous abonner, il suffit ... [Lire plus](#)

Financement post-ATU (nivolumab)

mis à jour le 03/06/2016

Retour à l'article Mise en ligne : 30/09/15 OPDIVO® nivolumab, 10mg/ml, solution à diluer pour perfusion Tableau récapitulatif : Financement OPDIVO La seule spécialité commercialisée en France est OPDIVO® nivolumab, 10mg/ml pour l'ensemble des indications AMM (CBNPC et mélanome). CANCER BRONCHIQUE NON A PETITES CELLULES (CBNPC) Statut antérieur à l'AMM ... [Lire plus](#)

L'inscription/radiation à l'indication en pratique

mis à jour le 09/06/2016

Réévaluation HAS : SMR/ASMR La HAS est en cours de réévaluation (SMR/ASMR) de l'ensemble des médicaments de la liste en sus dans chacune de leurs indications. A l'issue de ces réévaluations, certaines indications pourront être radiées de la liste en sus.[vc_empty_space ... [Lire plus](#)

Eclairage sur le financement des médicaments : post-ATU, liste en sus

mis à jour le 09/06/2016

Dispositif post-ATU : médicament antérieurement disponible dans le cadre d'une ATU (cohorte, nominative), ayant obtenu une AMM, et dans l'attente de la finalisation de son parcours administratif (inscription sur la liste des spécialités agréées aux collectivités, inscription éventuelle sur la liste en sus, prix). ... [Lire plus](#)

Contactez-nous !

mis à jour le 09/06/2016

Laissez-vos commentaires ! Pour tout complément d'information ou toutes remarques n'hésitez pas à nous laisser un message via le formulaire ci-dessous. Contact Vous êtes : Prénom Nom ProfessionLieu d'exerciceEmail Téléphone (facultatif)ObjetVotre messageNameCe champ n'est utilisé qu'à des fins de validation et devrait rester inchangé. [vc_empty_space ... [Lire plus](#)

Indicateurs de qualité et de sécurité des soins : campagnes de recueil 2016 & modalités de mise à disposition du public

mis à jour le 21/06/2016

La HAS développe, avec les professionnels, des indicateurs de qualité et de sécurité des soins, utilisés par les établissements comme outils d'amélioration de la qualité. Elle est engagée avec le ministère chargé de la santé, depuis 2008, dans la mise en œuvre du recueil de ces indicateurs. Suite au transfert ... [Lire plus](#)

Génériques : de nouveaux outils disponibles !

mis à jour le 05/07/2016

Prescrire et dispenser les médicaments génériques Le Ministère des Affaires Sociales et de la Santé a publié le 13/06/2016 sur son site de nouveaux éléments d'informations sur la prescription et la dispensation des médicaments génériques. Retrouvez la page dédiée ICI mais également les 4 nouveaux documents d'informations (« mémos pratiques ») sur la prescription et ... [Lire plus](#)

Intervention OMAGE

mis à jour le 11/07/2016

Depuis l'essai clinique, l'intervention OMAGE est soutenue par plusieurs instances nationales : - La Direction de la Sécurité Sociale dans le cahier des charges des projets pilotes PAERPA (Janvier 2013), pour améliorer les sorties d'hôpital - La Société Française de Gériatrie et de Gérontologie. - Le Haut conseil pour l'avenir ... [Lire plus](#)

Conciliation médicamenteuse : Enquête nationale

mis à jour le 12/07/2016

La conciliation médicamenteuse, exercée à l'entrée et/ou à la sortie du patient, prévient les erreurs médicamenteuses, en favorisant la transmission d'informations complètes et exactes entre professionnels de santé. Cette démarche tend depuis plusieurs années à se développer dans les établissements de santé et s'inscrit dans la réglementation actuelle en matière ...

[Lire plus](#)

CBU 2015 : Accédez à votre rapport d'évaluation - Sauvegardez votre rapport d'étape

mis à jour le 13/07/2016

La période contradictoire est terminée, achevant ainsi la campagne 2015 des rapports d'étape du contrat de bon usage. Les courriers de clôture ont été adressés par l'ARS Ile-de-France aux établissements concernés par la période contradictoire. Les rapports d'évaluation sont désormais disponibles sur l'outil en ligne pour l'ensemble des ... [Lire plus](#)

Nouveautés OMAGE : 10 fiches pratiques pour les professionnels de santé

mis à jour le 13/07/2016

HARMONISER LES MESSAGES AUPRES DES PERSONNES AGEES 10 fiches pratiques pour les professionnels de santé Une personne âgée atteinte de plusieurs maladies chroniques rencontre, tout au long de son parcours de santé, différents professionnels de santé. Le discours de ces derniers peut varier face à certaines ... [Lire plus](#)

Inscription Consores

mis à jour le 28/07/2016

Nouveau « Bulletin Juste Prescription » !

mis à jour le 02/08/2016

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°22 relatif aux modifications effectuées sur les ... [Lire plus](#)

Réunion régionale CBU et politique du médicament

mis à jour le 02/08/2016

Vendredi 8 juillet 2016 Remplir le questionnaire de satisfaction Programme des interventions Retrouvez les supports de présentation de la réunion (cliquez sur le lien pour télécharger les pdf) : Ouverture Dominique Augier-Litzelmann, pharmacien conseil chef de service, DRSM Ile-de-France (matin) Nadine Weissleib, directrice pôle veille et sécurité sanitaire, ... [Lire plus](#)

Activité de primo-prescription de chimio orale : notice complémentaire ATIH - réalisation d'une enquête

mis à jour le 11/08/2016

Publication par l'ATIH d'une notice complémentaire « Primo-prescription de chimiothérapie orale - Recueil d'information qualitatif et quantitatif » Qui ? Le recueil concerne les deux secteurs ex-DG et ex-OQN. Pourquoi ? L'objet de la présente notice est de préciser les modalités de ce recueil complémentaire, à mettre en place en 2016, ... [Lire plus](#)

Financement ATU/post-ATU : nouvelle rubrique dédiée

mis à jour le 23/08/2016

Une nouvelle rubrique dédiée au financement des médicaments en ATU/post-ATU est dorénavant disponible sur le site de l'OMEDIT IDF. Des informations générales sur le financement ATU/post-ATU figurent sur cette page (périmètre de prise en charge, informations réglementaires...). Un tableau récapitulatif des indications prises en charge dans le cadre du dispositif post-ATU est disponible sur ... [Lire plus](#)

SLOGAN : projet de déploiement de l'outil en Ile-de-France

mis à jour le 05/09/2016

Dans la prise en charge d'un patient intoxiqué, le recours à un antidote est parfois indispensable. En raison de la rareté de certains et de leur coût parfois élevé, la localisation des stocks de ces médicaments est parfois difficile, en particulier pour le médecin toxicologue du centre antipoison et de ... [Lire plus](#)

Antibiologie

mis à jour le 17/10/2016

SPILF/Groupe des Référents en Infectiologie d'Ile-de-France : Préparation et administration des antibiotiques par voie injectable ConsoRes : Suivi des consommations d'antibiotiques et des résistances bactériennes Plan national antibiotiques 2011-2016 Antibiotiques « critiques » et de « dernier recours » Expérimentation de dispensation unitaire des antibiotiques Ligne téléphonique dédiée au conseil en antibiothérapie pour les ... [Lire plus](#)

Radiations de spécialités/indications de la liste en sus

mis à jour le 01/12/2016

En application du décret n° 2016-349 du 24 mars 2016 relatif à la procédure et aux conditions d'inscription des spécialités pharmaceutiques sur la liste mentionnée à l'article L. 162-22-7 du code de la sécurité sociale, les spécialités/indications suivantes ont été radiées de la liste en sus : Spécialité ... [Lire plus](#)

NORMOSANG

Hemine humaine

Médicament princeps mis à jour le 01/12/2016

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

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](#)

Méthotrexate par voie orale : attention aux erreurs médicamenteuses

mis à jour le 05/12/2016

Note d'information ANSM du 14/11/2016 Méthotrexate par voie orale = une seule prise par semaine : attention aux erreurs L'ANSM reçoit régulièrement des signalements de prise quotidienne au lieu de prise hebdomadaire de méthotrexate. Ces erreurs entraînent des effets indésirables graves, voire fatals, en raison de la toxicité hématologique du méthotrexate ... [Lire plus](#)

Médicaments à statut particulier

mis à jour le 07/12/2016

[vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″][vc_btn title= »Médicaments soumis à une procédure d'accord ... [Lire plus](#)

Pharmacie clinique en établissement de santé : appel à projet DGOS !

mis à jour le 07/12/2016

Mise à jour 21/11/16 Retrouvez ci-dessous les 10 équipes lauréates de l'appel à projets.
[vc_column width= »2/3″] Publication de l'instruction relative à l'appel à projet de mise en ...

[Lire plus](#)

Conseil scientifique

mis à jour le 13/12/2016

Le contrat d'engagement signé entre l'ARS et l'OMEDIT précise la composition du conseil scientifique de l'OMEDIT et indique que celui-ci doit être composé de différentes catégories de professionnels médecins, pharmaciens directeurs et infirmiers libéraux et des établissements de santé ou médico-sociaux publics ou privés.

Réunion régionale du 8 décembre 2016 « Comment mettre en œuvre la décision partagée en santé ? L'exemple de la prise en charge médicamenteuse »

mis à jour le 14/12/2016

Réunion régionale Comment mettre en œuvre la décision partagée en santé ? L'exemple de la prise en charge médicamenteuse L'OMEDIT organise avec l'APHP sa troisième journée sur le thème de la qualité de la prise en charge médicamenteuse durant le parcours de soin du patient le : Jeudi 8 décembre 2016 ... [Lire plus](#)

OMAGE

mis à jour le 14/12/2016

Projet OMAGE : un nouveau soin transitionnel pour diminuer les rehospitalisations des sujets âgés. L'intervention OMAGE (Optimisation des Médicaments chez les sujets AGes) est une intervention d'amélioration des sorties d'hôpital des personnes âgées de ... [Lire plus](#)

Nouveautés ! Conciliation médicamenteuse : guide et outils HAS

mis à jour le 18/01/2017

La HAS vient de publier sur son site de nouveaux outils relatifs à la conciliation médicamenteuse et notamment un guide « Mettre en œuvre la conciliation des traitements médicamenteux en établissement de santé ». Comme le rappelle la HAS, « la conciliation des traitements médicamenteux est une démarche de prévention et d'interception des ... [Lire plus](#)

Actualités : Bon usage des antibiotiques

mis à jour le 18/01/2017

Le plan national d'alerte sur les antibiotiques 2011-2016 a pour objectif de mobiliser les acteurs de santé pour préserver l'efficacité des antibiotiques. L'ensemble des acteurs de santé impliqués est appelé à s'engager dans le renforcement de la surveillance à la fois des consommations d'antibiotiques et de l'émergence des résistances ... [Lire plus](#)

Actualités CBU : Rapport d'étape 2016, outilweb

mis à jour le 02/02/2017

Présentation de l'outilweb , rapport d'étape 2016 : contenu, modalités de transmission

Attention : Afin que tous les établissements puissent participer, 2 réunions identiques ont été organisées, le lundi 23 janvier (14h) et le mercredi 1er février (14h). [vc_separator color= »chino » ... [Lire plus](#)

Actualités CBU : Rapport d'étape 2016, outilweb

mis à jour le 02/02/2017

Présentation de l'outilweb , rapport d'étape 2016 : contenu, modalités de transmission

Attention : Afin que tous les établissements puissent participer, 2 réunions identiques ont été organisées, le lundi 23 janvier (14h) et le mercredi 1er février (14h). [vc_separator ... [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](#)

Conférence Starags : « Dialyse en Ile-de-France: la gestion des risques au coeur du dispositif de prise en charge de l'I.R.C.T »

mis à jour le 10/02/2017

Retrouvez sur le site de la Starags les différents supports de présentation. Vous y retrouverez la présentation faite par l'OMEDIT Ile-de-France : « Quel contenu pour le programme d'actions qualité et sécurité de la prise en charge médicamenteuse pour les structures de dialyse ? »

Anticancéreux oraux : état des lieux en Île-de-France

mis à jour le 14/02/2017

Un état des lieux des traitements médicamenteux des cancers par voie orale a été réalisé conjointement par l'ARS Île-de-France et l'OMEDIT Île-de-France : cette étude est un préalable à la démarche d'amélioration des organisations hospitalières et ambulatoires qu'implique ce mode de traitement, dans le cadre du plan cancer 2014-2019. Les ... [Lire plus](#)

Uvesterol ADEC : RTU, prescription hospitalière, rétrocession

mis à jour le 15/02/2017

Suite au décès d'un nouveau-né fin 2016, l'ANSM a, par mesure de précaution, suspendu la commercialisation d'Uvesterol D le 6 janvier 2017. La spécialité Uvestérol Vitamine A.D.E.C, dont l'usage est réservé à des situations pathologiques particulières pour lesquelles il n'existe pas d'alternative a, quant à elle, été réservée à ... [Lire plus](#)

Valproate et dérivés : mise à disposition d'une carte patiente - règles de prescription et de délivrance

mis à jour le 20/02/2017

Règles de prescription et de délivrance des médicaments contenant de l'acide valproïque et ses dérivés Les enfants exposés in utero à l'acide valproïque (et ses dérivés) ont environ 10% de risque de malformations congénitales et 30 à 40% de risque de troubles neuro-développementaux. Une restriction de la prescription chez ... [Lire plus](#)

Enquête sur l'utilisation du docetaxel dans le traitement du cancer du sein localisé, opérable, en situation adjuvante

mis à jour le 20/02/2017

Docetaxel : cas d'entérocolites d'issues fatale. L'INCa , en lien avec l'ANSM recommande à titre de précaution d'éviter temporairement d'utiliser le docetaxel dans les cancers du sein localisés, opérables. Lien ICI vers le courrier INCa/ANSM Comme vous le savez sans doute, en août 2016, ... [Lire plus](#)

Urgent : Inventaires vaccins hépatite B

mis à jour le 23/02/2017

Dans le cadre de l'optimisation des stocks contingentés, la DGOS souhaite disposer en urgence d'un inventaire exhaustif des quantités de vaccins hépatite B adultes en stock dans les PUI de la région, à la date du 22 février 2017. Le recueil est désormais clos : nous remercions l'ensemble des ... [Lire plus](#)

Groupes de travail

mis à jour le 03/03/2017

Actualités CBU, RE2016 : accès outilweb, documents, réunions

mis à jour le 16/03/2017

Date de dernière mise à jour de la FAQ Rapport d'étape : 24/02/2017 A retrouver dans la rubrique Contrats/CBU Rapport d'étape 2016 La transmission du rapport d'étape portant sur l'année 2016 par les établissements, avant le 15 mars 2017, se fera selon les mêmes modalités que l'année dernière. Ainsi, ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 16/03/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image

image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center »

link= »<http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf> »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″

img_size= »large » alignment= »center »

link= »<http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf> »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 16/03/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image

image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank »

link= »<http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf> »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″

img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank »
link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 16/03/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...)

[vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

[vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank »

link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

Circuit du PLASMA SD : modalités définies par instruction ministérielle

mis à jour le 20/03/2017

EFS : établissement français du sang – MDS : médicament dérivé du sang – Plasma SD : plasma frais congelé déleucocyté viro-atténué par solvant-détergent – PFC-IA : plasma frais congelé traité par amotosalen – PFC-Se : plasma frais congelé sécurisé par quarantaine – PSL : produit sanguin labile Une instruction ministérielle relative au ... [Lire plus](#)

Évènements indésirables graves associés aux soins : publication du décret.

mis à jour le 20/03/2017

Le décret pris pour l'application de l'article 161 de la loi de modernisation de notre système de santé du 26 janvier 2016 a été publié. Il précise les modalités de déclaration par les professionnels de santé, les établissements de santé et les établissements ou services médico-sociaux des événements indésirables graves ... [Lire plus](#)

Nouvelle rubrique : « Analyses régionales »

mis à jour le 24/03/2017

Retrouvez dans cette nouvelle rubrique les analyses régionales réalisées par l'OMEDIT Ile-de-France. Vous y retrouverez dès à présent : Le rapport annuel sur l'utilisation des immunoglobulines humaines normales (2016); Des synthèses sur les dépenses régionales des produits de santé inscrits sur la liste en sus ainsi que des médicaments utilisés ... [Lire plus](#)

CBU - Outils rapport d'étape

mis à jour le 29/03/2017

RAPPORT D'ETAPE 2016 Retrouvez ci dessous la trame (format pdf) de rapport d'étape pour l'année 2016 : Vous y retrouverez l'ensemble des engagements attendus ainsi que le barème pour les engagements scorés.[vc_column_inner width= »1/3″][vc_btn title= »RAPPORT D'ETAPE 2016 (trame pdf + barème) - Structures MCO » color= »success » align= »center » ... [Lire plus](#)

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](#)

PHEV

mis à jour le 12/05/2017

PHEV: Prescriptions Hospitalières Exécutées en Ville Les PHEV représentent une part importante des médicaments remboursés en ville. Depuis 2010, la loi de Financement de la Sécurité Sociale instaure le principe d'une régulation de l'évolution des dépenses liées à ces prescriptions. Cette régulation concerne tous les établissements de santé, publics ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 30/05/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...)

[vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank »

link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″

img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank »

link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

KCl par voie IV : Rappel des règles de bon usage

mis à jour le 31/05/2017

[vc_column width= »1/2″] Les erreurs d'administration de chlorure de potassium (KCl) injectable peuvent être graves ou fatales et sont identifiées depuis 2012 dans la liste des Never Events (événements qui ne devraient jamais arriver). L'ANSM rappelle que la prévention des Never Events doit être une priorité au ... [Lire plus](#)

DGOS - Guide d'aide à l'élaboration d'un plan de sécurisation d'établissement

mis à jour le 01/06/2017

Les établissements de santé sont par nature des espaces ouverts au public. Pour autant, ils doivent assurer dans leur enceinte la sécurité des personnes et des biens. Cette sécurité concerne aussi bien les personnels de santé que les patients, les visiteurs et les prestataires. Le contexte de menace terroriste ... [Lire plus](#)

Circulaire DGOS du 9 mai 2017 relative à la campagne tarifaire et budgétaire 2017 des établissements de santé

mis à jour le 07/06/2017

L'ONDAM établissements de santé pour 2017 est porté à 79,2 Md€, en progression de 2% par rapport à 2016, représentant une évolution de 1,5 Md€. Comme en 2015 et 2016, les actions d'efficience qui seront menées en 2017 concernent particulièrement : - le renforcement de

[l'efficacité de la dépense hospitalière ... 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)

Réunion régionale du 8 décembre 2016

mis à jour le 29/06/2017

Retrouvez toutes les présentations de la journée du 8 décembre dans l'article ci-dessous :
:[vc_column width= »1/4″][vc_column width= »1/4″][vc_column width= »1/4″][vc_column width= »1/4″] Programme (PDF) via ce lien.

Hépatite C

mis à jour le 11/08/2017

AAD : Antiviraux d'Action Directe L'hépatite chronique virale C est une maladie infectieuse virale hépatique dont la transmission est quasi-exclusivement sanguine. La prise en charge des patients infectés par le VHC comprend les traitements antiviraux, la prise en charge des éventuels facteurs associés (consommation excessive d'alcool, excès de poids...) ... [Lire plus](#)

Plan national antibiotiques 2011-2016

mis à jour le 25/08/2017

Retrouvez ici le plan national d'alerte sur les antibiotiques (Plan 2011-2016) Ce plan fait suite aux deux premiers plans nationaux (2001-2005 et 2007-2010), ayant pour but de préserver l'efficacité des antibiotiques. Ils visent à maîtriser et rationaliser la prescription des antibiotiques et abordent notamment la problématique du développement des résistances ...

[Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 29/08/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...)

[vc_column width= »1/2″][vc_single_image

image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

[vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″

img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank »

link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

Volet obligatoire du CAQES : une évolution du CBU

mis à jour le 01/09/2017

Le volet obligatoire du CAQES est réparti en 5 thématiques (arrêté du 27/04/17 relatif au contrat type) : Amélioration et sécurisation de la prise en charge thérapeutique du patient et

du circuit des produits et prestations Développement des pratiques pluridisciplinaires et en réseau Engagements relatifs aux prescriptions de médicaments dans ... [Lire plus](#)

Réunion régionale : Réduire l'empreinte environnementale des produits de santé

mis à jour le 03/10/2017

Réduire l'empreinte environnementale des produits de santé Programme : ICI Supports des présentations : ICI Livret – Résumés des interventions : ICI Votre avis nous intéresse ! Cliquez ICI pour accéder au questionnaire de satisfaction Les médicaments et dispositifs médicaux ont permis ... [Lire plus](#)

Nos missions

mis à jour le 22/11/2017

Mise à jour du 20/10/2017 : Décret n°2017-1483 du 18 octobre 2017 relatif aux observatoires du médicament, des dispositifs médicaux et de l'innovation thérapeutique L'OMEDIT Ile-de-France contribue à la déclinaison de la politique du médicament et des produits de santé en Ile-de-France et participe à la promotion du bon ... [Lire plus](#)

Pharmacie clinique en établissement de santé : Deuxième appel à projets DGOS !

mis à jour le 04/12/2017

[vc_column width= »2/3″] Publication de l'instruction relative à l'appel à projet de mise en œuvre de la pharmacie clinique en établissement de santé ! Retrouvez ci-dessous les principaux éléments attendus dans le cadre de ce deuxième appel à projet national. Source officielle : Instruction N°DGOS/PF2/2017/295 du 17/10/2017 LES ENJEUX Ce ... [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 d'information CAQES/Outilweb

mis à jour le 13/12/2017

Réunion réservée aux établissements déjà signataires du CBU (établissements de MCO, HAD, dialyse) Ordre du jour : CAQES : contexte réglementaire et actualités Grille d'indicateurs : les évolutions depuis le CBU Présentation de la partie IV – PHEV (Assurance Maladie) Rapport annuel d'auto-évaluation : documents et outils disponibles Outilweb : ... [Lire plus](#)

Réunion d'information CAQES/Outilweb

mis à jour le 13/12/2017

Réunion réservée aux établissements déjà signataires du CBU (établissements de MCO, HAD, dialyse) Ordre du jour : CAQES : contexte réglementaire et actualités Grille d'indicateurs : les évolutions depuis le CBU Présentation de la partie IV – PHEV (Assurance Maladie) Rapport annuel d'auto-évaluation : documents et outils disponibles Outilweb : ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 21/12/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 21/12/2017

Inscriptions Obligatoires Par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2017/03/2017-Seminaires-Conciliation-medicamenteuse.pdf »]

Réunion d'information CAQES/Outilweb

mis à jour le 16/01/2018

Réunion spécifique organisée pour les établissements qui n'étaient pas signataires du CBU (établissements de santé mentale et SSR) Ordre du jour : CAQES : contexte réglementaire et actualités Grille d'indicateurs : les évolutions depuis le CBU Présentation de la partie IV - PHEV (Assurance Maladie) Rapport annuel d'auto-évaluation : documents ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 19/01/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Salles ACIP - mini ACIP Formateurs : Robert Farinotti, Dominique Bonnet-Zamponi, Vanessa Bloch Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 19/01/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Salle Houel-Vauquelin Formateurs : Robert Farinotti, O.Bourdon, V.Brunie Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 19/01/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Salles HOUEL-VAUQUELIN Formateurs : Robert Farinotti, Yvonnick Bezie, Vanida Brunie Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 19/01/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Salle Parmentier Formateurs : Robert Farinotti, Audrey Schoemann-Thomas, Sonia Prot-Labarthe Plaquette d'informations (objectifs, programme, modalités pratiques...) [vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19980″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »19938″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/01/Plaquette-Conciliation-1er-semester-2018.pdf »]

Traitement par fluoropyrimidines : prévention des effets indésirables graves liés à un déficit en DPD - Point d'information ANSM

mis à jour le 12/02/2018

Traitement par fluoropyrimidines : prévention des effets indésirables graves liés à un déficit en dihydropyrimidine déshydrogénase Point d'Information ANSM du 08/02/2018 Des toxicités sévères, parfois d'évolution fatale, sont rapportées en lien avec une surexposition aux médicaments dont le métabolisme et la dégradation dans l'organisme dépendent de la dihydropyrimidine deshydrogénase ... [Lire plus](#)

Référencement - Répertoire des génériques

mis à jour le 12/02/2018

ATTENTION : MISE A JOUR FEVRIER 2018 Une nouvelle version de la « Calculette Génériques - OMEDIT IDF » est disponible ICI. Outil d'aide au calcul du taux de référencement dans le répertoire des génériques (item III.1.3 du rapport d'étape 2016) Pour utiliser la « calculette OMEDIT IDF - ... [Lire plus](#)

Avis Groupe de travail régional DM / Encadrement de la promotion médicale

mis à jour le 16/02/2018

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](#)

Rétrocession des vaccins contre l'hépatite B : les détails du dispositif dérogatoire

mis à jour le 13/03/2018

En France, la politique de vaccination contre l'hépatite B repose sur 2 stratégies : l'identification et la vaccination des personnes à risques élevé d'exposition (population définie par le calendrier vaccinal); la vaccination des nourrissons et rattrapage des enfants et adolescents jusqu'à l'âge de 15 ans (dans la perspective du ... [Lire plus](#)

CAQES - Conférence Starags : ARS/Assurance Maladie/OMEDIT

mis à jour le 20/03/2018

Les différentes présentations de cette réunion sont disponibles ci-dessous : Présentation du volet socle du CAQES (ARS/ Assurance Maladie) Présentation du volet additionnel Transport (Assurance Maladie) Présentation du volet additionnel Pertinence (Assurance Maladie) Modalités d'évaluation et d'accompagnement du CAQES (OMEDIT)

Retour d'expérience - Entretien de compréhension

mis à jour le 21/03/2018

Vos retour d'expériences ! Dans la continuité de cette formation, nous souhaitons recueillir vos expériences. Pour cela, nous vous remercions de bien vouloir nous adresser une synthèse (trame ICI) d'un entretien que vous aurez fait auprès d'un de vos patient. Vous pouvez nous envoyer votre synthèse , directement via ... [Lire plus](#)

Entretien de compréhension

mis à jour le 21/03/2018

[vc_column width= »1/3"]Pour accéder à la fiche technique complète d'un entretien de compréhension ainsi qu'à la proposition de trame de synthèse, nous vous invitons dans un premier temps à compléter le questionnaire de satisfaction ci-dessous :[vc_column width= »1/3"][vc_column width= »1/3"]Retrouvez-ci dessous le support de ... [Lire plus](#)
Documents - Entretien de compréhension
mis à jour le 21/03/2018

Retrouvez-ci dessous les documents supports pour la réalisation des entretiens de compréhension :[vc_column width= »1/3"][vc_column width= »1/3"][vc_column width= »1/3"][vc_column width= »1/2" css= ».vc_custom_1521667008944{background-color: #f2f2f2 !important;} »] Vos retour d'expériences ! Dans la ... [Lire plus](#)
Décision Médicale Partagée : retour sur la réunion régionale du 8 décembre 2016
mis à jour le 06/04/2018

[Mise à jour 06/04/2018] Fiche méthodologique : éléments pour élaborer une aide à la prise de décision partagée entre patient et professionnels de santé (HAS) Retrouvez également ce document dans la rubrique : Pourquoi la décision médicale partagée?/ Pour aller plus loin/ Développer des outils d'aide ... [Lire plus](#)

LITAK

Cladribine

Médicament princeps mis à jour le 13/04/2018

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

LEUSTATINE

Cladribine

Médicament princeps mis à jour le 13/04/2018

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Utilisation des immunoglobulines humaines normales dans les établissements de santé d'Ile-de-France : rapport 2017

mis à jour le 19/04/2018

Immunoglobulines humaines normales intraveineuses et sous-cutanées bilan des utilisations dans les établissements de santé d'Ile-de-France Le rapport 2017 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 2017" color= »primary » ... [Lire plus](#)
Synthèse : Loi de Financement de la Sécurité Sociale 2018

mis à jour le 14/05/2018

Synthèse des principaux changements apportés par la Loi de Financement de la Sécurité Sociale 2018 Une synthèse a été réalisée suite à la publication au journal officiel de la Loi de Financement de la Sécurité Sociale (LFSS) pour 2018. Un diaporama reprenant les changements majeurs de cette LFSS est ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 15/05/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, O.Bourdon, V.Brunie, A. Thomas, V. Bloch, Y. Bézié, D. Bonnet

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 15/05/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, O.Bourdon, V.Brunie, A. Thomas, V. Bloch, Y. Bézié, D.

