

Documedis CDS.CE Manuel d'utilisation

V3.2 / 06.11.2024

HCI Solutions AG Untermattweg 8 · Case postale · CH-3000 Bern 1 Téléphone +41 58 851 26 00 hotline@hcisolutions.ch · www.hcisolutions.ch

HCI Solutions, une entreprise du Groupe Galenica



Table des matières

1	Intro	duction5
2	Desc	cription6
	2.1	Règles6
	2.2	Exemples6
	2.3	Remarques générales
	2.4	Contrôles disponibles
	2.5	Finalité7
	2.6	Risques résiduels7
	2.7	Disponibilité7
	2.8	Glossaire
	2.9	Symboles réglementaires10
3	Med	Check
	3.1	Icônes CDS11
	3.2	Symboles de pertinence
	3.3	Consultation de l'application
	3.4	Vue d'ensemble des éléments13
	3.4.1	Informations sur le patient14
	3.4.2	Aide15
	3.4.3	Imprimer15
	3.4.4	Filtre
	3.4.5	Protocole17
	3.4.6	Pied de page
	3.4.7	Vue Médicaments avec tous les contrôles18
	3.4.8	Vue Check avec tous les médicaments19
	3.5	Med Checks en détail
		~
	3.5.1	>65 ans (âge avancé) >65
	3.5.2	2 Allergie aux excipients 🍅
	3.5.3	Allergie aux principes actifs (
	354	Aptitude à conduire des véhicules
	5.5.4	Aptitude a conduire des vernicules
	3.5.5	Diabète 62
	3.5.6	Dopage 🖑



		\square	
	3.5.7	7 Dose maximale 💆	32
	3.5.8	B Double médication 🛜	35
	350	losuffisance hépatique	37
	5.5.7		
	3.5.1	0 Insuffisance rénale	39
	3.5.1	1 Interactions alimentaires	41
	3.5.1	2 Interactions Flycicle CH	44
	3.5.1	3 Interactions médicamenteuses	51
		0	
	3.5.1	4 Reproduction	53
4	Vac (Check	55
4	4.1	Sources	55
4	4.2	Groupes de patients exclus	55
2	4.3	Exclusions	55
4	4.4	Vaccins disponibles	55
4	4.5	Statut vaccinal possible	56
4	4.6	Symboles de pertinence	56
4	4.7	Consultation de l'application	57
4	4.8	Vue d'ensemble des éléments	57
	4.8.1	Informations sur le patient	57
	4.8.2	2 Aide	58
	4.8.3	8 Imprimer	58
	4.8.4	Statut vaccinal	58
	4.8.5	Recommandation de vaccination	59
4	4.9	Vac Check général	60
	4.9.1	Vue Vac Check général	61
	4.9.2	Plan de vaccination Vac Check général	62
2	4.10	Vue Vac Check pour une vaccination spécifique	62
	4.10	.1 Vue Vac Check pour une vaccination spécifique	63
	4.10	.2 Plan de vaccination Vac Check pour une vaccination spécifique	65
4	4.11	Cas spéciaux et autres informations	66
	4.11	.1 Dépassement de l'intervalle minimum	66



	4.11.2	Identification des doses non valables	.66
	4.11.3	Indication des produits spécifiques	.67
	4.11.4	Statut « non pertinent » vs. pertinence « pas nécessaire »	.67
	4.11.5	Interprétation Intervalle minimum	.68
5	Dispositif	médical	.69
6	Procédure	e de notification en cas d'erreurs	.69
7	Marquage	,	.69
8	Version		.70



1 Introduction

Ce guide a pour but d'expliquer le produit Documedis CDS.CE.

CDS.CE est l'abréviation de "Clinical Decision Support" et comprend un ensemble de contrôles qui aident les professionnels de la santé des cabinets médicaux, des hôpitaux, des pharmacies, des services de soins à domicile et des homes à vérifier la médication d'un patient. La variante "Med Check", contient tous les contrôles qui concernent les médicaments et la variante "Vac Check", contient le contrôle pour vérifier le statut vaccinal des vaccins.

Le produit n'est pas destiné à détecter, surveiller, traiter ou soulager des maladies. Il ne doit pas être utilisé pour déduire automatiquement des décisions thérapeutiques ou pour gérer des processus thérapeutiques automatisés. La décision finale concernant la médication revient toujours au professionnel de la santé. Le produit sert uniquement d'aide à la décision.



2 Description

2.1 Règles

Pour le Med Check, seuls sont utilisés les produits qui :

- sont commercialisés et/ou disposent d'une information professionnelle/d'une information destinée aux patients autorisée
- présentent une composition calculée du produit dans les données Index de HCI Solutions SA

Tous les autres produits tels que les médicaments vétérinaires, les produits homéopathiques et anthroposophiques ne sont **pas pris en compte.** Ceux-ci sont répertoriés dans l'aperçu du résultat CDS, mais sans symboles de pertinence.

Une exception est le contrôle des interactions avec les médicaments et les aliments. Les produits homéopathiques et anthroposophiques sont également inclus car certains de ces produits contiennent de l'alcool et peuvent provoquer des interactions.

Pour le Vac Check

- tous les produits vaccinaux suisses sont pris en compte, qu'ils soient commercialisés ou non.
- seuls les vaccins du plan de vaccination suisse sont pris en compte.

2.2 Exemples

Les exemples du présent document reflètent la situation au 04/2024. Ceux-ci peuvent être modifiés en fonction des données.

2.3 Remarques générales

Documedis CDS.CE prend en charge les navigateurs suivants :

- Google Chrome (à partir de la version 80)
- Microsoft Edge (à partir de la version 80)
- Mozilla Firefox (à partir de la version 80)
- Safari (à partir de la version 14.1)
- Navigateur intégré (à partir de .NET Framework 4.8)

La taille minimale de l'écran pour l'affichage de la page HTML doit être de 1280x400 pixels. Un avertissement s'affiche si la fenêtre a une largeur inférieure à 1280 pixels ou une hauteur inférieure à 400 pixels.

Attention, la taille de l'écran est trop petite pour un affichage optimal.

