

# Audit des pratiques professionnelles des pharmaciens de pharmacotechnie : de la validation de la cure à la libération des préparations d'anticancéreux.

Carlier P. <sup>(1)</sup> ; Devaux R. <sup>(1)</sup> ; Tan C. <sup>(1)</sup> ; Danckaert A. <sup>(1)</sup> ; De-Bertoult D. <sup>(1)</sup> ; Dautel D. <sup>(1)</sup> ; Huyghe H. <sup>(1)</sup> ; Real L. <sup>(1)</sup>

<sup>(1)</sup> Centre Hospitalier d'Arras, Arras, France

## Introduction

2020 : Audit sur l'ensemble du circuit de préparation des anticancéreux (AC).

Plusieurs axes d'amélioration, surtout sur la partie pharmaceutique.

Mise à jour de la procédure de validation et libération pharmaceutique des AC.

**Objectif 2023 : Evaluer les pratiques des pharmaciens de la validation jusqu'à la libération des préparations après révision et diffusion de la procédure correspondante.**

## Méthode

3 pharmaciens

8 cures d'initiation (poches)

12 poursuites de cure

5 seringues

7 poches



Audités par un interne



Durée de l'audit : 3 mois



Validation pharmaceutique de la cure : 9 critères (initiation) ou 8 critères (poursuite).

Edition de la fiche de fabrication : 9 critères.

Contrôles avant libération des préparations : 13 critères.

→ Critères recensés par la SFPO ou décidés en interne.

## Résultats

<u>Acquis</u>	<u>A revoir</u>
<ul style="list-style-type: none"> <li>Conformité de la prescription initiale avec le CR de RCP</li> <li>Intercycles et jours d'administration vérifiés</li> <li>Indication des têtes de cure</li> <li>Bonne concordance entre les éléments de la fiche de fabrication et la préparation</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Concordance poids/taille entre le DPI et Chimio<sup>®</sup> (33%)</li> <li>Evolution des données physiologiques (28%)</li> <li>Indication du stockage des produits au réfrigérateur (18%)</li> <li>La purge (13%) et le clampage (2%)</li> <li>Absence de fuites (17%) et particules (15%)</li> <li>Initiales et signature du pharmacien libérant la préparation (10%)</li> </ul>

(x%) : non conformité

## Discussion



Harmonisation globale de la validation pharmaceutique entre les pharmaciens depuis la révision et diffusion de la procédure correspondante.



Au fil du temps : quelques dérives sont apparues.



**Objectif :** Réaliser régulièrement des audits afin de pouvoir rappeler les bonnes pratiques et rectifier les écarts.