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 15/05/2018

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, O.Bourdon, V.Brunie, A. Thomas, V. Bloch, Y. Bézié, D.

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](#)

Anticoagulants oraux

mis à jour le 04/06/2018

Anticoagulants oraux : AVK et AOD AVK : AntiVitamine K ; AOD : Anticoagulants Oraux Directs Les anticoagulants oraux (AVK et AOD), indispensables pour la prévention et le traitement des pathologies thrombo-emboliques sont des médicaments destinés à une large population, souvent fragile, et pour de longues durées de traitement. Depuis 2009, une nouvelle ... [Lire plus](#)

DMI de la liste en sus : les outils

mis à jour le 12/06/2018

Afin d'aider les établissements de santé dans le suivi des indications de pose des DMI de la liste en sus, l'OMEDIT Ile-de-France propose un outil de synthèse récapitulant les principales informations concernant les dispositifs médicaux implantables inscrits (ou ayant été inscrits) sur la liste en sus. Cet outil est ... [Lire plus](#)

La région

mis à jour le 12/06/2018

test test test test test test test

Nutrition parentérale pédiatrique : documents & outils

mis à jour le 31/07/2018

Afin d'aider les établissements d'Ile-de-France à sécuriser et optimiser la prescription, la production et la dispensation des préparations de nutrition parentérale pédiatrique (NPP), l'ARS IDF met à disposition notamment : - Un diagnostic de territoire, conduit en 2016, permettant de disposer d'une visibilité sur les pratiques dans la région, - ... [Lire plus](#)

Inscription formation médic omage

mis à jour le 09/08/2018

Inscription formation Nom de l'établissement*Nom - Prénom de la personne référente*Fonction*Téléphone*E-mail* Quelle(s) formation(s) souhaitez-vous ?* Formation 1 uniquement : formation tableau médicament (ou volet médicamenteux de la lettre de liaison) (3 heures) Formation 2 uniquement: entretien de compréhension (3 heures) Formations 1 et 2 (la même journée matin et après ... [Lire plus](#)

Réunion régionale CAQES 2017- établissements SSR et PSY

mis à jour le 25/09/2018

Présentation de l'OMEDIT : cliquez ICI

Formations OMEDIT

mis à jour le 02/10/2018

Page en cours d'élaboration

Sécurisation de la prise en charge

mis à jour le 05/10/2018

Cette rubrique fait la synthèse des principaux travaux conduits par le niveau national et intègre les démarches entreprises au niveau régional par l'OMEDIT. Elle pourra s'enrichir des outils proposés par les professionnels de santé et par les établissements. Documents Rapport IGAS - Circuit du médicament (Mai 2011) Guide qualité de ... [Lire plus](#)

Evènements indésirables (CREX)

mis à jour le 05/10/2018

Lien formulaire enquête satisfaction tableau médicament

mis à jour le 17/10/2018

Evaluation de la formation « volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS »
Etablissement*Cette formation a t-elle répondu à vos attentes ? (0 = pas du tout ; 5 =tout à fait)*012345Ce que je retiens*Ce que j'ai apprécié*Ce qui m'a manqué*Ce que je vais mettre en pratique demain*Le sentiment ... [Lire plus](#)

Volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS

mis à jour le 13/11/2018

[vc_column width= »1/2"]Pour accéder au support de la formation « volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS », nous vous invitons dans un premier temps à compléter le questionnaire d'évaluation de la formation ci-dessous : [vc_column width= »1/2"]

E-Learning - bonus entretien avec le patient

mis à jour le 19/11/2018

Témoignages de patients « Vivre la polypathologie et la polymédication » Vivre les problèmes de coordination entre professionnels [vc_column width= »1/2″] Quand on a plusieurs prescripteurs [vc_video link= »https://youtu.be/xQan2d4gq7g » el_width= »70″ align= »center »][vc_column width= »1/2″] Quand on est hospitalisé pour un problème aigu [vc_video link= »https://youtu.be/HCKdf4UP2fA » el_width= »70″ align= »center »] Vivre la gestion quotidienne des traitements [vc_column width= »1/2″] ... [Lire plus](#)

SAVENE

Dexrazoxane chlorhydrate

Médicament princeps mis à jour le 21/12/2018

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

IMPLANT POUR STERILISATION TUBAIRE PAR VOIE HYSTEROSCOPIQUE : ESSURE

Implants urogénitaux

Dispositif médical mis à jour le 21/12/2018

[Voir la fiche](#)

Modalité de prise en charge : **Non T2A / intra GHS** Registre

Non CLADIMED : **G63BB**

Rencontre nutrition parentérale pédiatrique en établissement de santé

mis à jour le 17/01/2019

<http://www.omedit-idf.fr/?p=27249&preview=true>

Réunion d'Information CAQES 2018

mis à jour le 21/01/2019

Dans le cadre de la campagne 2018 du CAQES l'OMEDIT organise deux réunions de présentation du CAQES et de l'outil de saisie du rapport d'auto-évaluation (outilweb). Deux réunions identiques sont réservées aux établissements : L'inscription est obligatoire en fonction du département dans lequel vous exercez : 21 janvier 2019 de ... [Lire plus](#)

Rencontre nutrition parentérale pédiatrique en établissement de santé

mis à jour le 21/01/2019

Sécurisation du processus - Bonnes Pratiques organisationnelles - Retour d'expériences

Colloque « déprescription chez la personne âgée, comment agir ensemble? »

mis à jour le 28/01/2019

[vc_btn title= »Lien / SFTG Colloque « déprescription chez la personne âgée, comment agir ensemble? » » color= »success »

link= »url:https%3A%2F%2Fwww.sftg.eu%2Fformations%2Fliste-formations%2Fcolloques%2F790-colloque-deprescription-chez-la-personne-agee-comment-agir-ensemble.html||target:%20_blank| »]

MYOZYME

Alpha-amylase

Médicament princeps mis à jour le 29/01/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

Réunion régionale « Automatisation de la prise en charge médicamenteuse : PUI & territoires »

mis à jour le 01/02/2019

Retrouvez ci-dessous le programme : Retrouvez ci-après l'ensemble des supports de présentations de cette journée régionale : Enquête régionale sur l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse : Résultats de l'enquête sur le déploiement de l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse en Île-de-France. J.F. MERCURY, ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 28/02/2019

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, V. Bloch, D. Bonnet-Zamponi

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 28/02/2019

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, D. Bonnet-Zamponi, V. Brunie, E. Flipon

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 28/02/2019

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : A. Thomas, Y. Bézié, E. Flipon

[vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 28/02/2019

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, V. Bloch, Y. Bézié,

[vc_btn title= »Informations/ Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 28/02/2019

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, O. Bourdon,

V. Brunie [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 28/02/2019

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr Formateurs : R. Farinotti, O.Bourdon, A.

Thomas [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Réunion régionale CAQES 2017- établissements MCO, HAD, dialyse

mis à jour le 04/03/2019

Retrouvez les support de présentation de cette réunion via le lien suivant : ICI

SIKLOS

Hydroxycarbamide

Médicament princeps mis à jour le 11/04/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Intra-GHS**

Journée APHP - Sécurisation de la prise en charge médicamenteuse du patient

mis à jour le 04/06/2019

Inscription via le lien suivant :

<http://www.inscriptions.aphp.fr/journee-securisation-pecm-2019/>

VONCENTO

Facteur Willebrand humain + Facteur VIII de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 13/06/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Questionnaire - Formation Entretien de compréhension

mis à jour le 26/06/2019

[vc_column width= »2/3″]Nous comptons sur votre participation à ce rapide questionnaire (< 5 minutes). Entretien compréhension Votre profession :*Lieu d'exercice*E-mail* Avez-vous eu l'occasion de tester au moins une fois l'entretien de compréhension depuis votre formation ?*OuiNonUtilisez-vous l'entretien de compréhension dans votre pratique quotidienne, de manière régulière ou ponctuelle ?*Oui, de manière ... [Lire plus](#)

NIPENT

Pentostatine

Médicament princeps mis à jour le 11/07/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Liens utiles

mis à jour le 16/07/2019

AUTORITES DE SANTE ET STRUCTURES D'EXPERTISE STRUCTURE EUROPÉENNE European Medicines Agency (EMA) STRUCTURES NATIONALES Ministère de la santé - DGOS (sante.gouv) Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM) Haute Autorité de Santé (HAS) Institut National du Cancer (INCa) Assurance maladie (Ameli) Agence Nationale d'Appui à ... [Lire plus](#)

CBU

mis à jour le 17/07/2019

CBUMPP : Contrat de Bon Usage des Médicaments, des Produits et Prestations[vc_column width= »2/3″] L'OMEDIT est positionné en appui aux établissements et à l'ARS dans les démarches de contractualisation visant le bon usage ... [Lire plus](#)

Médicaments de la liste en sus

mis à jour le 18/07/2019

Établissements ayant des activités MCO et/ou HAD Les listes des médicaments et dispositifs médicaux implantables remboursés en sus des prestations d'hospitalisation (MCO et HAD) sont actualisées et mises à jour par l'ATIH. Retrouvez sur le site de l'ATIH l'intégralité de la « liste en sus ». Aspects réglementaires Décret n° 2016-349 ... [Lire plus](#)

ZINPLAVA

Bezlotoxumab

Médicament princeps mis à jour le 05/08/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

« **KIT BIOSIMILAIRES** » **édition 2019**

mis à jour le 19/08/2019

Conformément à l'instruction du 3 août 2017, un plan d'actions régional visant à promouvoir l'utilisation des médicaments biosimilaires en Ile-de-France a été élaboré. Le « kit biosimilaires » édition 2019, proposé par le groupe de travail régional associant ARS/AM/OMEDIT, en est une déclinaison. Retrouvez le kit ainsi que toutes les informations ... [Lire plus](#)

Enquête nationale sur l'informatisation de la traçabilité sanitaire des dispositifs médicaux implantables

mis à jour le 20/08/2019

Le Ministère (DGOS) lance une seconde enquête nationale portant sur la traçabilité sanitaire des dispositifs médicaux implantables : la première enquête, réalisée en 2014, explorait l'organisation de la traçabilité sanitaire (dont les résultats ont été diffusés via l'INSTRUCTION N° DGOS/PF2/2015/200 du 15 juin 2015). Cette seconde enquête investigate l'informatisation de ... [Lire plus](#)

Plan d'actions d'amélioration de la prise en charge médicamenteuse en EHPAD :

campagne 2019 - 2020

mis à jour le 20/08/2019

[vc_column width= »2/3″]Depuis deux ans, l'ARS en collaboration avec l'OMEDIT Ile-de-France a déjà accompagné près de 150 EHPAD franciliens dans l'amélioration de la prise en charge médicamenteuse. Une nouvelle campagne d'accompagnement débutera en septembre 2019 ! Le plan d'actions proposé aux EHPAD a été construit par un groupe de travail impliquant des ... [Lire plus](#)

BIOSIMILAIRES : Découvrez les outils régionaux !

mis à jour le 20/08/2019

Dans le cadre de la déclinaison des politiques nationales, régionales, des expérimentations en cours relatives aux biosimilaires et en réponse aux besoins exprimés par les professionnels de santé et les patients, des nouveaux outils sont disponibles sur le site de l'OMEDIT IDF. Ceux-ci ont pour objectif de contribuer à ... [Lire plus](#)

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](#)

AntithromboClic : 1er prix Innov'GDR 2019 !

mis à jour le 20/08/2019

AntithromboClic : site internet d'aide à la prescription et à la surveillance des antithrombotiques en ville 1er prix InnovGDR 2019 ! [vc_column width= »2/3″]L'OMEDIT Ile-de-France ,le Centre de Pharmaco-épidémiologie de l'APHP (Cephepi), et l'Institut Pierre Louis de Santé Publique (INSERM, Sorbonne Université) en partenariat avec l'Assurance Maladie (DRSM Ile-de-France), ont ... [Lire plus](#)

Hiérarchisation des utilisations des immunoglobulines humaines normales : actualisation des recommandations ANSM

mis à jour le 20/08/2019

Contexte En 2018, les données de consommation des immunoglobulines humaines normales (IGHN) indiquaient 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 qu'au développement de pratiques de ... [Lire plus](#)

Résultats du 2e appel à projets / Incitation à la prescription hospitalière de biosimilaires délivrés en ville (groupe adalimumab)

mis à jour le 20/08/2019

Mise à jour Avril 2019 Résultats du 2ème appel à projets national biosimilaire (groupe

adalimumab) : Arrêté du 12 avril 2019 fixant la liste des établissements retenus dans le cadre de l'extension au groupe adalimumab de l'expérimentation pour l'incitation à la prescription hospitalière de médicaments biologiques similaires délivrés ... [Lire plus](#)
ANSM - ATU nominatives : nouvelles modalités de traitement des demandes - déploiement de e-SATURNE

mis à jour le 20/08/2019

De nouvelles modalités de traitement des autorisations temporaires d'utilisation (ATU) nominatives sont entrées en vigueur le 17/09/2018 afin de garantir un accès transparent, rapide et équitable à l'innovation thérapeutique pour les patients. A compter du 04/03/2019, l'ANSM met également en place un nouveau système de téléservice pour le traitement des ...