Figure 1 Avertissement « écran trop petit »



2.4 Contrôles disponibles

Les contrôles suivants sont disponibles :

Med Checks

- >65 ans
- Allergie aux excipients
- Allergie aux principes actifs
- Aptitude à conduire des véhicules
- Diabète
- Dopage
- Dose maximale
- Double médication
- Insuffisance hépatique
- Insuffisance rénale
- Interactions alimentaires
- Interactions Flycicle CH
- Interactions médicamenteuses
- Reproduction

Vac Checks

- Diphtérie
- FSME
- Haemophilus influenzae type b
- Hépatite A
- Hépatite B
- Herpès Zoster
- HPV
- Influenza
- Méningocoques
- Oreillons
- Pertussis
- Pneumocoques
- Poliomyélite
- Rage
- Rougeole
- Rubéole
- Tétanos
- Varicelle

2.5 Finalité

Le produit Documedis CDS.CE est un logiciel basé sur le web qui vérifie la médication utilisée ou prévue d'un patient quant aux risques pour la santé. Le logiciel aide ainsi les professionnels de la santé des cabinets médicaux, des hôpitaux, des pharmacies, des services d'aide et de soins à domicile et des homes à prendre des décisions concernant la thérapie médicamenteuse. Ce soutien s'effectue à l'aide de différents contrôles qui émettent des avertissements et des recommandations concernant la médication.

Le produit est proposé sous forme d'API web et d'application web et peut être intégré par les fournisseurs de systèmes primaires du secteur de la santé dans leurs logiciels.

2.6 Risques résiduels

Lors de l'utilisation de Documedis CDS.CE, il convient de tenir compte des risques résiduels suivants :

- Si le Documedis CDS.CE ne fonctionne pas et qu'aucun résultat ne s'affiche, il peut y avoir un risque pharmacologique pour le patient.
- Si le Documedis CDS.CE ne fonctionne pas et qu'aucun résultat du test d'aptitude à la conduite ne s'affiche, il peut entraîner la délivrance d'un médicament qui affecte l'utilisation de machines ou la conduite de véhicules. Dans le pire des cas, cela peut entraîner un risque de blessure (accident de voiture, accident avec des machines...) pour le patient ou la patiente.
- En raison d'un système primaire insuffisamment protégé chez l'utilisateur (mises à jour de sécurité, antivirus), il peut arriver qu'il soit utilisé par des utilisateurs non autorisés ou non correctement formés.

2.7 Disponibilité.

Nous garantissons une disponibilité technique de 99,5 % pour Documedis CDS.CE.



2.8 Glossaire

Terme	Explication
Anthroposophique	Les produits anthroposophiques sont des produits développés
	conformément à la connaissance anthroposophique de l'homme et de la
	nature.
Code ATC	Code à 7 chiffres issu du système de classification anatomique,
	thérapeutique et chimique.
Documedis	Un module dans Documedis qui permet d'introduire toutes les données
eMediplan	nécessaires à l'élaboration d'un eMediplan selon le standard de la IG
	eMediplan.
Documedis Vac	Un module de Documedis qui sert d'une part à documenter les
	vaccinations. D'autre part, il permet de saisir les informations nécessaires à
	la réalisation du Vac Check et de les envoyer à CDS.CE.
Dose de vaccin	On appelle dose de vaccin l'administration individuelle d'un vaccin à un
	moment donné (date de vaccination). Une vaccination peut comporter
	plusieurs doses de vaccin et une dose de vaccin peut également offrir une
	protection pour plusieurs indications de vaccination. Par exemple, une
	dose de vaccin avec le produit "XYZ" contribue à l'effet de protection du
	vaccin "ROR" ou des indications de vaccination correspondantes
	"rougeole", "oreillons" et "rubéole".
DRUID	Signifie "Driving under the Influence of Drugs, Alcohol and Medicines" et
	est une liste de médicaments sous l'influence desquels aucun véhicule ne
	devrait être conduit.
Effet systémique	Les médicaments à action systémique sont des médicaments qui pénètrent
(systémique)	dans la circulation sanguine et se répartissent dans l'ensemble de
	l'organisme par le biais de la circulation sanguine.
Fournisseur de	Editeur de logiciel proposant un système primaire tel qu'un système
logiciels	d'information clinique, un logiciel de cabinet médical, un logiciel de
FONT	pharmacie, logiciel pour homes, etc.
FSME	Abreviation de l'indication vaccinale meningo-encephalite a tique
Homeopathique	Les produits homeopathiques sont des produits fabriques à l'aide de
	procedes de preparation nomeopatniques.
Icones CDS	Pour chaque Med Check, il y a une icone qui represente le controle en
Indication vaccinale	question.
Liste de Beers	Liste énumérant les médicaments que les patients de plus de 65 ans ne
	devraient pas recevoir. Établie en 1991 par le gériatre américain Mark H
	Beers et mise à jour en 2003.
Liste Priscus	Liste Priscus (La liste a été publiée en août 2010 dans le Deutsches
	Ärzteblatt et est mise à jour sur http://www.priscus.net (Holt et al., 2010).
Med Check	Variante du CDS qui contient tous les contrôles concernant les
	médicaments.
OFSP	Office fédéral de la santé publique
Over-alerting	Cela signifie qu'un utilisateur reçoit trop d'avertissements et ne sait plus ce
	qui est important.
Statut vaccinal	Le statut vaccinal permet de calculer, sur la base des doses reçues de
	vaccin, si le statut vaccinal d'une indication vaccinale (p. ex. FSME ou rage)



Terme	Explication				
	est complet, incomplet, non pertinent ou si aucune dose n'a encore été				
	reçue. Les vaccinations sont réparties en catégories : vaccinations de base,				
	vaccinations complémentaires et vaccinations pour groupes à risque.				
Symboles de	La pertinence est un numéro qui représente la pertinence du résultat d'un				
pertinence	contrôle. Chaque numéro de pertinence a un symbole correspondant qui				
	le représente dans l'interface utilisateur.				
Système primaire	Les systèmes primaires sont des logiciels destinés aux prestataires de soins,				
	dans lesquels le dossier médical électronique interne d'un patient est				
	documenté. Il s'agit par exemple des systèmes d'information des cabinets				
	médicaux (PIS), des systèmes d'information des cliniques (KIS) ou des				
	systèmes des pharmacies.				
Terme	Explication				
Vac Check	Variante de CDS qui comprend le contrôle du statut vaccinal des vaccins.				
Vaccination	La vaccination est le terme générique utilisé pour se protéger contre une				
	ou plusieurs maladies au moyen d'un vaccin, quel que soit le nombre de				
	doses de vaccin nécessaires ou les indications concernées.				
Vaccination de base	Est une classification des indications de vaccination de l'OFSP qui reflète la				
	force de leur recommandation.				
	Les vaccinations de base sont considérées comme indispensables pour la				
	santé individuelle et publique.				
Vaccinations	Est une classification des indications de vaccination de l'OFSP qui reflète la				
complémentaires	force de leur recommandation.				
	Les vaccins complémentaires ne sont pas systématiquement recommandés				
	pour l'ensemble de la population, mais peuvent être souhaités par un				
	patient individuel.				
Vaccinations pour	C'est une classification des indications de vaccination de l'OFSP qui reflète				
les groupes à risque	la force de leur recommandation.				
	Ces recommandations concernent des vaccinations efficaces et sûres qui,				
	bien que présentant un bénéfice relativement faible pour la santé publique,				
	sont d'une utilité essentielle pour certains groupes présentant des risques				
	importants et clairement définis.				



