

Exposé lors du petit-déjeuner du 6/10/2006 organisé par Product Life (www.productlife.fr)

Une réflexion sur le suivi du médicament dès qu'il sort des sites de fabrication du laboratoire :

Sur la base d'expériences de terrain en établissement de soins,

S'agit-il d'un suivi ou du circuit du médicament ?

Du carnet à souche à la "babel" informatique !

Robot, cyberscripteur ou médecin ?

Livraison / Délivrance sans retour ?

Pour un accompagnement de la mise en place du suivi du médicament :
esquisse de méthodologies pratiques.
gestion de la valeur des flux,

Intervenant :

Michel SCRIBAN m.d.

assistance à maîtrise d'ouvrage de projet en système d'information Santé
directeur associé de NélixA

En complément de l'envoi pour mémoire des diapos présentées, voici une réflexion de synthèse issue des échanges post-exposés :

La qualité d'une molécule relève autant de ses propriétés intrinsèques (thérapeutiques, toxiques,...) que du traitement/interprétation des données médicales du contexte et des résultats de son usage.

Lors de l'exposé, on a attiré l'attention sur les points qui ont un impact sur la qualité du flux des informations. Il peut en découler des risques qui pourraient survenir quant à la pertinence de ces données collectées.

Une bonne connaissance du traitement de l'information médicale dans les établissements de soins associée à des solutions originales de mise en forme des données disponibles peuvent apparaître comme un véritable avantage concurrentiel.

Face aux carences de nombreux établissements de soins, les laboratoires doivent-ils aujourd'hui devenir fournisseurs de système d'information ? Une première réponse négative à la question pourrait ici laisser croire que les idées ouvertes lors de l'exposé ne pourraient pas être suivies d'une mise en pratique. Il faut nuancer : en effet l'observation de

projets en cours ou à moyen terme, suggèrent des démarches qui peuvent se situer à différents niveaux :

a - au sein des laboratoires :

Comment optimiser le data-management au sein de chaque unité et entr'elles (avant, après AMM et en marketing).

b - au fil de l'eau :

Comment valider la pratique médicale quotidienne du médicament dans un établissement "pilote" et en tirer les enseignements / recommandations de toute nature - notamment en terme de gestion du risque.

c - en terme d'information :

Les établissements de soins sont depuis peu engagés dans des démarches Qualité et d'identification et de gestion des risques. Aussi le suivi de l'information associée au médicament pourrait également faire l'objet d'évaluation en partenariat "établissement/laboratoire" afin de s'assurer d'une diffusion adéquate auprès des PS des unités de soins.

d - aux niveaux de l'organisation et de la technologie :

Quelque soit les phases du suivi du médicament, il sera nécessaire de s'appuyer sur des applications spécifiques ou des applications déjà présentes dans les unités de soins. Les éditeurs logiciels seront choisis pour leur capacité à prendre en compte les standards de description et d'interopérabilité comme CEN (<http://www.centc251.org/>), HL7, IHE, openEHR (<http://www.openehr.org/>),...

En quelques mots :

A tous les stades de la vie d'un médicament et de son suivi, la gestion de la valeur du flux des informations médicales est un enjeu majeur pour le devenir de la molécule. De même les établissements de soins et les laboratoires sont étroitement associés dans le plan de gestion des risques du circuit du médicament ; ils sont appelés à mettre en place des solutions de suivi "au fil de l'eau".

Approche transversale pluri-disciplinaire et analyse préalable sont deux pré-requis pour la mise en pratique de ces projets.

Lyon, le 10 octobre 2006

Michel Scriban m.d.

courriel : m.scriban@nelixa.com

mobile : +33 (0)6 09 83 71 06