[Lire plus](#)

Médicaments hors-GHS : changements de prix prévus en début d'année 2019

mis à jour le 20/08/2019

Les modifications de prix suivantes interviennent en début d'année 2019 :
Date entrée en vigueur Ancien tarif de responsabilité TTC Nouveau tarif de responsabilité TTC % variation JO
Baisse de prix ALIMTA Pemetrexed 01/01/2019 100 mg : 176,17 € 500 mg : 838,04 € 100 mg : 151,51 € 500 ... [Lire plus](#)

Evolution des modalités de prise en charge en sus des GHS des spécialités importées dans un contexte de tensions d'approvisionnement de la spécialité équivalente

mis à jour le 20/08/2019

Publication d'une NOTE D'INFORMATION N° DGOS/DSS/PF2/1C/2018/274 du 12 décembre 2018 relative à l'évolution des modalités de prise en charge en sus des prestations d'hospitalisation, à titre dérogatoire et transitoire, d'une spécialité dans un contexte de tensions d'approvisionnement de la spécialité équivalente. Cette note poursuit un triple objectif : - Elle présente, ... [Lire plus](#)

Financement à l'indication : point sur les nouvelles modalités de recueil et de transmission des données

mis à jour le 20/08/2019

Financement à l'indication : point sur les nouvelles modalités de recueil et de transmission des données Depuis 2018, de nouvelles modalités de recueil et de transmission des données relatives aux médicaments inscrits sur la liste en sus sont mises en oeuvre. Un code associé à chaque indication (cf. référentiel « liste en sus ») doit être remonté ... [Lire plus](#)

Réunion régionale du 18/01/19 : Automatisation de la prise en charge médicamenteuse : PUI et territoires

mis à jour le 20/08/2019

Le 18 janvier 2019, l'OMEDIT Ile-de-France, le RESAH et l'ARS Île-de-France ont organisé une journée régionale sur l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse. Au cours de cette journée, les résultats de l'enquête régionale sur le déploiement de l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse ont été présentés. Des ... [Lire plus](#)

Immunoglobulines humaines normales : coordonnées et modalités de demande d'avis auprès des centres de référence maladies rares

mis à jour le 20/08/2019

Contexte La demande en immunoglobulines humaines normales (IGHN) est en forte augmentation depuis plusieurs années en France (+31% entre 2013 et 2017) mais également au niveau mondial, au point d'être devenue aujourd'hui supérieure à l'offre. Ce déséquilibre entre l'offre et la demande s'explique notamment par une évolution régulière des ... Lire plus

Nouveau : E-Learning volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS

mis à jour le 20/08/2019

La sortie d'hôpital est le moment le plus à risque d'erreurs médicamenteuses. Assurer une transmission des informations essentielles à la poursuite de la prise en charge médicamenteuse est donc un enjeu majeur de sécurité. Dans cette perspective, la HAS recommande, depuis mars 2018, que le volet médicamenteux de la lettre ... 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).

Appel à projets national (etanercept/insuline) : Incitation à la prescription hospitalière de biosimilaires délivrés en ville

mis à jour le 20/08/2019

Mise à jour Novembre 2018 : Résultats du 1er appel à projets national biosimilaire (groupes etanercept et insuline) : ICI Arrêté du 2 octobre 2018 fixant la liste des établissements retenus dans le cadre de l'expérimentation pour l'incitation à la prescription hospitalière de médicaments biologiques similaires délivrés ... Lire plus

Bilan campagne CAQES 2017

mis à jour le 20/08/2019

La campagne d'analyse des rapports annuels d'autoévaluation du CAQES s'est achevée en juin. Les établissements ont été invités à prendre connaissance des résultats de leur évaluation. Pour rappel : l'accès aux documents (rapport annuel d'autoévaluation (RAA) et rapport annuel d'évaluation (RAE)) se fait en utilisant les codes d'accès transmis par l'OMEDIT en ... 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](#)

Continuité de la prise en charge des patients : 2 nouvelles formations proposées aux établissements !

mis à jour le 20/08/2019

[vc_column width= »1/2″][vc_column_inner width= »2/3″] Sécuriser la prise en charge médicamenteuse à la sortie d'hôpital : le volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS. [vc_column_inner width= »1/3″] Objectif : avoir les clés pour remplir et transmettre le tableau médicaments parcours de la HAS (indicateur CAQES pour les établissements d'Ile de ... [Lire plus](#)

Conciliation médicamenteuse/Coordination entre les professionnels : Nouvel appel à projets régional (ARS) !

mis à jour le 20/08/2019

Dans la continuité des 2 premiers appels à projet relatifs à la mise en œuvre de la conciliation médicamenteuse (1er appel à projets : 9 projets retenus; 2ème appel à projets : 18 projets retenus), l'ARS IDF, avec l'appui de l'OMEDIT IDF, souhaite poursuivre aux côtés des établissements de santé la ... [Lire plus](#)

Santé Durable : Consultation publique sur les produits pharmaceutiques dans l'environnement!

mis à jour le 20/08/2019

La Commission européenne, via son pôle « Environnement » propose et met en œuvre des politiques visant à garantir un niveau élevé de protection de l'environnement et à préserver la qualité de vie des Européens. Afin d'optimiser celles-ci une consultation publique relative aux produits pharmaceutiques dans l'environnement est lancée ! Retrouvez ci-dessous les principaux ... [Lire plus](#)

Radiations d'indications/spécialités de la liste en sus à compter du 01/03/2018

mis à jour le 20/08/2019

En application des articles R162-37-2 et R162-37-4 du code de la sécurité sociale, les indications/spécialités suivantes seront radiées de la liste en sus à compter du 01/03/2018 : Spécialité Indication(s) radiée(s) Motif(s) Entrée en vigueur JO Levact® Bendamustine LNH indolent, traitement en ... [Lire plus](#)

Suivi et gestion des effets indésirables des taxanes: Avis d'experts INCA

mis à jour le 20/08/2019

[vc_column width= »2/3″] Contexte En février 2017, suite à la survenue de cas d'entérocolites sur terrain neutropénique d'issue fatale chez des femmes atteintes d'un cancer du sein infiltrant, l'INCa et l'ANSM recommandaient d'éviter temporairement, à titre de précaution, l'utilisation de docetaxel dans l'indication de cancer du sein localisé et opérable. Le ... [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](#)
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](#)
Implant Essure : suspension temporaire du marquage CE
mis à jour le 20/08/2019

L'ANSM a été informée le 4 août 2017 qu'Essure, dispositif médical implantable de stérilisation définitive commercialisé par la société Bayer Pharma AG, faisait désormais l'objet d'une suspension temporaire de son marquage CE par l'organisme notifié irlandais NSAI (National Standards Authority of Ireland), dans le cadre de sa procédure de ... [Lire plus](#)
Bioprothèses valvulaires aortiques par voie transcutanée (TAVI) : modifications des conditions d'inscription
mis à jour le 20/08/2019

Deux arrêtés prolongeant la prise en charge des TAVI jusqu'au 15 Août 2020 et modifiant la nomenclature de la LPPR (INDICATIONS PRISES EN CHARGE, MODALITÉS DE PRESCRIPTION ET D'UTILISATION) ont été publiés au Journal Officiel du 4 Juillet 2017. Actuellement, 9 TAVI sont inscrits en nom de marque sur ... [Lire plus](#)
Docetaxel : levée de la recommandation d'éviter son utilisation
mis à jour le 20/08/2019

L'INCa et l'ANSM lèvent la recommandation de février 2017 préconisant d'éviter temporairement l'utilisation du docetaxel dans le traitement des cancers du sein infiltrants non métastatiques.[vc_column width= »1/2"] Effets indésirables des taxanes : résultats des investigations L'ensemble des investigations menées par l'ANSM confirment la qualité de ... [Lire plus](#)
CAQES : un nouveau contrat dès 2018 !
mis à jour le 20/08/2019

La loi de financement de la sécurité sociale pour 2016 (article 81) a créé le Contrat d'Amélioration de la Qualité et de l'Effizienz des Soins (CAQES). Le CAQES correspond au dispositif contractuel fusionnant 5 dispositifs existants : Contrat de Bon Usage (CBU), Contrat d'Amélioration de la Qualité et de l'Organisation des ... [Lire plus](#)
Traçabilité des DMI : mise à disposition d'un outil d'audit
mis à jour le 20/08/2019

Outil d'audit de la traçabilité des DMI Un outil d'audit pour l'évaluation de la traçabilité des DMI a été développé par l'OMEDIT Ile-de-France avec l'appui d'un groupe de travail de 15 pharmaciens exerçant dans des établissements de santé (public, privé, ESPIC) de la région. Il est adapté d'un outil existant ... [Lire plus](#)

Conciliation médicamenteuse en Ile de France : appel à projets !

mis à jour le 20/08/2019

Mise en œuvre de la conciliation médicamenteuse en Ile de France : appel à projets de l'ARS IDF ! Retrouvez ci-dessous les principaux éléments attendus dans le cadre de cet appel à projet régional. Mise à jour 02/12/16 Retrouvez ci-dessous les 9 projets retenus dans le cadre de ... [Lire plus](#)

Radiation partielle de l'Avastin® de la liste en sus : modalités d'accompagnement financier

mis à jour le 20/08/2019

Radiation partielle de l'Avastin® de la liste en sus : modalités d'accompagnement financier Instruction ministérielle du 30/08/2016 Les indications suivantes ont été radiées de la liste en sus à compter du 1er septembre 2016 Cancer du sein métastatique en 1ère ligne en association au paclitaxel (SMR faible, voir JO ... [Lire plus](#)

Juste Prescription : où trouver ces informations sur le financement ?

mis à jour le 20/08/2019

Retrouvez toutes les informations relatives au financement des médicaments sur les ORDONNANCES Juste Prescription ! Accédez rapidement et facilement à la liste des médicaments relevant du dispositif post-ATU et inscrits sur la liste en sus dans tout ou parties des indications AMM.[vc_btn title= »JP : les médicaments relevant ... [Lire plus](#)

Liste en sus : actualités réglementaires

mis à jour le 20/08/2019

Le 25 mars 2016 est paru au Journal Officiel le décret n°2016-349 du 24/03/2016 relatif à la procédure et aux conditions d'inscription des spécialités pharmaceutiques sur la liste mentionnée à l'article L.162-22-7 du code de la sécurité sociale. Ce décret précise la procédure et les critères pour l'inscription et la ... [Lire plus](#)

Cardiologie/Vasculaire

mis à jour le 20/08/2019

WILFACTIN

Facteur Willebrand humain

Médicament princeps mis à jour le 10/09/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

Formulaire inscription - EHPAD - Réunion Septembre 2019

mis à jour le 17/09/2019

[vc_column width= »2/3"] Inscription réunion de bilan de l'accompagnement EHPAD - Septembre 2019 Nom de l'EHPAD*Département de l'EHPAD*Participant 1 : Nom*Participant 1 : Prénom*Participant 1 : Fonction* Infirmière Pharmacien Médecin coordonnateur Directeur Autre Participant 1 : si autre, merci de préciser*Participant 1 : Email* Souhaitez-vous inscrire un second participant ?*OuiNonParticipant 2 ... [Lire plus](#)

Décret relatif à la certification des LAP et des LAD

mis à jour le 17/09/2019

Un décret relatif à la certification des logiciels d'aide à la prescription (LAP) et à la dispensation (LAD) ainsi qu'à l'indemnité journalière en cas de travail à temps partiel pour motif thérapeutique a été publié le 22 août 2019. Ce décret précise les fonctionnalités attendues en matière de sécurité, de qualité et ... [Lire plus](#)

Inscription 4 décembre après-midi

mis à jour le 19/09/2019

Evaluation e-learning volet médicamenteux lettre liaison

mis à jour le 26/09/2019

Evaluation du E-learning »volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS »
Etablissement*Profession*MédecinPharmacienPréparateur en pharmacienInfirmierAutreSi
autre, préciser : Cette formation a-t-elle répondu à vos attentes ? (0 = pas du tout ; 5 = tout à fait)*012345
Ce que je retiens*Ce que j'ai apprécié*Ce qui m'a manqué*Ce que je vais mettre en ... [Lire plus](#)

VEYVONDI

Vonicog Alfa

Médicament princeps mis à jour le 03/10/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

Actualités CAQES 2018 : accès au rapport d'évaluation + synthèse régionale

mis à jour le 04/10/2019

CAQES: Contrat d'Amélioration de la Qualité et de l'Efficiencia des Soins Réouverture de l'outilweb > accéder à votre rapport d'évaluation ! L'accès à l'outilweb est de nouveau ouvert ! La campagne d'analyse des rapports annuels d'autoévaluation du CAQES s'est achevée en juin. Les établissements sont invités à ... [Lire plus](#)

Accompagnement des EHPAD : réunion de bilan (dpts 75-77-91-94)

mis à jour le 07/10/2019

Plan d'actions d'amélioration de la prise en charge médicamenteuse en EHPAD - Réunion de bilan COMMUNICATIONS / PRÉSENTATIONS Retrouvez ci-dessous l'ensemble des supports de présentation/ retours d'expérience de cette réunion de bilan : Mettre en place une gouvernance en matière de ... [Lire plus](#)

Gériatrie / EHPAD

mis à jour le 07/10/2019

Médicaments per os écrasables/ouverture des gélules Retrouvez l'outil proposé par l'OMEDIT Haute-Normandie en ... [Lire plus](#)

AQSS, outil d'auto-évaluation de la qualité et de la sécurité des soins en Centre de Santé

mis à jour le 25/10/2019

Les centres de santé (CDS), de par leurs missions de soins primaires, de prévention et de promotion de la santé, participent à la prise en charge coordonnée des patients et à l'amélioration de la qualité et de la sécurité des soins. La survenue d'évènements indésirables en lien avec les produits ... [Lire plus](#)

DEPOCYTE

Cytarabine

Médicament princeps mis à jour le 28/10/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Travaux AP-HP / AGEPS

mis à jour le 29/10/2019

[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](#)

WAKIX

Pitolisant

Médicament princeps mis à jour le 30/10/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Intra-GHS Orphelinoui**

Mentions légales

mis à jour le 06/11/2019

L'OMEDIT Île de France est une structure régionale d'appui placée auprès de l'ARS Île de France. Son site internet est destiné à l'ensemble des professionnels de santé de la région ou non exerçant à l'hôpital, en établissements médicaux sociaux ou en ville. Bien qu'il s'adresse avant tout à ces professionnels, ... [Lire plus](#)

Automatisation de la PECM

mis à jour le 07/11/2019

Au niveau régional, un projet sur l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse dans les établissements sanitaires a été engagé en 2018.[vc_column width= »1/2″]Le 18 janvier 2019, l'OMEDIT Ile-de-France, le RESAH et l'ARS Île-de-France ont organisé une journée régionale sur l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse.[vc_btn title= »Journée régionale / Automatisation de la prise en ... [Lire plus](#)

Semaine sécurité des patients 2019

mis à jour le 07/11/2019

Semaine sécurité des patients (SSP) – Edition 2019 « Les antibiotiques, ils sont précieux, utilisons-les mieux » [vc_column width= »1/2″] SSP 2019 : 18 au 22 novembre 2019 Cette campagne a pour objectif de sensibiliser l'ensemble des publics aux enjeux de la sécurité des

soins et de favoriser un dialogue entre usagers ... [Lire plus](#)

Accompagnement des EHPAD : réunion de bilan (dpts 78-92-93-95)

mis à jour le 08/11/2019

Plan d'actions d'amélioration de la prise en charge médicamenteuse en EHPAD – Réunion de bilan COMMUNICATIONS / PRÉSENTATIONS [vc_btn title= »Présentation OMEDIT / Résultats des EHPAD engagés en 2017-2018" color= »success »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fwp-content%2Fuploads%2F2018%2F09%2FPresentation_reunion_bilan_fusionnee.pdf||target:%20_blank| »]Retrouvez ci-dessous l'ensemble des supports de présentation/ retours d'expérience de cette réunion de bilan ...