2.9 Symboles réglementaires

Symbole	Titre	Description				
MD	Dispositif médical	Indique que le produit concerné est un dispositif médical				
MD nnnn	Marque de conformité	Indique que le produit concerné est un dispositif médical avec un organisme désigné. L'organisme désigné peut être identifié par le numéro d'identification				
	Fabricant	Indique le fabricant du dispositif médical				
	Date de fabrication	Indique la date à laquelle le dispositif médical a été fabriqué				
LOT	Désignation du lot	Indique la désignation du lot par le fabricant afin de permettre l'identification du lot ou de la charge				
UDI	Identification unique du produit	Affiche un support contenant des informations sur une identification unique du produit (UDI)				
(in the second s	Voir le manuel d'utilisation	Lire le manuel d'utilisation avant d'utiliser le produit				

Tableau 1 Symboles réglementaires



3 Med Check

CDS.CE est l'abréviation de "Clinical Decision Support" et comprend un ensemble de contrôles qui aident les professionnels de la santé des cabinets médicaux, des hôpitaux, des pharmacies, des services d'aide et de soins à domicile et des homes à vérifier la médication d'un patient. La variante "Med Check" contient tous les contrôles relatifs aux médicaments.

3.1 Icônes CDS

Icône CDS	Signification	Source
>65	> 65 ans	Liste Priscus Liste de Beers Informations professionnelles approuvées par Swissmedic
	Allergie aux excipients	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic Service de données ABDATA Pharma
	Allergie aux principes actifs	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic Service de données ABDATA Pharma
(ĈI)	Aptitude à conduire des véhicules	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic DRUID (Driving under the Influence of Drugs, Alcohol and Medicines)
F	Diabète	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic Service de données ABDATA Pharma
Å	Dopage	Service de données ABDATA Pharma AMA (Agence mondiale antidopage)
	Dose maximale	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic HCI Solutions SA Posologies pédiatriques PEDeDose
S	Double médication	HCI Solutions SA
637	Insuffisance hépatique	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic
X	Insuffisance rénale	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic
(MP)	Interactions alimentaires	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic Autres sources bibliographiques
Ŷ	Interactions médicamenteuses	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic Autres sources bibliographiques
	Interactions Flycicle CH	Dosing GmbH HCI Solutions SA
০	Reproduction	Informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Tableau 2 Symboles CDS



3.2 Symboles de pertinence

Les symboles affichent toujours le degré de sévérité le plus élevé possible. La pertinence la plus élevée est le « Dysfonctionnement technique », suivie de « Contre-indiqué », « Attention risque grave », etc. jusqu'à « Aucun risque détecté ».

Pertinence Symbole	Signification
	Dysfonctionnement technique Le contrôle n'a pas pu être effectué.
8	Contre-indiqué Différents textes sont affichés en fonction du contrôle.
	Attention, risque majeur Différents textes sont affichés en fonction du contrôle.
0	Données saisies insuffisantes Le contrôle n'a pas pu être effectué en raison de l'absence des données nécessaires sur les patients et les médicaments.
?	Aucune donnée disponible Le contrôle n'a pas pu être effectué car les données sont en cours de traitement.
\bigcirc	Attention, risque mineur Différents textes sont affichés en fonction du contrôle.
	Aucune donnée connue Différents textes sont affichés en fonction du contrôle.
S	Résultats scientifiques contradictoires Uniquement pour les interactions Flycicle CH.
\bigcirc	Aucun risque trouvé Différents textes sont affichés en fonction du contrôle.

Tableau 3 Symboles de pertinence

Pour les produits pas significatifs (p. ex. les articles de parapharmacie tels que les brosses à dents, les pansements, les produits cosmétiques), aucune icône n'est affichée dans le Med Check et une info-bulle mentionne "pas significatif" :

Filtre OFF	ê.	ø,			
Vue d'ensemble					
Louis Widmer Soin Em Hydro Act / Extreme	Pas si	ignificatif			
DermaPlast Active Malleo Soft plus S3					
elmex NETTOYAGE INTENSE brosse à dents					
Itraconazole Spirig 4 caps 100 mg Itraconazole	8	⊘	O	0	~
Sertraline Sandoz eco cpr pell 50 mg Sertraline	0		O	•	~

Figure 2 Affichage des produits pas significatifs



3.3 Consultation de l'application

Les entrées du Med Check peuvent provenir soit d'un système primaire, soit de l'onglet « eMediplan » (p. ex. dans compendium.ch ou pharmaVISTA).

Selon le système primaire, la saisie des données et la consultation des résultats CDS peuvent se présenter différemment. Veuillez contacter votre fournisseur de logiciel.

Dans l'eMediplan, la date de naissance et le sexe sous « Données personnelles » sont pertinents pour le Med Check et toutes les informations sous « Informations de santé » et « Médicaments ». Cliquez sur l'onglet « CDS » pour afficher les résultats. La description détaillée de l'onglet "eMediplan" se trouve dans le "Manuel d'utilisation Documedis eMediplan" à l'adresse <u>https://www.hcisolutions.ch/fr/support/documentations/manuals.php</u>.

eMediplan 😮 CDS.CE													
Dora Graber 23.11.1945							(ရာ Imp	orter 🕶	₽	Exporter •		Supprimer
Informations relatives au patient	En cliquan résultats du	t sur « C contrôle s'a	:DS », le Iffichent.	es									
Données personnelles													~
Informations de santé													~
Médicaments													
Ajouter médicament	+ Texte libre	Unité	3	Matin		Midi		Soi	r		Nuit		↓ ^A _Z Trier ▼
NEXIUM Mups cpr 20 mg Ésoméprazole		pièce	٢	- 0	+	_	1	+	- 0	+		+	1
SERALIN Mepha Lactab 50 mg Sertraline 🗑 🤗		pièce	٠	- 1	+	-	0	+ -	- 0	+	_	+	î ~
BELOC ZOK cpr ret 200 mg Métoproloi tartrate 📓 ⊘		pièce	٠	- 1	+	-	0	+] [-	- 0	+	_	+	Î ~

Figure 3 Vue d'ensemble onglet « eMediplan »

3.4 Vue d'ensemble des éléments

Le CDS Viewer affiche les résultats du Med Check et se compose des éléments suivants :

