

# Etude CIRUPT

1

Conséquence Iatrogène d'une  
RUPTure de stock

# Présentation de l'étude CIRUPT

2

- Coordonnateurs : Angers, Dijon et Limoges
- Étude conduite avec les 31 CRPV
- Sur 1 an **entre le 01/01/2020 et le 31/12/2020**
- Recueillir les évènements indésirables:
  - ✦ Effets indésirables,
  - ✦ Erreurs médicamenteuses,
  - ✦ Interactions médicamenteuses,
  - ✦ Surdosages,
  - ✦ Aggravation de la pathologie sous-jacente
- En lien avec les **ruptures d'approvisionnement**

# Situations liées aux ruptures de stock

3

- Changement pour un médicament de la **même** classe pharmacologique
- Changement pour une classe pharmacologique **différente**
- Changement de **dosage**
- Changement de **forme galénique**
- Changement de **conditionnement** de la spécialité
- **Arrêt de traitement**

# Exemples

4

- **Décès** par aplasie à la suite de la rupture de BELUSTINE (lomustine) 40 mg/B5 gélules. La pharmacie avait délivré CECENU 40 mg /B 20 cps destiné au marché allemand → **surdosage** (le patient avait pris le traitement comme d'habitude)
- **EI d'ordre psychiatrique** après utilisation de PHENERGAN (prométhazine) injectable à la place de POLARAMINE (dexchlorphéniramine) injectable en prémédication de chimiothérapie (Lettre MARS le 12/01/2018 → préférer un antihistaminique *per os*)

## Les ruptures de stocks rendent-elles les patients malades ?



@Reseau\_CRPV [www.rfcrpv.fr](http://www.rfcrpv.fr)



## Conséquence Iatrogène d'une RUPTure de stock

### Quel est le but ?

- ❖ Recueillir les **effets indésirables**, les **interactions médicamenteuses**, les **erreurs médicamenteuses** induites par une rupture de stock.

### Qui est concerné ?

- ❖ Tous les **professionnels** de santé et les **patients** qui les observent peuvent déclarer.

### Pendant combien de temps ?

- ❖ 1 an, du **01/01/2020** au **31/12/2020**.

### Qui réalise cette étude ?

- ❖ Les Centres Régionaux de Pharmacovigilance (**CRPV**)

**ALORS PENSEZ À DECLARER À VOTRE CRPV**