[Lire plus](#)

Accompagnement des EHPAD : réunion de bilan du 27 septembre 2019 (après-midi)

mis à jour le 08/11/2019

Plan d'actions d'amélioration de la prise en charge médicamenteuse en EHPAD – Réunion de bilan du 27 septembre 2019 (après-midi). COMMUNICATIONS / PRÉSENTATIONS [vc_btn title= »Présentation OMEDIT / Résultats des EHPAD engagés dans le plan d'actions d'amélioration de la PECM » color= »success »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fwp-content%2Fuploads%2F2019%2F11%2FPresentation_reunion_bilan-27-Septembre-2019.pdf||target:%20_blank| »]Retrouvez ci-dessous l'ensemble ... [Lire plus](#)

Automatisation de la prise en charge médicamenteuse : nouveaux outils !

mis à jour le 13/11/2019

Au niveau régional, un projet sur l'automatisation de la prise en charge médicamenteuse dans les établissements sanitaires a été engagé en 2018. Retrouvez ci-dessous les derniers documents et outils mis à la disposition des établissements pour les accompagner dans la mise en oeuvre de projets d'automatisation ainsi que les présentations ... [Lire plus](#)

Formation Médicaments et troubles de la déglutition en EHPAD

mis à jour le 22/11/2019

Evaluation de la formation « Médicaments et troubles de la déglutition en EHPAD » Quel est votre niveau global de satisfaction ?*Très insatisfait(e)Insatisfait(e)Satisfait(e)Très satisfait(e)Cette formation a t-elle répondu à vos attentes ?*Non, pas du toutNon, pas vraimentOui, en partieOui, tout à faitEtes-vous satisfait(e) des éléments suivants :

CONTENUS DE LA ... [Lire plus](#)

Médicaments sous ATU et post-ATU : codage à l'indication

mis à jour le 22/11/2019

De nouvelles modalités de recueil et de transmission des données relatives aux médicaments sous ATU et post-ATU sont mises en oeuvre. Un code associé à chaque indication (« code indication ») doit être transmis au moment de la facturation. La transmission du code indication sera facilitée par l'adaptation des logiciels ... [Lire plus](#)

Conciliation médicamenteuse: Résultats de l'appel à projets régional (ARS) !

mis à jour le 22/11/2019

Mise à jour octobre 2019 Retrouvez ci-dessous les 12 projets retenus dans le cadre de cet appel à projet régional Dans la continuité des précédents appels à projets destinés à optimiser la prise en charge médicamenteuse ... [Lire plus](#)

VENTAVIS

Iloprost

Médicament princeps mis à jour le 26/11/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

Plan d'actions d'amélioration de la prise en charge médicamenteuse en EHPAD.

mis à jour le 28/11/2019

Prise en charge médicamenteuse en EHPAD : un accompagnement pour les EHPAD franciliens L'amélioration de la prise en charge médicamenteuse (PECM) constitue un enjeu majeur en EHPAD pour plusieurs raisons : - les résidents sont particulièrement à risque de prescriptions inappropriées et d'accidents liés aux médicaments ... [Lire plus](#)

« MEDICAMENTS et HANDICAPS » : une dynamique régionale lancée!

mis à jour le 02/12/2019

[vc_column width= »2/3"]L'accès aux soins des personnes en situation de handicap est au coeur du Projet régional de santé 2018-2022 de l'ARS Île-de-France (cf Fiche « Actions »). Aussi, participer à l'amélioration de la qualité et de la sécurité des soins et à la réduction de la iatrogénie médicamenteuse au sein des établissements ... [Lire plus](#)

Colloque « déprescription chez la personne âgée, comment agir ensemble? »

mis à jour le 03/12/2019

L'OMEDIT IDF est partenaire d'un colloque organisé par la SFTG (Société de Formation Thérapeutique du Généraliste) sur le thème de la « déprescription chez la personne âgée, comment agir ensemble? » qui aura lieu le 25 janvier à Paris (FIAP Jean Monnet, Paris 14) de 13h30 à 18h15. Ce colloque sera original ... [Lire plus](#)

Questionnaire de satisfaction- Réunion du 4 décembre 2019

mis à jour le 09/12/2019

Étape 1 de 2 50% Etiez-vous présent à la réunion du 4 décembre ?*OuiNonVotre profession*Votre avis concernant la réunionSatisfaction générale*Très satisfaisantSatisfaisantMoyennement satisfaisantInsatisfaisantRetours d'expérience*Très satisfaisantsSatisfaisantsMoyennement satisfaisantsInsatisfaisantsProgramme*Très satisfaisantSatisfaisantMoyennement satisfaisantInsatisfaisantVotre avis concernant l'organisation de la réunionLieu*Très satisfaisantSatisfaisantMoyennement satisfaisantInsatisfaisantDate*Très satisfaisantSatisfaisantMoyennement satisfaisantInsatisfaisantHoraire*Très satisfaisantSatisfaisantMoyennement satisfaisantInsatisfaisantAccueil*Très satisfaisantSatisfaisantMoyennement satisfaisantInsatisfaisant Quels sont pour vous les points forts de ... [Lire plus](#)

VIMIZIM

Elosulfase alfa

Médicament princeps mis à jour le 12/12/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS** Orphelinoui

CINRYZE

Inhibiteur de la C1 estérase humaine

Médicament princeps mis à jour le 23/12/2019

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple** (selon l'indication)

Inscription réunion CAQES 3 février 2020

mis à jour le 07/01/2020

Inscription réunion CAQES 5 février 2020

mis à jour le 07/01/2020

Documents - Volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS

mis à jour le 08/01/2020

Retour d'expérience [vc_column width= »1/2″]Dans la continuité de cette formation, nous souhaitons recueillir vos expériences. Nous demandons à chaque médecin et pharmacien participant de bien vouloir nous adresser par mail un retour d'expérience sous 15 jours à 3 semaines à l'adresse suivante : marie-do.gaviot@aphp.fr : - un tableau médicament rempli (anonymisé) à ... [Lire plus](#)

Réunion / Bilan CAQES 2018 - 4 décembre 2019

mis à jour le 14/01/2020

Dans le cadre de la campagne 2018 du CAQES, l'OMEDIT, l'ARS et l'Assurance maladie organisent une réunion de bilan le 4 décembre 2019 réservée aux établissements signataires du CAQES. Programme : Introduction ARS - Assurance Maladie Bénédicte Dragne-Ebrardt, Directrice du Pôle efficacité, ARS Benjamin Servant, Directeur adjoint coordination de ...

[Lire plus](#)

WILSTART

Facteur Willebrand humain + Facteur VIII de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 27/01/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

HEMOLEVEN

Facteur XI de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 27/01/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Génériques & hybrides : actualités !

mis à jour le 29/01/2020

Génériques et substitution : un arrêté encadre le « Non Substituable » [vc_column width= »2/3″]Un arrêté du 12 novembre 2019 précisant en application de l'article L. 5125-23 du code de la santé publique les situations pouvant être exclues du cadre de la substitution a été publié. Cet arrêté entrera en vigueur le ... [Lire plus](#)

Réunion d'information campagne CAQES 2019

mis à jour le 05/02/2020

Retrouvez ICI le diaporama des réunions d'informations du 3 et 5 février 2020.

Réunion d'information campagne CAQES 2019

mis à jour le 05/02/2020

Retrouvez ICI le diaporama des réunions d'informations du 3 et 5 février 2020.

Journée d'information OMEDIT Centre-Val de Loire : « Sécurisation de la traçabilité des DMI »

mis à jour le 05/02/2020

L'OMÉDIT Centre-Val de Loire organise une journée d'information « Sécurisation de la traçabilité des dispositifs médicaux implantables », le jeudi 30 janvier 2020 de 9h00 à 16h30 au Centre Hospitalier Régional d'ORLÉANS. Retrouver le programme et le bulletin d'inscription via le lien ci-après :[vc_btn title= »OMEDIT Centre-Val de Loire : programme ...

[Lire plus](#)

PROTEXEL

Proteine C humaine

Médicament princeps mis à jour le 11/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

NOVOSEVEN

Eptacog Alfa Activé (Facteur de coagulation VIIa recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 11/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM RTUoui Rétrocessionoui](#)

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

FIBROGAMMIN

Facteur XIII de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 11/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

IVHEBEX

Immunoglobuline anti hepatite b

Médicament princeps mis à jour le 11/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

Formation EHPAD / Médicaments et troubles de la déglutition

mis à jour le 17/02/2020

Cette formation est destinée à tous professionnels des EHPAD : médecins, pharmaciens, infirmier(e)s, aides-soignant(e)s NB : La formation est axée sur les questions en lien avec la prise en charge médicamenteuse. Cette formation n'aborde pas la question de l'adaptation de l'alimentation (textures..) aux troubles de déglutition. Formation assurée par l'OMEDIT Ile-de-France ... [Lire plus](#)

REPLAGAL

Agalsidase alfa

Médicament princeps mis à jour le 20/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

OCTANATE

Facteur VIII de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 24/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

FEIBA

Complexe Prothrombique Activé

Médicament princeps mis à jour le 24/02/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

MYOCET

Doxorubicine liposomale

Médicament princeps mis à jour le 03/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

Rapport régional « implémentation du volet médicamenteux de la lettre de liaison sous la forme du tableau HAS et système d'information »

mis à jour le 04/03/2020

[vc_column width= »1/2″]La lettre de liaison (LL) vise à améliorer la coordination entre les professionnels de santé lorsqu'un patient sort d'un service hospitalier. Elle permet la transmission des informations nécessaires pour assurer et sécuriser la prise en charge en aval lorsque le patient rentre à domicile ou lorsqu'il est transféré ... [Lire plus](#)

Documents et outils

mis à jour le 04/03/2020

[vc_column width= »1/2″][vc_empty_space ... [Lire plus](#)

Formations proposées aux établissements de santé par l'OMEDIT IDF

mis à jour le 04/03/2020

[vc_column width= »1/2″][vc_column_inner width= »2/3″] Sécuriser la prise en charge médicamenteuse à la sortie d'hôpital : le volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS. [vc_column_inner width= »1/3″] Objectif : avoir les clés pour remplir et transmettre le tableau médicaments parcours de la HAS (indicateur CAQES pour les établissements d'Ile de ... Lire plus

E-Learning volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS

mis à jour le 04/03/2020

1/ Introduction [vc_video link= »https://youtu.be/UxhnFUuNVfE » el_width= »40″ align= »center »] 2/ Cours (durée : 27mn) N.B : Vous pouvez à tout moment arrêter le cours et reprendre à l'étape où vous vous êtes arrêté [vc_btn title= »Tableau médicament parcours = Volet médicamenteux de la lettre de liaison à la sortie » color= »juicy-pink » ... 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

Inscription - Journée régionale du 4 Juin 2020

mis à jour le 05/03/2020

Etablissement/Structure*Nom*Prénom*email*Fonction* Pharmacien hospitalier Pharmacien officinal Pharmacien industriel Médecin Interne en pharmacie Interne en médecine Infirmier(e) Cadre de santé Usager Directeur Expert RSE Chargé du DD Consultant Autre Si autre merci de préciser :*

Enquête nationale Naloxone

mis à jour le 09/03/2020

Cette enquête est réalisée à la demande de la DGOS. Elle a pour objectif de recueillir les données de consommations pour les spécialités Nalscue® et Prenoxad®. Pour cette première enquête il s'agira de récupérer les données pour la période 2019 (année complète). Référence : NOTE D'INFORMATION N°DGS/SP3/DGOS/DSS/2019/177 du 19 juillet ... Lire plus

AMBISOME

Amphotericine B liposomale

Médicament princeps mis à jour le 09/03/2020

Voir la fiche

Statut réglementaire : AMM Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

Formation - Médicaments et troubles de la déglutition en EHPAD

mis à jour le 09/03/2020

Nous vous remercions de votre participation à la formation du 3 mars 2020. Nous espérons

que cette formation à répondu à vos attentes. Veuillez retrouver ci-dessous le support de formation (format pdf) : Nous restons à votre disposition pour tout complément ... [Lire plus](#)

LAMZEDE

Velmanase alpha

Médicament princeps mis à jour le 12/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

Modalité de prise en charge : [Financement dérogatoire](#)

ABELCET

Amphotericine B (complexe phospholipidique)

Médicament princeps mis à jour le 17/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

EQWILATE

Facteur Willebrand humain + Facteur VIII de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 17/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

BERINERT

Inhibiteur de la C1 estérase humaine

Médicament princeps mis à jour le 23/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

CONFIDEX

Complexe Prothrombique Humain

Médicament princeps mis à jour le 24/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

KANOKAD

Complexe Prothrombique Humain

Médicament princeps mis à jour le 24/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

OCTAPLEX

Complexe Prothrombique Humain

Médicament princeps mis à jour le 24/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

Journée régionale 4 Juin 2020 -Réduire l'impact environnemental des produits de santé : c'est possible !

mis à jour le 25/03/2020

Mise à jour 25/03/2020 : En raison de la situation actuelle liée au coronavirus, la journée du 4 juin 2020 est reportée à une date ultérieure qui vous sera communiquée dès que possible.

Après une 1ère journée organisée le 3 Octobre 2017, l'OMEDIT ... [Lire plus](#)

CARDIOXANE

Dexrazoxane chlorhydrate

Médicament princeps mis à jour le 25/03/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

FACTANE

Facteur VIII de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 22/04/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

VECTIBIX

Panitumumab

Médicament princeps mis à jour le 24/04/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

NAGLAZYME

Galsulfase

Médicament princeps mis à jour le 29/04/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

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](#)

ATRIANCE

Nelarabine

Médicament princeps mis à jour le 22/05/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

PREVYMIS

Letermovir

Médicament princeps mis à jour le 12/06/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS Orphelinoui**

Protégé : test

mis à jour le 16/06/2020

Il n'y pas d'extrait, car cet article est protégé.