- Barre d'information
 - o Informations relatives au patient
 - Bouton d'aide
 - o Bouton d'impression
- Barre de navigation
 - Filtre (selon la configuration du fournisseur de logiciel)
 - o Vue d'ensemble
 - o Médicaments avec tous les Med Checks
 - Informations détaillées
 - Informations complémentaires (différentes selon le contrôle)
- Med Check avec tous les médicaments
 - o Informations détaillées
 - o Informations complémentaires
- Protocole
- Pied de page

		solutions
Dora Graber 23.11.1945 Informations	Bouton d'ai	ide 🕜 Aide 🕞 Imprimer 🗸
Filtre ON		🔹 💫 🕫 %
Filtre Vue d'ensemble	Med Chec les médi	ik avec tous Bouton licaments d'impression
Klacid cpr pell 250 mg Clarithromycine		₿ 🛆 🗸
Sortis cpr pell 40 mg Atorvastatine		8 8 9 ~
Pantoprazole Sandoz cpr pell 40 mg Pantoprazole		S () ~
Protocole	Médicamer	nts avec tous les Med Checks
Interactions médicamenteuses	Allergies aux principes actifs	Allergies aux excipients
Check effectué Status: cf. rapport CDS	r · · · · ✓ Check effectué Status: Aucune allergie au principe actif	Check effectué Status: Aucune allergie aux excipients

Figure 4 Med Check Vue d'ensemble des éléments

Les chapitres suivants décrivent ces éléments à l'aide d'exemples.

3.4.1 Informations sur le patient

À l'extrême gauche de la barre d'information, le nom et la date de naissance du patient s'affichent, le cas échéant.

Dora Graber 23.11.1945	🚱 Aide	Imprimer 🗸
------------------------	--------	------------

Figure 5 Med Check Informations patient

HCI HCI



3.4.2 Aide

Cliquez sur le bouton « Aide » pour ouvrir une fenêtre contenant des informations générales et un lien vers le manuel d'utilisation ainsi qu'un eLearning. Après avoir sélectionné « Med Check » dans la première liste déroulante, vous pouvez sélectionner le contrôle souhaité dans la deuxième liste déroulante et trouver des informations résumées sur l'utilisation de ce contrôle.



Figure 6 Med Check Aide

3.4.3 Imprimer

En cliquant sur le bouton « Imprimer », il est possible de choisir si les résultats du Med Check doivent être imprimés par contrôle ou par médicament. Cela est visible ou non pour l'utilisateur en fonction de la configuration du fournisseur de logiciel.



Figure 7 Med Check Imprimer



Le terme « médicament » comprend, outre le tableau récapitulatif et le protocole pour chaque médicament, les résultats non filtrés des contrôles correspondants.

Klacio	l cpr pell 250 mg	
8	Interactions médicamenteuses	Sortis cpr pell 10 mg
0	Allergies aux principes actifs	Aucune allergie au principe actif trouvée
0	Allergies aux excipients	Aucune allergie aux excipients trouvée
0	Double médication	Aucun problème de double médication trouvé
0	Dose maximale	1-0-0-0 pièce / Aucun problème de posologie trouvé
0	Insuffisance rénale	Insuffisance rénale, terminale (Clor <15 ml/min): Adaptation posologique nécessaire
0	Insuffisance hépatique	Insuffisance hépatique, légère (Child-Pugh A): Prudence (sans recommandation)
0	Âge avancé	Aucune adaptation posologique nécessaire Source: Information professionnelle
0	Interactions alimentaires	Aucune interaction n'est trouvée dans la base de données INDEX. Veuillez consulter l'information professionnelle.
0	Aptitude à conduire des véhicules	l: Influence légère sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines

Figure 8 Med Check Imprimer « Médicament »

L'expression « Check », ou contrôle, comprend, outre le tableau récapitulatif et le protocole de chaque contrôle, les résultats non filtrés des médicaments.

Insuffisa	Insuffisance rénale Insuffisance rénale, terminale (Clcr <15 ml/min)							
0	Klacid cpr pell 250 mg Clarithromycine	Adaptation posologique nécessaire						
0	Sortis cpr pell 10 mg Atorvastatine	Aucune adaptation posologique nécessaire						
0	Pantoprazole Sandoz cpr pell 40 mg Pantoprazole	Adaptation posologique nécessaire						

Figure 9 Med Check Imprimer « Check »



3.4.4 Filtre

Le filtre est défini par votre fournisseur de logiciel et sert à éviter les alertes inutiles. Vous pouvez à tout moment désactiver le filtre en cliquant sur « ON » ou en l'activant sur « OFF ». Si le filtre est activé, tout résultat inférieur à la valeur seuil définie (et ce quelle que soit la vue), ne sera pas affiché.

Dora Graber 23.11.1945									🚱 Aide		Imprimer	•
Filtre OFF		8 8			ø,		æ		>65	Â.		
Vue d'ensemble	Vous voyez ici filtrée. Le filtre activ	i la vue no e peut êtr é.	on re									
Klacid cpr pell 250 mg Clarithromycine		8	0	0	0	0	0	0	0	0	0	~
Sortis cpr pell 10 mg Atorvastatine		8	0	0	0	0	0	8	0	0	٥	~
Pantoprazole Sandoz cpr pell 4 Pantoprazole	10 mg	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	~

Figure 10 Med Check Filtre désactivé

Les symboles de pertinence ne peuvent être filtrés qu'à partir du symbole ⁽⁾ « Attention, faible risque ». L'insuffisance hépatique et rénale constitue une exception. Les résultats avec les conseils d'ajustement posologique ne sont pas représentés de manière filtrée.

3.4.5 Protocole

Le deuxième tableau de l'aperçu énumère tous les Med Checks qui peuvent être effectués sur la base des données patient disponibles. Le symbole du contrôle correspondant est représenté avec le degré de sévérité le plus élevé (symbole de pertinence) disponible dans l'aperçu. En outre, des informations sur le statut du contrôle (p. ex. voir statut), la source, la description du contrôle ainsi que d'éventuelles remarques sont ajoutées.

Les contrôles qui ne sont pas pertinents pour le patient sont inactifs et affichés avec la déclaration « *Risque exclu* ». Cela peut se produire si, par exemple, il a été indiqué qu'il n'y avait pas d'allergies chez le patient. Les Med Checks exclus ne sont présentés que dans le protocole, mais pas dans les résultats.



Figure 11 Med Check Extrait du protocole



3.4.6 Pied de page

Tout en bas du pied de page, on trouve à gauche le nom du produit ainsi que le marquage. Au milieu s'affiche le nom du fournisseur du logiciel et tout à droite l'information sur le serveur utilisé. En cliquant sur "Documedis CDS.CE", d'autres informations apparaissent sur l'identification du produit et la version. Ces informations sont importantes si un problème est signalé.

Documedis CDS.CE	(MD nnnn	MD	HCI Documediz 2020-01 INT	

Figure 12 Pied de page

3.4.7 Vue Médicaments avec tous les contrôles

Lorsque l'on se trouve dans la vue d'ensemble et qu'on clique sur un médicament, les résultats et les informations abrégées par Med Check pour ce médicament sont affichés.

Dans l'exemple ci-dessous, on voit que le contrôle « Interactions médicamenteuses » est contreindiqué en raison d'une interaction grave entre « Klacid cpr pell 250 mg » et « Sortis cpr pell 10 mg ».

Filtre OFF		<. 8	8	e	×	G ¹ 2	>65	Â.	\$	
Vue d'ensemble	Si l'on clique sur un r la vue d'ensemble, t des contrôles asso	nédicament :ous les résu ciés s'affiche	dans Itats ent.		Cliquez ou sur m	à nouveau le symbol asquer les	u sur le me le du trian informati	édicament gle pour ons.		٦
Klacid cpr pell 250 mg Clarithromycine		8	0	0	0	0	I	I	0	^
Interactions médicamenteuses	Sortis	cpr pell 10 mg								~
Oouble médication	Aucun pi	roblème de doubl	e médication	trouvé						
✔ Dose maximale	1-0-0-0 p	pièce / Aucun prol	blème de pos	ologie trouvé						~
O Insuffisance rénale	Insuffisa	nce rénale, termir	nale (Clor <15	5 ml/min): Ada	aptation posolo	ogique nécess	aire			~
O Insuffisance hépatique	Insuffisa	nce hépatique, lé	gère (Child-P	ugh A): Prude	nce (sans reco	mmandation)				~
Âge avancé	Aucune a Source: I	adaptation posolo Information profe	ogique néces ssionnelle	saire			En cliqua triangle, d détaille	int sur le sy d'autres in ées sur le d	ymbole d formatior contrôle	
Interactions alimentaires	Aucune i professio	interaction n'est ti onnelle.	rouvée dans l	a base de doi	nnées INDEX. \	/euillez c	corresp	oondant s'a	affichent.	
Aptitude à conduire des véhicules	I: Influen	ce légère sur l'api	titude à la co	nduite ou à l'u	itilisation de m	achines				• ~

Figure 13 Med Check Vue Médicaments avec tous les contrôles

Si des informations détaillées sur un contrôle sont disponibles, celles-ci peuvent être affichées en cliquant sur le symbole du triangle \checkmark . En fonction du contrôle, il est possible d'afficher d'autres informations détaillées.



Klacid cpr pell 250 mg Clarithromycine 	8	0	0	0	0	0	0	0	^
Interactions médicamenteuses	• Sortis cpr pell 10 mg								~
Oouble médication	Aucun problème de dou	uble médicatio	n trouvé						
Oose maximale	1-0-0-0 pièce / Aucun p	roblème de po	isologie trouvé						~
O Insuffisance rénale	Insuffisance rénale, terr	minale (Clor <1	5 ml/min): Ada	aptation posol	ogique nécess	aire			~
O Insuffisance hépatique	Insuffisance hépatique,	légère (Child-	Pugh A): Prude	nce (sans reco	ommanda	Le symb	ole du triar	ngle Ver ou	~
Age avancé	Aucune adaptation posologique nécessaire de réduire les informat Source: Information professionnelle détaillées.				ations				
V Interactions alimentaires	Aucune interaction n'es professionnelle.	t trouvée dans	la base de doi	nnées INDEX. 1	Veuillez consu	ter l'informatio	on		
Aptitude à conduire des véhicules	I: Influence légère sur l'a	aptitude à la c	onduite ou à l'u	itilisation de m	achines				^
Source: Information professionnelle • Informer le patient que ce médicament peut causer de ou utiliser de machines aussi longtemps que ces effets	s effets indésirables qui altè persistent.	rent la capacit	é de réaction (p.ex. somnole	nce, céphalées	, nausées, von	nissement) et d	le ne pas co	nduire

Figure 14 Med Check Vue Médicaments avec tous les détails des contrôles

3.4.8 Vue Check avec tous les médicaments

Pour accéder à cette vue, vous devez cliquer sur le symbole du contrôle désiré. Seuls les résultats du contrôle correspondant sont alors affichés pour tous les médicaments. Il est également possible

d'afficher des informations détaillées à l'aide du symbole du triangle \checkmark .

Dora Graber 23.11.1945		O Aide ☐ Imprimer
Filtre OFF	= <mark>0</mark> 40 60 50	x, x
Insuffisance hépatique Insuffisance hépatique, légère (Child-Pugh A)	En cliquant sur le symbole d'insuffisance hépatique, on accède à l'affichage du contrôle « Insuffisance hépatique » avec tous les	Insuffisance hépatique cf. rapport CDS
Clarithromycine	Prudence (sans recommandation)	Le symbole du triangle permet de développer ou de réduire les informations
Sortis cpr pell 10 mg Atorvastatine	Contre-indiqué	détaillées.
Pantoprazole Sandoz cpr pell 40 mg Pantoprazole	Aucune donnée	
Insuffisance hépatique, légère (Child-	Pugh A) Aucune donnée	
Insuffisance hépatique, modérée (Chi	ild-Pugh B) Aucune donnée	
insuffisance hépatique, sévère (Child-	Pugh C) Adaptation posologique nécessaire	

Figure 15 Med Check Vue Contrôle avec tous les médicaments

Selon le Med Check, les résultats sont présentés comme suit :



Type d'affichage	Med Checks
Cercle	Interactions Flycicle CH
Liste	 Contrôles du dosage maximal Insuffisance hépatique Insuffisance rénale Reproduction Dopage Aptitude à la conduite > 65 ans
Matrice	Interactions médicamenteusesDouble médication
Tableau	Allergie aux principes actifs et aux excipientsInteractions alimentaires

Tableau 4 Types de présentation Med Checks

Les détails exacts sont décrits au chapitre 4 pour chaque Med Check.



3.5 Med Checks en détail

Chaque Med Check est décrit en détail dans les chapitres suivants.



Ce contrôle vise à déterminer s'il convient d'être prudent avec un médicament lorsque le patient est âgé de plus de 65 ans.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, l'âge et la médication du patient sont nécessaires. L'âge doit être supérieur à 66 ans.

Groupes de patients exclus

Ce contrôle est contre-indiqué pour les patients âgés de moins de 66 ans.