ARCHIMED

mis à jour le 24/06/2020

Le processus de « prise en charge médicamenteuse » combine des étapes pluridisciplinaires et interdépendantes visant à l'utilisation sécurisée, appropriée et efficace des médicaments chez le patient. Les établissements de santé sont tenus par l'arrêté du 6 avril 2011 d'analyser ce processus pour identifier à chaque étape les risques pouvant conduire ... [Lire plus](#)

STRENSIQ

Asfotase alfa

Médicament princeps mis à jour le 30/06/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS Orphelinoui**

AMMONAPS

Phenylbutyrate sodique

Médicament princeps mis à jour le 22/07/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM Rétrocessionoui**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

La Juste Prescription

mis à jour le 24/07/2020

[vc_column width= »1/3″][vc_column width= »1/3″][vc_column width= »1/3″][vc_column width= »1/2″] Les 5 dernières mises à jour : BORTEZOMIB génériques et hybrides Bortezomib Médicament générique mis à jour le 17/09/2021 ... [Lire plus](#)

VABOREM

Meropeneme - Vaborbactam

Médicament princeps mis à jour le 04/08/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Appel à candidatures régional (ARS): Optimisation de l'activité de préparation des médicaments anticancéreux stériles

mis à jour le 17/08/2020

Dans le cadre d'une démarche régionale d'amélioration de la qualité et sécurité de l'activité de préparation des médicaments anticancéreux stériles, l'ARS Ile-de-France organise un appel à candidatures pour sélectionner les établissements de santé qui bénéficieront d'un accompagnement opérationnel. Ce dernier prendra la forme de sessions collectives visant à optimiser leur ... [Lire plus](#)

REPORT / Journée régionale - Réduire l'impact environnemental des produits de santé : c'est possible !

mis à jour le 19/08/2020

Mise à jour 25/03/2020 : en raison de la situation actuelle liée au coronavirus, la journée du 4 juin est reportée à une date ultérieure. Nous vous communiquerons dès que possible la nouvelle date. Pré-programme ICI

KADCYLA

Trastuzumab emtansine

Médicament princeps mis à jour le 03/09/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Protégé : Automatisation : mise à jour de la synthèse bibliographique

mis à jour le 22/09/2020

Il n'y a pas d'extrait, car cet article est protégé.

EVOLTRA

Clofarabine

Médicament princeps mis à jour le 02/10/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Clofarabine génériques

Clofarabine

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 02/10/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

MOZOBIL

Plerixafor

Médicament princeps mis à jour le 09/10/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinou

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 12/10/2020

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation

conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blanck| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 12/10/2020

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blanck| »]

CAQES, rapport annuel 2019 : Report au 07/09/2020 + Mémo outilweb

mis à jour le 12/10/2020

Face à la situation sanitaire exceptionnelle, la transmission du rapport d'auto-évaluation 2019 du CAQES initialement prévue pour le 31 mars 2020 puis pour le 30 avril est finalement reportée au 07 septembre 2020. Seul le renseignement des 6 indicateurs relevant de l'intéressement est rendu obligatoire. Les points clés relatifs au ... [Lire plus](#)

Conciliation médicamenteuse : un nouvel appel à projets en Ile-de-France !

mis à jour le 13/10/2020

Mise à jour du 02/10/2020 : Appel à projets en cours d'évaluation par l'ARSDans la continuité des précédents appels à projets destinés à optimiser la prise en charge médicamenteuse des patients grâce à la mise en œuvre de la conciliation médicamenteuse et à favoriser la coordination entre les professionnels de ... [Lire plus](#)

ZEVALIN

Ibritumomab tiuxetan

Médicament princeps mis à jour le 14/10/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

YTRACIS

Yttrium [90Y] chlorure

Médicament princeps mis à jour le 14/10/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

YTTRIGA

Yttrium [90Y] chlorure

Médicament princeps mis à jour le 14/10/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : AMM

Modalité de prise en charge : Hors-GHS

Conciliation : Replay webinaire & vidéos pédagogiques

mis à jour le 26/10/2020

[vc_column width= »1/2″] Webinaire du 6 octobre 2020 La conciliation médicamenteuse en chirurgie en Ile-de-France Retrouvez le REPLAY de ce webinaire en cliquant sur l'image ce-dessous [vc_single_image image= »34917″ img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »https://www.youtube.com/watch?v=_vSQ_TJqO_o&list=PL1J3p7EV5EsafRxOOYFK8EF_cTj66-LUA&index=5&ab_channel=L%27%C3%A9quipePNS »] [vc_column width= »1/2″] Vidéos pédagogiques La conciliation médicamenteuse sauve des vies : des vidéos pour tout comprendre ! ... [Lire plus](#)

Formations

mis à jour le 26/10/2020

[vc_column width= »1/3″][vc_column width= »2/3″] Médicaments et troubles de la déglutition en EHPAD [vc_column width= »1/3″][vc_column width= »2/3″] Sécuriser la prise en charge médicamenteuse à la sortie d'hôpital: le volet médicamenteux de la lettre de liaison de la HAS [vc_btn title= »E-learning » color= »info » align= »center » ... [Lire plus](#)

WEBINAIRE : La conciliation médicamenteuse en chirurgie en Ile-de-France

mis à jour le 26/10/2020

[vc_single_image image= »34750″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » link= »https://www.youtube.com/watch?v=_vSQ_TJqO_o&list=PL1J3p7EV5EsafRxOOYFK8EF_cTj66-LUA&index=5&ab_channel=L%27%C3%A9quipePNS »] Mise à jour 19/10/20 : Retrouvez ICI le replay du Webinaire !

Conciliation médicamenteuse

mis à jour le 26/10/2020

La conciliation des traitements médicamenteux est un processus interactif et pluri-professionnel qui garantit la continuité des soins en intégrant à une nouvelle prescription les traitements en cours du patient. L'iatrogénie médicamenteuse constitue un problème de santé publique. ... [Lire plus](#)

DMI

mis à jour le 06/11/2020

[vc_column width= »1/2″ css= ».vc_custom_1489660121160{background-color: #f4f4f4 !important;} »] DMI hors GHS : indications LPPR et CLADIMED Les listes des médicaments et dispositifs médicaux implantables (DMI) remboursés en sus des prestations d'hospitalisation (MCO et HAD) sont actualisées et mises à jour par l'ATIH. Retrouvez sur le site de l'ATIH l'intégralité de la « liste en ... [Lire plus](#)

SPINRAZA

Nusinersen

Médicament princeps mis à jour le 09/11/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

[Formation en ligne- ARS/STARAQS] Déclaration et gestion des évènements indésirables médicamenteux en EHPAD

mis à jour le 12/11/2020

[vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »35095″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://s1gh.mj.am/nl2/s1gh/mikgh.html? »][vc_column width= »1/2″][vc_single_image image= »35092″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://s1gh.mj.am/nl2/s1gh/mikgh.html? »]

GLIADEL

Carmustine

Médicament princeps mis à jour le 19/11/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux [VISIO]

mis à jour le 26/11/2020

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

FABRAZYME

Agalsidase beta

Médicament princeps mis à jour le 04/12/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

ARZERRA

Ofatumumab

Médicament princeps mis à jour le 14/12/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

CAELYX

Doxorubicine Liposomale Pegylée

Médicament princeps mis à jour le 14/12/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

PERJETA

Pertuzumab

Médicament princeps mis à jour le 14/12/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

GAZYVARO

Obinutuzumab

Médicament princeps mis à jour le 14/12/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM+ATU**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication) Orphelinoui**

YONDELIS

Trabectedine

Médicament princeps mis à jour le 14/12/2020

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Bioprothèses valvulaires aortiques par voie transcutanée (TAVI)

mis à jour le 18/12/2020

L'acte de pose de bioprothèses valvulaires aortiques par voie artérielle transcutanée ou par voie transapicale (TAVI) ne peut être réalisé que dans les établissements de santé répondant à l'ensemble des critères définis par l'Arrêté du 3 juillet 2012. Cet arrêté prévoit également : des contrôles par les agences régionales de ... [Lire plus](#)

Enquête INCa/OMEDIT Pégasys / Janvier 2021

mis à jour le 07/01/2021

Conformément à l'article R. 5121-76-5 du code de la santé publique s'agissant des médicaments anticancéreux, l'Agence Nationale de Sécurité Sanitaire du Médicament et des Produits de Santé a sollicité l'avis de l'Institut National du Cancer concernant le besoin d'évaluer une recommandation temporaire d'utilisation pour la spécialité pharmaceutique Pegasys® (peginterféron ... [Lire plus](#)

CEPROTIN

Proteine C humaine

Médicament princeps mis à jour le 08/01/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM Rétrocessionoui**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

ARCHIMED.SIS

mis à jour le 14/01/2021

[vc_single_image image= »26266″ img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/2018/10/ArchiMed.SIS_QuestionnaireV2.xl

s »] Objectifs Outil d'auto-évaluation du système qualité du circuit des produits de santé : adapté au fonctionnement de l'ensemble des PUI de Services d'Incendie et de Secours (SIS), simple et rapide d'utilisation, ne nécessitant pas de logiciel informatique spécifique, permettant de prioriser les risques mis ... [Lire plus](#)

Médicaments en essais cliniques

mis à jour le 14/01/2021

Répertoire des essais cliniques en France Pour quelques pathologies spécifiques (VIH/SIDA, hépatites, cancers, maladies rares), plusieurs institutions proposent, en coordination avec l'ANSM, des registres spécialisés. Ces registres contiennent les principales informations concernant l'étude clinique. D'autres informations complémentaires peuvent être obtenues auprès du promoteur de chaque protocole. ANSM : Répertoires des ... [Lire plus](#)

FIRAZYR

Icatibant

Médicament princeps mis à jour le 15/01/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

ZALTRAP

Aflibercept

Médicament princeps mis à jour le 15/01/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

ALDURAZYME

Laronidase

Médicament princeps mis à jour le 15/01/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

ERBITUX

Cetuximab

Médicament princeps mis à jour le 18/01/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

ONPATTRO

Patisiran

Médicament princeps mis à jour le 18/01/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

Lancement de ARCHIMED handicap !

mis à jour le 25/01/2021

Du nouveau dans le secteur du Handicap ! L'ARS et l'OMEDIT Ile-de-France mettent à

disposition un nouvel outil d'auto-évaluation du circuit du médicament. Découvrez dès à présent l'application ARCHIMED Handicap, et réalisez votre première évaluation ! Pour plus d'informations, consultez la page dédiée au Handicap en suivant le chemin ... [Lire plus](#)

Loi d'ASAP > quel impact pour les pharmaciens ?

mis à jour le 27/01/2021

Vous retrouverez ci-dessous les principales mesures concernant les activités pharmaceutiques publiées dans la loi d'accélération et de simplification de l'action publique (ASAP) du 7 décembre 2020. Ces mesures concernent les pharmaciens hospitaliers, officinaux mais également exerçant en laboratoire de biologie médicale. Articles 91 et ... [Lire plus](#)

ChimioPREP : un outil pour évaluer le processus de la préparation des médicaments anticancéreux injectables

mis à jour le 29/01/2021

Contexte Dans le cadre d'une démarche régionale d'amélioration de la qualité et sécurité de l'activité de préparation des médicaments anticancéreux stériles, l'ARS Ile-de-France met à disposition des établissements de santé un outil d'autodiagnostic de la sécurisation de cette activité dénommé : Outil ChimioPREP Le développement de l'outil ChimioPREP ... [Lire plus](#)

[Webinaire] La sécurisation du circuit des DM en 2020 à l'AP-HP

mis à jour le 01/02/2021

L'AP-HP organise une journée sur la sécurisation du circuit des dispositifs médicaux sous forme de webinaire en 2 sessions[vc_column width= »1/2"] Session 1 (9h30-12h30) : Quel impact attendre de l'arrêté RETEX sur les Dispositifs Médicaux Implantables ? Inscription à la 1ère session > Lien ICI ... [Lire plus](#)

Enquêtes en cours

mis à jour le 02/02/2021

Enquête médicaments ATIH en cours . Cliquez sur l'actualité ci-dessous :

KANUMA

Sebelipase alfa

Médicament princeps mis à jour le 04/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon**

l'indication) Orphelinou

Radiations d'indications/spécialités de la liste en sus à compter du 01/03/2021

mis à jour le 12/02/2021

Vendredi 22 janvier 2021 est paru au Journal Officiel l'Arrêté du 15 janvier 2021 portant radiation de la liste des spécialités pharmaceutiques prises en charge en sus des prestations d'hospitalisation mentionnée à l'article L. 162-22-7 du code de la sécurité sociale[vc_column width= »1/2"]Au 01/03/2021, seront donc radiées de ... [Lire plus](#)

ELOCTA

Efmorotocog alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

ADVATE

Octocog Alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

AFSTYLA

Ionocog alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

KOGENATE BAYER

Octocog Alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

KOVALTRY

Octocog Alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

NOVOEIGHT

Turoctocog alfa (facteur VIII recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

NUWIQ

Simocog Alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

REFACTO

Morocog Alfa (Facteur VIII de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

HALAVEN

Eribuline

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

OBIZUR

Susoctocog alpha

Médicament princeps mis à jour le 16/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Bon usage des antibiotiques en EHPAD

mis à jour le 17/02/2021

Surveillance de la consommation d'antibiotiques en Ehpads. Mission SPARES. Données 2018-2019 (SPF, 11/02/21) Nouveau ! Retrouvez ci-dessous les outils disponibles, développés en région IDF : Guide des recommandations de prise en charge des infections aiguës en EHPAD – Mise à jour 2018 Bon usage des antibiotiques en EHPAD Dépliant « les ... [Lire plus](#)

Protégé : Vidéo_Formation Entretien de compréhension (session 1)

mis à jour le 18/02/2021

Il n'y a pas d'extrait, car cet article est protégé.