Sources

Liste Priscus, liste Beers et information professionnelle approuvée par Swissmedic

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
	Pas d'indication pour ce groupe de	ANDREAFOL cpr 0.4 mg
•	patients	et
		Patient âgé de plus de 65 ans
	Non recommandé	STILNOX cpr pell 10 mg
		et
		Patient âgé de plus de 65 ans
	Données saisies insuffisantes	La date de naissance est manquante
	Aucune donnée disponible	PÉNICILLAMINE caps
		et
		Patient âgé de plus de 65 ans
\frown	Les textes suivants peuvent être	MAKATUSSIN gouttes
	affichés	et
	• Uniquement en cas de	Patient âgé de plus de 65 ans
	nécessité évidente	
	Un ajustement posologique est	
	nécessaire	
	Avec prudence	
		FABRAZYME subst seche 5 mg
	Cela signifie que les sources de	et
	donnees ne contiennent aucune	Patient age de plus de 65 ans
	Information.	
	Aucun ajustement posologique n'est	DAFALGAN cpr ett 1 g
	nécessaire	et
		Patient âgé de plus de 65 ans

Figure 16 Pertinences possibles et exemples >65 ans



Présentation du résultat

Le résultat est affiché sous forme de liste, avec le nom du médicament, les textes pertinents et les sources.

Dora Graber 23.11.1945		O Aide Imprimer ◄
Filtre OFF	= <mark>8</mark> 4 <u>0</u> 60	
Âge avancé Patients âgés (à partir de 65 ans) Andreafol cpr 0.4 mg Acide folique	Pas d'indication pour ce groupe de patients Source: Information professionnelle	Le symbole du triangle permet de développer ou de réduire les informations détaillées.
Stilnox cpr pell 10 mg Zolpidem tartrate	Pas recommandé Source: Beers Criteria	~ ~
Dafalgan cpr eff 1 g Paracétamol	Aucune adaptation posologique nécessaire Source: Information professionnelle	
Fabrazyme subst sèche 5 mg Agalsidase bēta (produite par technologie de l'ADN	Aucune donnée Source: Information professionnelle	
Makatussin gouttes Codéine phosphate hémihydrate	Avec prudence Source: Beers Criteria	~

Figure 17 Résultat >65 ans

Dans les informations détaillées figurent d'autres informations en fonction de la pertinence.

Âç	je avancé		
Patie	nts âgés (à partir de 65 ans)		
8	Andreafol cpr 0.4 mg Acide folique	Pas d'indication pour ce groupe de patients Source: Information professionnelle	
Ø	Stilnox cpr pell 10 mg Zolpidem tartrate	Pas recommandé Source: Beers Criteria	^
	Justification Les agonistes des récepteurs des benzodiazépines ont c entrées en urgence accrues; accidents de voitures; améli	hez les patients âgés les mêmes effets indésirables que les benzodiazépines (p.ex. délire, chute, fractures); hospitalisations et oration minimale de la latence et de la durée du sommeil.	
~	Dafalgan cpr eff 1 g Paracétamol	Aucune adaptation posologique nécessaire Source: Information professionnelle	
0	Fabrazyme subst sèche 5 mg Agalsidase bêta (produite par technologie de l'ADN	Aucune donnée Source: Information professionnelle	
$\mathbf{\circ}$	Makatussin gouttes	Avec prudence	~



3.5.2 Allergie aux excipients

Ce contrôle vérifie si un excipient médicamenteux correspond à une allergie documentée du patient.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, les allergies (sous une forme structurée) ainsi que la médication du patient doivent être enregistrées.



Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

Sources

Service de données ABDATA Pharma et informations professionnelles approuvées par Swissmedic.

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
	Contre-indiqué	MALTOFER cpr pell 100 mg
U		et
		Allergie au polyéthylène glycol
	Non recommandé	AGOMELATIN Mepha cpr pell
		25 mg
		et
		Intolérance au lactose
	Aucun contrôle n'a été effectué car les	DAFALGAN cpr eff 1 g
	données sont manquantes	et
		Indication selon laquelle les
		allergies sont « inconnues »
9	Aucune donnée disponible	KANSO KetVit
		et
		Allergie aux analgésiques (type
		acide arylactique)
\wedge	Impossible	-
	Impossible, car ce contrôle est lié au	-
	principe actif	
	Il n'y a pas de correspondance	ATORVA Pfizer cpr pell 80 mg
	d'allergie documentée à l'un des	et
-	principes actifs d'un médicament	Allergie aux parabènes
	délivré	

Tableau 5 Pertinences possibles et exemples d'allergie aux excipients



Présentation du résultat

Ce contrôle est présenté sous la forme d'une matrice énumérant à gauche tous les médicaments, en haut toutes les allergies qui déclenchent l'alerte et au centre les résultats de ces associations. Sous le titre « Allergie aux excipients », vous trouverez toutes les allergies indiquées.

Dora Graber 23.11.1945								🚱 Aide		Imprimer 👻	
Filtre OFF		60		20	ø,	$\aleph_{\mathbf{S}}$	670	>65 😢	Â.	\$	
Allergies aux excipier Allergies : Allergie au propylène glycol, Intoléra	NTS ance au lactose, Alle	ergie au para	abène					Le s de le	symbole dévelop es inform	du triangle oper ou de r ations détai	perme éduire illées.
								Allergie au propylène	Intolérance au lactose		
Maltofer Fol cpr croquer Acide folique, Fer(III)								0	0		
Eletriptan-Mepha cpr pell 40 mg Élétriptan								8	0	~	

Figure 19 Résultat Allergie aux excipients

Dans la case « Allergie aux excipients », il est possible d'afficher des informations détaillées en cliquant sur le symbole du triangle \checkmark . Vous y verrez l'excipient qui déclenche l'allergie et d'autres informations à ce sujet.

Allergies aux excipients Allergies : Allergie au propylène glycol, Intolérance au lactose, Allergie	au parabène			
		Allergie au propylène	Intolérance au lactose	
Maltofer Fol cpr croquer Acide folique, Fer(III)		O	0	
Eletriptan-Mepha cpr pell 40 mg Elétriptan		8	•	^
Allergie au propylène glycol	Prendre l'allergie en considération en présence d'une allergie au propylène glycol. Agent déclenchant: hypromellose			
Intolérance au lactose	Ne devrait pas être administé aux patients ayant une intolérance à la/à l'/au lacto	se monohydra	até.	







3.5.3 Allergie aux principes actifs

Ce contrôle avertit en cas de concordance d'un principe actif avec une allergie documentée du patient. Les allergies croisées sont également prises en compte.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, les allergies documentées du patient (sous une forme structurée) et sa médication sont nécessaires.

Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

Sources

Service de données ABDATA Pharma et informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
0	Contre-indiqué - allergie	AERIUS cpr pell 5 mg
U		et
		Allergie aux antihistaminiques (type pipéridylidène)
	Non recommandé -	Alcacyl cpr
	allergie croisée	et
		Allergie aux analgésiques (type oxicam)
	Aucun contrôle n'a été	DAFALGAN cpr eff 1 g
	effectué car les données	et
	sont manquantes	Indication selon laquelle les allergies sont
		« inconnues »
6	Aucune donnée	KANSO KetVit
	disponible	et
		Allergie aux analgésiques (type acide arylactique)
\wedge	Impossible	-
	Impossible	-
	ll n'y a pas de	ALCACYL cpr
	correspondance	et
	d'allergie documentée à	Allergie aux antidépresseurs (type amitriptyline)
	l'un des principes actifs	
	d'un médicament délivré	

Tableau 6 Pertinences possibles et exemples d'allergie aux principes actifs



Présentation du résultat

Ce contrôle est présenté sous la forme d'une matrice énumérant à gauche tous les médicaments, en haut toutes les allergies qui déclenchent l'alerte et au centre les résultats de ces associations. Sous la rubrique « Allergie aux principes actifs », vous trouverez toutes les allergies indiquées.

Dora Graber 23.11.1945						🚱 Aide		mprimer 👻	
Filtre ON		٢	8	20	×	G'a	>65	20	_
Allergies aux principes acti Allergies : Allergie aux analgésiques (type salicylés), Allergi	fS e aux pénicilline	s					Le symt de dével info	pole du triar lopper ou d rmations dé	ngle permet e réduire les etaillées.
						Allergie aux analgési	Allergie aux pénicillin		
Penicillamin caps Pénicillamine							•	Ý	
Aspirine C cpr eff Acide acétylsalicylique,						8		~	
Paracetamol-Mepha cpr pell 500 mg Paracétamol						•		~	

Figure 21 Résultat Allergie aux principes actifs

Dans la case « Allergie aux principes actifs », il est possible d'afficher des informations détaillées en cliquant sur le symbole du triangle \checkmark . Vous pouvez voir quel est le principe actif qui provoque l'allergie et s'il s'agit d'une allergie croisée ou non.

Allergies aux principes actifs Allergies : Allergie aux analgésiques (type salicylés), Allergie aux pén	icillines			
		Allergie aux analgési	Allergie aux pénicillin	
Penicillamin caps Pénicillamine			•	^
Allergie aux pénicillines	Prendre l'allergie croisée en considération en présence d'une allergie aux pénicill ayant une allergie aux pénicillines, des réactions d'hypersensibilité peuvent se pr l'administration de substances déclenchant une Allergie à la pénicillamine (méta pénicilline), ici pénicillamine.	ines. Chez les j oduire lors de bolite de la	patients	
Aspirine C cpr eff Acide acétylsalicylique,		8		~
Paracetamol-Mepha cpr pell 500 mg Paracétamol		•		~

Figure 22 Résultat Interaction alimentaire Détail



3.5.4 Aptitude à conduire des véhicules

Ce contrôle vise à déterminer si un médicament a un effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Les médicaments locaux tels que les gouttes oculaires sont également pris en compte.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, la médication du patient et l'indication que le patient est « conducteur » sont nécessaires.

Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

Sources

DRUID (Driving under the Influence of Drugs, Alcohol and Medicines) et informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
8	Impossible	-
	Effet prononcé sur l'aptitude à	LORAMET cpr 1 mg
	conduire des véhicules ou à utiliser	et
	des machines	« Conducteur »
	Données saisies insuffisantes	On ignore si le patient est sportif de haut
		niveau
6	Aucune donnée disponible	BUPIVACAIN Sintetica 0.5 %
		et
		« Conducteur »
	Les textes suivants peuvent être	ALLERGODIL gtt opht
	affichés :	et
	 Effet modéré sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines Faible effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines 	« Conducteur »
	Aucune étude n'a été réalisée	SYMBICORT 400/12 turbuhaler
		et
		« Conducteur »
	Aucun effet ou effet négligeable	ZOCOR cpr pell 20 mg
	sur l'aptitude à conduire des	et
-	véhicules ou à utiliser des machines	« Conducteur »

Figure 23 Pertinences possibles et exemples d'aptitude à la conduite



Présentation du résultat

Le résultat est affiché sous la forme d'une liste, avec le nom du médicament et ses textes pertinents.

Dora Graber 23.11.1945						🚱 Aide	e 🗐	Imprimer 👻	
Filtre OFF		i katalan kata	ø,		>65	ſ¶₽ <mark>₀</mark>	\$	€EO	
Aptitude à conduire des vél Exposition potentielle à des situations dangereuses, comme p	ICULES p.ex. la conduite de véhicules,	l'utilisation de	e machines ou	le travail à des	s hauteurs im	portantes	Le s perm de ré	symbole du t net de dévelo duire les info détaillées	riangle opper ou ormations
Pantoprazole Axapharm cpr 40 mg Pantoprazole	Pantoprazole Axapharm cpr 40 mg Pantoprazole L: Influence légère sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines								
Zocor cpr pell 20 mg 0: Aucune influence ou influence négligeable sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines									
Loramet cpr 1 mg Lormétazépam	III: Influence marquée sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines								

Figure 24 Résultat Aptitude à la conduite

Des informations plus détaillées sur les sources et d'autres informations sont fournies dans les informations détaillées.

Ap	Aptitude à conduire des véhicules							
Expo	Exposition potentielle à des situations dangereuses, comme p.ex. la conduite de véhicules, l'utilisation de machines ou le travail à des hauteurs importantes							
0	Pantoprazole Axapharm cpr 40 mg Pantoprazole I: Influence légère sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines							
	Zocor cpr pell 20 mg Simvastatine O: Aucune influence ou influence négligeable sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines							
0	Loramet cpr 1 mg Lormétazépam	III: Influence marquée sur l'aptitude à la conduite ou à l'utilisation de machines	^					
	Source: Liste Druid							
	 Informer le patient que ce médicament a des effets sur le temps de réaction et qu'il peut causer des effets indésirables qui altèrent l'aptitude à la conduite (vertiges, torpeur, somnolence, vision trouble/double et diminution de l'attention) et que le temps de réaction peut être aussi diminué sans ressentir d'effets indésirables. Informer le patient de ne pas conduire jusqu'au premier contrôle suivant le début du traitement et d'être aussi prudent dans d'autres situations (p.ex. l'utilisation de machines et le travail en hauteur). 							
	 Informer le patient de ne pas consommer d'alcool ou de s 	ubstances psychoactives lorsqu'il prend ce médicament.						