ALOFISEL

Darvadstrocel

Médicament princeps mis à jour le 19/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinou

TORISEL

Temsirolimus

Médicament princeps mis à jour le 22/02/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS** Orphelinou

Autorisations des PUI : référentiel d'évaluation et mise en oeuvre en Ile-de-France (mise à jour 25/02/21)

mis à jour le 25/02/2021

Mise à jour : 25/02/2021 Contexte réglementaire : L'ordonnance n°2016-1729 du 15 décembre 2016, prise en application de l'article 204 de la loi n°2106-41 du 26 janvier 2016, et le décret n°2019-489 du 21 mai 2019 relatifs aux pharmacies à usage intérieur (PUI) ont adapté la législation et la réglementation ... [Lire plus](#)

HUMIRA

Adalimumab

Médicament princeps mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

CIMZIA

Certolizumab pegol

Médicament princeps mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ENBREL

Etanercept

Médicament princeps mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

SIMPONI

Golimumab

Médicament princeps mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

TREMFYA

Guselkumab

Médicament princeps mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

COSENTYX

Secukinumab

Médicament princeps mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ERELZI

Etanercept

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

BENEPALI

Etanercept

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

HULIO

Adalimumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

AMGEVITA

Adalimumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

HYRIMOZ

Adalimumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

IMRALDI

Adalimumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

IDACIO

Adalimumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 01/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

QARZIBA

Dinutuximab beta

Médicament princeps mis à jour le 02/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Financement**

dérogatoire Orphelinoui

Calculette Génériques (CAQES)

mis à jour le 03/03/2021

Outil d'aide au calcul des indicateurs nationaux du CAQES relatifs à l'utilisation des génériques en intra-hospitalier (item III.2 du CAQES Ile-de-France) Mise à jour Février 2021[vc_column width= »1/4"]Cliquez sur la calculette de votre choix[vc_single_image image= »23877" img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank »

link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/Calculette_repertoire_generique_CIP13_25022021.xlsx »][vc_single_image image= »23876" img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank »

link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/Calculette_repertoire_generique_CIP7_25022021.xlsx »][vc_single_image image= »23879" img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » ... [Lire plus](#)

Conciliation des traitements médicamenteux : Formations en Ile-de-France - Nouvelles dates !

mis à jour le 04/03/2021

[vc_column width= »1/2"]Le département formation continue de la faculté de pharmacie (Paris Descartes), en collaboration avec l'OMEDIT Ile-de-France, proposent aux professionnels de santé franciliens des sessions de formation à la conciliation des traitements médicamenteux. Cette formation se déroule en 2 phases : e-learning (FormaConcil, SFPC) Formation présentielle : 1 journée. ... [Lire plus](#)

La Juste Prescription

mis à jour le 04/03/2021

[vc_column width= »2/3"]Juste Prescription, l'historique Le site de la « Juste Prescription » (JP) des produits de santé a été créé à l'AP-HP en 2005. En 2009 ces documents ont été rendus accessibles à l'ensemble des établissements franciliens. Depuis 2012 l'OMEDIT Ile-de-France est chargé d'assurer la mise à jour et l'évolution de ... [Lire plus](#)

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 04/03/2021

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 04/03/2021

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 04/03/2021

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 04/03/2021

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 04/03/2021

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation Conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

Formation : Conciliation des traitements médicamenteux

mis à jour le 04/03/2021

Inscriptions obligatoires par mail à l'adresse :

formation.continue@pharmacie.parisdescartes.fr [vc_btn title= »Informations / Formation Conciliation » color= »danger »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fformations-conciliation%2F||target:%20_blank| »]

ARCHIMED Handicap

mis à jour le 04/03/2021

[vc_single_image image= »36634" img_size= »large » add_caption= »yes » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank »

link= »https://75.ars-iledefrance.fr/auto_evaluation_ems_handicap/accueil » title= »Accédez à l'application en cliquant sur le LOGO ! »] Présentation de l'outil « ArchiMed Handicap » Dernière déclinaison des outils précédemment élaborés pour l'analyse a priori des risques associés à la prise en charge médicamenteuse, ARCHIMED H est un outil simple d'auto-évaluation de ... [Lire plus](#)

Rapport régional « implémentation du volet médicamenteux de la lettre de liaison sous la forme du tableau HAS et système d'information »

mis à jour le 08/03/2021

[vc_column width= »1/2"]La lettre de liaison (LL) vise à améliorer la coordination entre les professionnels de santé lorsqu'un patient sort d'un service hospitalier. Elle permet la transmission des informations nécessaires pour assurer et sécuriser la prise en charge en aval lorsque le patient rentre à domicile ou lorsqu'il est transféré ... [Lire plus](#)

CEREZYME

Imiglucerase

Médicament princeps mis à jour le 09/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

BRINEURA

Cerliponase alfa

Médicament princeps mis à jour le 09/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

TYSABRI

Natalizumab

Médicament princeps mis à jour le 09/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

1ère Minute Durable : Achats Durables et produits de santé

mis à jour le 11/03/2021

[vc_column width= »1/2"]Au cœur du fonctionnement des établissements de santé, la fonction « Achat » et surtout la mise en œuvre d'une stratégie « achats durables ou responsables » est : - un véritable levier d'actions et de performance pour décliner le développement durable (DD) au sein de sa structure, - un ... [Lire plus](#)

OCREVUS

Ocrelizumab

Médicament princeps mis à jour le 15/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

La Minute Durable : Top départ !

mis à jour le 16/03/2021

« L'hôpital a par sa vocation, ses missions et ses activités, une grande responsabilité et un devoir d'exemplarité dans la mise en place d'une stratégie de développement durable » (2005, congrès fédération internationale des hôpitaux). Aujourd'hui, concilier le développement durable et la stratégie des établissements de santé doit devenir une réalité concrète. ... [Lire plus](#)

Sérialisation : où en est-on ?

mis à jour le 18/03/2021

Sérialisation : où en est-on ? Mise à jour le 13/03/2021 Également appelée « traçabilité à la boîte », la sérialisation est un système de vérification de l'authenticité d'un médicament entre sa mise en distribution et sa dispensation au patient. Selon France MVO, ce système consiste à venir apposer un identifiant unique ... [Lire plus](#)

OCTAFIX

Facteur IX de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 19/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

MONONINE

Facteur IX de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 19/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

BETAFACT

Facteur IX de coagulation humain

Médicament princeps mis à jour le 19/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

LUTATHERA

Lutécium (177 Lu) oxodotrétotide

Médicament princeps mis à jour le 19/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

Médicaments rétrocédables

mis à jour le 19/03/2021

La liste des médicaments rétrocédables (« liste de rétrocession ») correspond à une liste de médicaments disposant d'une AMM ou d'une ATU qui peuvent être dispensés au public par des pharmacies à usage intérieur (PUI) autorisées à l'exercice de cette activité. Cette liste de

médicaments est arrêtée par le ministère de ... [Lire plus](#)

BAVENCIO

Avelumab

Médicament princeps mis à jour le 22/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

Enquête ATIH 2021 : Achat et consommation de médicaments à l'hôpital

mis à jour le 25/03/2021

Enquête « Achat et consommation de médicaments à l'hôpital » [vc_column_inner width= »1/2″][vc_column_inner width= »1/2″][vc_btn title= »Note d'information n°DGOS/PF2/2021/10 du 6 janvier 2021″ color= »danger » size= »lg » align= »center » button_block= »true »

link= »url:http%3A%2F%2Fwww.omedit-idf.fr%2Fwp-content%2Fuploads%2F2021_10.pdf||target:%20_blank| »]Depuis ... [Lire plus](#)

Immunoglobulines humaines normales

mis à jour le 29/03/2021

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. Les ... [Lire plus](#)

VPRIV

Velaglucerase alfa

Médicament princeps mis à jour le 31/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

ELAPRASE

Idursulfase

Médicament princeps mis à jour le 31/03/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

Journée régionale 3 octobre 2017 : Empreinte environnementale des produits de santé

mis à jour le 06/04/2021

Programme détaillé de la journée du 3 octobre 2017 ICI Retrouvez-ci dessous les supports des présentations réalisées lors de la journée régionale du 3 octobre 2017 : Politique et orientations pour diminuer l'empreinte environnementale des produits de santé du National Health Service – Sonia ROSCHNIK , Présidente du Sustainable Healthcare ... [Lire plus](#)

CASPOFUNGINE génériques

Caspofungine

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 06/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionou

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

BAMLANIVIMAB

Bamlanivimab

Médicament princeps mis à jour le 09/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [ATU](#)

Modalité de prise en charge : [Dispositif ATU](#)

TRISENOX

Arsenic trioxyde

Médicament princeps mis à jour le 20/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

ARSENIC TRIOXYDE génériques

Arsenic trioxyde

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 20/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

BUSILVEX

Busulfan

Médicament princeps mis à jour le 20/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

BUSULFAN génériques

Busulfan

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 20/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

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](#)

PIQRAY

Alpelisib

Médicament princeps mis à jour le 26/04/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Financement dérogatoire**

Expérimentation d'un « forfait santé en ESMS Handicap » : appel à projet (art.51) à venir !

mis à jour le 27/04/2021

[vc_column width= »2/3″] Expérimentation article 51 dans le secteur du médico-social Handicap Dans un contexte de difficulté d'accès et de continuité des soins pour les personnes en situation de handicap accueillies en établissements médico-sociaux (ESMS H) à laquelle s'ajoute des réflexions sur la refonte du modèle de financement des soins en ESMS ... [Lire plus](#)

Calculateur Biosimilaires (CAQES)

mis à jour le 29/04/2021

Outil d'aide au calcul des indicateurs nationaux du CAQES relatifs à l'utilisation des biosimilaires en intra-hospitalier (items III.1 et III.2 du CAQES Ile-de-France) Mise à jour : 18/02/2021 [vc_column width= »1/4″]Cliquez sur la calculatrice de votre choix[vc_single_image image= »23561″ img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/Calculateur_repertoire_biosimilaire_CIP7_18022021.xlsx »][vc_single_image image= »23562″ img_size= »medium » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/Calculateur_repertoire_biosimilaire_CIP13_18022021.xlsx »][vc_single_image image= »23563″ ... [Lire plus](#)

ConsoRes

mis à jour le 29/04/2021

Le suivi des consommation d'antibiotiques et des résistances bactériennes, apparait comme une priorité nationale dans la plan antibiotique 2011-2016 (mesure II.1) et nécessite une mobilisation forte et durable de l'ensemble des acteurs, à la fois du secteur hospitalier et de la médecine de ville. InVS, ANSM : Consommation d'antibiotiques et ... [Lire plus](#)

Réunion régionale OMEDIT - Février 2013

mis à jour le 29/04/2021

Réunion Régionale : CBU, ARCHIMED, retour d'expérience Les différentes présentations de cette réunion régionale sont disponibles ci-dessous : Qualité de la prise en charge médicamenteuse : principaux résultats du rapport d'étape 2012 du contrat de bon usage ARCHIMED, 1 an après : Retour sur l'utilisation d'un outil régional d'autoévaluation des ... [Lire plus](#)

Chimiothérapies orales

mis à jour le 03/05/2021

Documents & liens Sur le plan national, des travaux sont en cours sur la sécurisation de l'utilisation des chimiothérapies orales (INCa, chimiothérapies par voie orale) INCa : Recommandations sur la prévention et la gestion des effets indésirables des anticancéreux par voie orale (Juillet 2015) Médicaments ciblant BCR-ABL : imatinib, dasatinib, ... [Lire plus](#)

ALPROLIX

Facteur IX recombinant

Médicament princeps mis à jour le 03/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

BENEFIX

Nonacog Alfa (Facteur IX de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 03/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

RIXUBIS

Nonacog Gamma (Facteur IX de coagulation recombinant)

Médicament princeps mis à jour le 03/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

IDELVION

Facteur IX recombinant

Médicament princeps mis à jour le 03/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

Contact

mis à jour le 05/05/2021

Contact Vous êtes : Prénom Nom ProfessionLieu d'exerciceEmail Téléphone (facultatif)ObjetVotre messageEmailCe champ n'est utilisé qu'à des fins de validation et devrait rester inchangé. Pour contacter l'OMEDIT Ile-de-France par téléphone :

01.40.27.50.01

CRESEMBA

Isavuconazole

Médicament princeps mis à jour le 06/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

MYCAMINE

Micafungine

Médicament princeps mis à jour le 06/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

MICAFUNGINE génériques

Micafungine

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 06/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

TAKHZYRO

Lanadelumab

Médicament princeps mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

HERCEPTIN

Trastuzumab

Médicament princeps mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

OGIVRI

Trastuzumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

TRAZIMERA

Trastuzumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

ZERCEPAC

Trastuzumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

HERZUMA

Trastuzumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

KANJINTI

Trastuzumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

ONTRUZANT

Trastuzumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 07/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

[Webinaire ANSM] Réunion d'information sur le nouveau règlement européen relatif aux dispositifs médicaux

mis à jour le 10/05/2021

Webinar en visioconférence :

<https://ansm.sante.fr/evenements/reunion-dinformation-sur-le-nouveau-reglement-europeen-relatif-aux-dispositifs-medicaux-1>

Médicaments coûteux hors liste en sus (SSR et HAD)

mis à jour le 14/05/2021

Le Guide méthodologique PMSI SSR (Ministère des Affaires Sociales et de la Santé) précise : « FICHCOMP (pour «fichiers complémentaires»), qui entre en vigueur le 03 mars 2014, est destiné à recueillir des informations sur la consommation de certaines ... [Lire plus](#)

LYNPARZA

Olaparib

Médicament princeps mis à jour le 18/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

MABTHERA

Rituximab

Médicament princeps mis à jour le 18/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) RTUoui Rétrocessionoui

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

RUXIENCE

Rituximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 18/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) RTUoui Rétrocessionoui

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

TRUXIMA

Rituximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 18/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) RTUoui Rétrocessionoui

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

RIXATHON

Rituximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 18/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) RTUoui Rétrocessionoui

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

KYPROLIS

Carfilzomib

Médicament princeps mis à jour le 19/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

RUCONEST

Conestat alpha

Médicament princeps mis à jour le 19/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

BENDAMUSTINE génériques et hybrides

Bendamustine

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 19/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

KYMRIAH

Tisagenlecleucel

Médicament princeps mis à jour le 21/05/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS** Orphelinoui

Génériques et biosimilaires

mis à jour le 25/05/2021

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](#)

Never events

mis à jour le 26/05/2021

Les never events sont des événements indésirables graves évitables, qui n'auraient pas dû survenir si des mesures de prévention adéquates avaient été mises en œuvre. Une liste de 12 événements qui ne devraient jamais arriver, inspirée de la démarche des « never events » du National Health Service (NHS) en Grande-Bretagne, ... [Lire plus](#)

THYROGEN

Thyrotropine alfa

Médicament princeps mis à jour le 07/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

Prises en charge spécifiques

mis à jour le 10/06/2021

Nutrition parentérale pédiatrique Actu site OMEDIT IDF et communiqué ARS IDF « Nutrition parentérale pédiatrique » Evaluation des pratiques en matière de nutrition parentérale pédiatrique (Rapport IGAS, Janvier 2015) Instruction N° DGOS/PF2/DGS/PP2/2015/85 du 20 mars 2015 relative à la gestion des risques liée à l'activité de nutrition parentérale en réanimation néonatale, en ... [Lire plus](#)

ZEJULA

Niraparib

Médicament princeps mis à jour le 16/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

AVASTIN

Bevacizumab

Médicament princeps mis à jour le 16/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** RTUoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

AYBINTIO

Bevacizumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 16/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

MVASI

Bevacizumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 16/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ALYMSYS

Bevacizumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 16/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

BAMLANIVIMAB / ETESEVIMAB

Bamlanivimab / Etesevimab

Médicament princeps mis à jour le 17/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **ATU**

Modalité de prise en charge : **Dispositif ATU**

Handicap

mis à jour le 18/06/2021

[vc_column width= »1/3″] « MEDICAMENTS & HANDICAPS » Une dynamique est lancée en Ile de France ! a[vc_column width= »1/3″][vc_column width= »1/3″][vc_column_inner width= »1/3″] ÉTAT des LIEUX Résultats de l'enquête régionale a[vc_column_inner width= »1/3″] ARCHIMED ... Lire plus

Covid-19 : 6ème rapport de l'EPI-PHARE sur l'usage des médicaments en ville

mis à jour le 18/06/2021

Mise à jour du 27/05/21 Covid-19 : rapports de l'EPI-PHARE sur l'usage des médicaments en ville Groupement d'intérêt scientifique EPI-PHARE EPI-PHARE, constitué fin 2018 par l'ANSM et la CNAM, est une structure d'expertise publique en pharmaco-épidémiologie des produits de santé et sécurité sanitaire. Elle pilote ... Lire plus

VFEND IV

Voriconazole

Médicament princeps mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

VORICONAZOLE génériques (voie IV)

Voriconazole

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

JEVTANA

Cabazitaxel

Médicament princeps mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

CABAZITAXEL génériques et hybrides

Cabazitaxel

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

FIBRYGA

Fibrinogène humain

Médicament princeps mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

Modalité de prise en charge : [Financement dérogatoire](#)

CLOTTAFAC

Fibrinogène humain

Médicament princeps mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

RIASTAP

Fibrinogène humain

Médicament princeps mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

HEMLIBRA

Emicizumab

Médicament princeps mis à jour le 22/06/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM Rétrocessionoui](#)

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

Recherche Médicaments

mis à jour le 06/07/2021

FLASH Sécurité patient !

mis à jour le 06/07/2021

[vc_column width= »2/3″]La collection « Flash sécurité patient » a pour objectif d'attirer l'attention et de sensibiliser les professionnels de santé des secteurs sanitaires (ville et établissement de santé) et médico-sociaux à la gestion des risques. 1 flash = 1 risque particulier et récurrent identifié et sélectionné à partir d'événements indésirables ... [Lire plus](#)

Cancérologie/Onco-Hématologie

mis à jour le 07/07/2021

Liens & Documents nationaux L'INCa a réalisé des recommandations et outils d'aide à la pratique pour les professionnels de santé, qui peuvent prendre deux formes : Guides ALD/Parcours de soins à destination des médecins traitants (production INCa-HAS), Recommandations nationales pour une prise en charge ... [Lire plus](#)

RESOMEDIT > nouveau référentiel PERFADOM !

mis à jour le 08/07/2021

[vc_column width= »2/3″] Le CAQES évolue! L'article 64 de la LFSS 2020 introduit l'évolution des CAQES à compter de 2022. Ce « nouveau » CAQES comportera 3 volets (produits de santé; organisations des soins; pertinence des pratiques des établissements) et un nombre limité d'indicateurs (15 indicateurs maximum). La contractualisation avec les établissements de ... [Lire plus](#)

CRYSVITA

Burosumab

Médicament princeps mis à jour le 19/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Intra-GHS Orphelinoui**

NOXAFIL

Posaconazole

Médicament princeps mis à jour le 22/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

POSACONAZOLE génériques

Posaconazole

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 22/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ADCETRIS

Brentuximab Vedotin

Médicament princeps mis à jour le 23/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

IMFINZI

Durvalumab

Médicament princeps mis à jour le 27/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM RTU**oui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Réforme de l'accès dérogatoire aux médicaments

mis à jour le 27/07/2021

Réforme de l'accès dérogatoire aux médicaments La refonte du système d'accès dérogatoire aux médicaments (ATU, post-ATU, RTU...) est entrée en vigueur le 01/07/21 suite à la parution du décret n°2021-869 du 30 juin 2021 relatif aux autorisations d'accès précoce (AAP) et d'accès compassionnel (AAC) ... [Lire plus](#)

Accès Précoce / Accès Compassionnel

mis à jour le 27/07/2021

Réforme de l'accès dérogatoire aux médicaments La refonte du système d'accès dérogatoire aux médicaments (ATU, post-ATU, RTU...) est entrée en vigueur le 01/07/21 suite à la parution du décret n°2021-869 du 30 juin 2021 relatif aux autorisations d'accès précoce (AAP) et d'accès compassionnel (AAC) (en application de ... [Lire plus](#)

DUPIXENT

Dupilumab

Médicament princeps mis à jour le 27/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

CARBAGLU

Acide carglumique

Médicament princeps mis à jour le 28/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM Rétrocession**oui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

ACIDE CARGLUMIQUE génériques (UCEDANE, Waymade)

Acide carglumique

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 28/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM Rétrocession**oui

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

STELARA

Ustékinumab

Médicament princeps mis à jour le 28/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

ENTYVIO

Vedolizumab

Médicament princeps mis à jour le 28/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

DELTYBA

Delamanide

Médicament princeps mis à jour le 28/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

KEYTRUDA

Pembrolizumab

Médicament princeps mis à jour le 28/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

YESCARTA

Axicabtagene ciloleucel

Médicament princeps mis à jour le 29/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#)

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

YERVOY

Ipilimumab

Médicament princeps mis à jour le 29/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM+ATU](#)

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

BLINCYTO

Blinatumomab

Médicament princeps mis à jour le 29/07/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

Informations CAQES : rapport 2020

mis à jour le 29/07/2021

[vc_column width= »1/2″]Du fait du contexte sanitaire, la campagne CAQES 2020 est modifiée : Seuls les 5 indicateurs porteurs de l'intéressement sont attendus (indicateurs I.2.1.1 B, I.2.1.2A, II.2, II.5,IV.1) pour être éligible au dispositif d'intéressement.[vc_column width= »1/2″] Notice intéressement et calendrier : [vc_single_image image= »41827″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » ... [Lire plus](#)

CAQES : Documents & Outils

mis à jour le 29/07/2021

Notice interressement et calendrier de la campagne CAQES (v18/06/21) [vc_column_inner width= »1/2″]Crise sanitaire COVID > adaptation du CAQES en Ile-de-France : Retrouvez via le bouton ci ... [Lire plus](#)

SIRTURO

Bedaquiline

Médicament princeps mis à jour le 03/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

ZAVICEFTA

Ceftazidime Avibactam

Médicament princeps mis à jour le 12/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ACLOTINE

Antithrombine humaine

Médicament princeps mis à jour le 13/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

TECENTRIQ

Atezolizumab

Médicament princeps mis à jour le 16/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM+ATU**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

DARZALEX

Daratumumab

Médicament princeps mis à jour le 19/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)** Orphelinoui

Présentation

mis à jour le 24/08/2021

L'Observatoire des Médicaments, des Dispositifs médicaux et de l'Innovation Thérapeutique d'Ile-de-France (OMEDIT IDF) a été créé en 2006 conformément au décret n°2005-1023 du 24/08/2005 relatif au Contrat de Bon Usage des Médicaments, Produits et Prestations et à la circulaire d'application du 19/01/2006. C'est une structure régionale d'appui et d'expertise ...

[Lire plus](#)

OPDIVO

Nivolumab

Médicament princeps mis à jour le 24/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM+ATU**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ALIMTA

Pemetrexed

Médicament princeps mis à jour le 24/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

PEMETREXED génériques et hybrides

Pemetrexed

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 24/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

CAQES

mis à jour le 26/08/2021

CAQES: Contrat d'Amélioration de la Qualité et de l'Effizienz des Soins [vc_column width= »1/2"'] Informations CAQES : rapport annuel 2020 (cliquez ICI) [vc_column width= »1/2"'] [vc_single_image image= »20513" alignment= »center » style= »vc_box_rounded » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/informations-caques-rapport-annuel-2020/ »] [vc_empty_space ... [Lire plus](#)

FETCROJA

Cefiderocol

Médicament princeps mis à jour le 26/08/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Infectiologie

mis à jour le 30/08/2021

[vc_column width= »1/2″][vc_column width= »1/2″] Documents & liens HAS : Lutte contre l'antibiorésistance : choix et durée de prescription des antibiotiques dans les infections bactériennes courantes (27/08/21) Nouveau ! SPILF : La société de pathologie infectieuse de langue ... [Lire plus](#)

REMICADE

Infliximab

Médicament princeps mis à jour le 03/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM RTUoui**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

FLIXABI

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 03/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM RTUoui**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

INFLECTRA

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 03/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM RTUoui**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

REMSIMA

Infliximab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 03/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM RTUoui**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Certification des LAP hospitaliers : où en est-on ?

mis à jour le 07/09/2021

Les logiciels d'aide à la prescription (LAP) sont des dispositifs médicaux qui nécessitent, afin d'être mis sur le marché, l'apposition d'un marquage CE. En complément, la HAS a mis en œuvre la certification de ces logiciels. Facultative depuis l'annulation de l'obligation de

certification par le Conseil d'État (décision n°387156 du ... [Lire plus](#)

SOLIRIS

Eculizumab

Médicament princeps mis à jour le 07/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

COVID-19 : prise en charge des patients (Mise à jour 07/09/2021)

mis à jour le 07/09/2021

Cette rubrique sera actualisée en fonction de l'évolution de la situation sanitaire et des différentes questions reçues. Date de dernière mise à jour : 07/09/21 Arrêté du ... [Lire plus](#)

RONAPREVE

Casirivimab/Imdevimab

Médicament princeps mis à jour le 07/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **ATU**

Modalité de prise en charge : **Dispositif ATU**

LUXTURNA

Voretigene neparvovec

Médicament princeps mis à jour le 07/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

DIFICLIR

Fidaxomicine

Médicament princeps mis à jour le 07/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ORENCIA

Abatacept

Médicament princeps mis à jour le 09/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ZIRABEV

Bevacizumab

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 09/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** RTUoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

ROACTEMRA

Tocilizumab

Médicament princeps mis à jour le 09/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM**

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

Surdosages aux opioïdes : Agissons ensemble !

mis à jour le 10/09/2021

[vc_column width= »2/3″] **RISQUE DE SURDOSE D'OPIOIDES** Documents & outils mis à disposition par le Ministère des Solidarités et de la Santé : Page spécifique : « Surdosés (overdose) d'opioïdes : la naloxone est utilisable par tous et peut sauver la vie » Fiche mémo destinée aux professionnels Fiche mémo ... [Lire plus](#)

VIDAZA

Azacitidine

Médicament princeps mis à jour le 15/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

AZACITIDINE génériques

Azacitidine

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 15/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon l'indication)**

HYQVIA

IgSC - immunoglobuline humaine sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[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 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Hors-GHS**

TEGELINE

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : **AMM** Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : **Multiple (selon**

l'indication)

PRIVIGEN

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[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 16/09/2021

[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 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

GAMMAGARD

IgIV-Immunoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

CLAIRYG

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

GAMMANORM

IgSC - immunoglobuline humaine sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[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 16/09/2021

[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 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Multiple \(selon](#)

l'indication)

IgIV-Immoglobuline humaine normale intraveineuse

IgIV-Immoglobuline humaine normale intraveineuse

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Multiple](#) (selon

l'indication)

IgSC - Immoglobuline humaine normale sous cutanée

IgSC - Immoglobuline humaine normale sous cutanée

Médicament princeps mis à jour le 16/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) Rétrocessionoui

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

Vaccination COVID-19 (Mise à jour le 15/09/2021)

mis à jour le 16/09/2021

Date de dernière mise à jour : 15/09/2021[vc_column_inner width= »1/2″] Fiche comparative vaccins Covid-19 : Comirnaty® (Pfizer/BioNTech), Spikevax® (Moderna), Vaxzevria® (AstraZeneca) et Janssen® Nouveau ! [vc_single_image image= »40085″ img_size= »large » alignment= »center » onclick= »custom_link » img_link_target= »_blank » link= »http://www.omedit-idf.fr/wp-content/uploads/Comparaison-presentation-Comirnaty-Spikevax-Vaxveria-Janssen-V25-07092021_vf.pdf »] Version du 09/09/21 Vaccins ... [Lire plus](#)

Communications

mis à jour le 16/09/2021

Prescriptions hospitalières exécutées en ville de médicaments et dispositifs médicaux de perfusion à domicile : un processus complexe à optimiser ? Poster présenté au 16èmes rencontres Convergence Santé Hôpital (Grenoble, 15 au 17 septembre 2021)

Immoglobulines humaines normales et tensions d'approvisionnement : évaluation régionale de l'impact sur la prise ... [Lire plus](#)

VELCADE

Bortezomib

Médicament princeps mis à jour le 17/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) RTUoui Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Multiple](#) (selon

l'indication)

BORTEZOMIB génériques et hybrides

Bortezomib

Médicament générique/biosimilaire mis à jour le 17/09/2021

[Voir la fiche](#)

Statut réglementaire : [AMM](#) RTUoui Rétrocessionoui

Modalité de prise en charge : [Multiple](#) (selon

l'indication)

Dispositifs médicaux : FLASH INFO !

mis à jour le 17/09/2021

FLASH INFO JO 17/09/2021 : publication Arrêté du 8 septembre 2021 relatif au management de la qualité du circuit des dispositifs médicaux implantables dans les établissements de santé et les installations de chirurgie esthétique. Nouveau ! FLASH INFO 26/05/2021 : entrée en application du ... [Lire plus](#)