Figure 25 Résultat Aptitude à la conduite Détail





Ce contrôle vise à déterminer si la prise du médicament présente un risque pour les diabétiques de type 1 ou de type 2.

Input

Pour effectuer ce contrôle, le type de diabète du patient, les médicaments ainsi que la date de naissance sont nécessaires.

Exclusions

Seuls les produits dont l'information professionnelle a été approuvée par Swissmedic sont pris en compte. Cela signifie que les aliments contenant du glucose, par exemple, sont exclus du contrôle.

Groupes de patients exclus

Ce contrôle est contre-indiqué si le patient est âgé de moins de 18 ans et/ou si le patient ne peut pas être classé dans l'une des catégories suivantes :

- Diabète sucré de type 1
- Diabète sucré de type 2

Sources

Service de données ABDATA Pharma et informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Pertinence	Signification	Exemple
	Contre-indiqué	AMARYL cpr 3 mg
U		et
		Diabète de type 1
	Non recommandé	GALVUS cpr 50 mg
		et
		Diabète de type 1
	Données saisies insuffisantes	Le type de diabète est inconnu
6	Aucune donnée disponible	ZELLER Cœur et nerfs cpr pell
		et
		Diabète de type 2
	Les textes suivants peuvent être	TOCTINO, caps 10 mg
	affichés :	et
	• Uniquement en cas de	Diabète de type 2
	nécessité évidente	
	Avec prudence	
	Non spécifié	
	Aucupe mesure particulière n'est	NASONEX spray pasal doseur 50 mcg
	nécessaire en plus de la	et
	surveillance babituelle du	Diabète de type 2
	diabète	

Pertinences possibles et exemples

Tableau 7 Pertinences possibles et exemples de diabète

Présentation du résultat



Le résultat est affiché sous forme de liste, avec le nom du médicament, les textes pertinents et les sources. L'intitulé « Diabète » indique le type de diabète.

Dora Graber 23.11.1945					🚱 Aid	le 📑	Imprimer 👻
Filtre OFF	≡	8	80		>65	Â.	* 0
Diabète Diabète de type 1				Le de li	symbole c e développ es informa	du triangl per ou de itions dét	e permet réduire aillées.
Nasonex spray nasal doseur 50 mcg Mométasone furoate	Aucune mesure particulière su	oplémentaire à la su	irveillance habit	uelle du diabè	te	$\overline{\}$	
C Toctino caps 10 mg Alitrétinoine	Avec prudence Source: ABDATA / HCI						
Amaryl cpr 3 mg Glimépiride	Contre-indiqué						

Figure 26 Résultat Diabète

Dans les informations détaillées figurent d'autres informations en fonction de la pertinence.

Di Diab	abète ^{ète de type 1}			
	Nasonex spray nasal doseur 50 mcg Mométasone furoate	Aucune mesure particulière supplémentaire à la surveillance habituelle du diabète		
	Toctino caps 10 mg Alitrétinoïne	Avec prudence Source: ABDATA / HCI	^	
	À utiliser avec prudence chez les diabétiques; un contrôle fréquent des taux de lipides sériques peut être nécessaire; il est recommandé de commencer avec une faible dose initiale et de l'augmenter lentement.			
8	Amaryl cpr 3 mg Glimépiride	Contre-indiqué		

Figure 27 Résultat Diabète Détail





Ce contrôle vérifie si le médicament peut être pris pendant ou en dehors d'une compétition sportive. Concrètement, il vérifie si un médicament de la médication est présent sur la liste des produits dopants.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, la médication du patient et l'indication que le patient est « sportif de haut niveau » sont nécessaires.

Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

Produits exclus

Les produits locaux sont exclus du contrôle.

Sources

Service de données ABDATA Pharma et AMA (Agence mondiale antidopage)

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
8	Impossible	-
	Le médicament figure sur la liste des interdictions	OXYCODON Sandoz cpr ret 20 mg et Sportif d'élite
0	Données saisies insuffisantes	On ignore si le patient est un sportif de haut niveau
?	Aucune donnée disponible	Apparaît dans les produits d'exportation ou les produits hors commerce sans information professionnelle
\bigcirc	Impossible	-
	Impossible	-
	Ne figure pas sur la liste des interdictions	CETALLERG Sandoz cpr pell 10 mg et Sportif d'élite

Tableau 8 Pertinences possibles et exemples de dopage



Présentation du résultat

Le résultat s'affiche sous la forme d'une liste, avec le nom du médicament et d'autres informations si le médicament figure sur la liste des interdictions. Aucune autre information détaillée n'est disponible.

Dora Graber 23.11.1945						🚱 Aic	le	Imprimer 👻
Filtre OFF			ø,			>65	Â.	
_								
Dopage								
Sportifs de compétition								
Métoprolol Spirig HC cpr pell ret 100 mg Métoprolol tartrate	Le principe actif, métoj compétition pour les sj sport motorisé et saut	prolol tartrate, e ports nécessita à skis.	est présente si nt de la conce	ur la liste des s entration p.ex.	substances do tir, bob, curling	pantes et est ir g, billard, jeux d	nterdite en e quilles, lutte,	
Symbicort 200/6 turbuhaler pdr inh Budésonide, Formotérol fumarate dihydrate	Le principe actif, budésonide, Formotérol fumarate dihydrate, est sur la liste des substances dopantes et est interdite en compétition.							
Cetallerg Sandoz cpr pell 10 mg Cétirizine dichlorhydrate	Ne figure pas sur la list	te des produits	dopants					



3.5.7 Dose maximale



Ce contrôle permet de vérifier si la dose maximale d'un médicament a été dépassée. La dose maximale unique et la dose journalière maximale liées au produit et à la substance sont évaluées pour les adultes âgés de 18 ans et plus. Différents groupes d'âge, p. ex. les patients âgés de plus de 75 ans, sont également pris en compte.

Le contrôle « Dosage maximal » sert uniquement à avertir en cas de dépassement de la dose maximale, il ne sert pas de support à la prescription. C'est pourquoi le contrôle « double médication » doit toujours être pris en compte.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, la date de naissance, le poids et la taille du patient sont nécessaires. En outre, la médication et un dosage structuré des médicaments doivent être disponibles.

Groupes de patients exclus

Le contrôle est contre-indiqué si le patient :

- est âgé de moins de 18 ans
- pèse moins de 40 kg ou plus de 120 kg
- mesure moins de 50 cm ou plus de 280 cm

Exclusions

Les dosages non structurés (textes libres) ne peuvent pas être vérifiés.

Les cas suivants ne peuvent pas être évalués et ont comme résultat « données non disponibles » :

- La dose unitaire maximale et la dose journalière maximale des produits ayant plus d'un composant (par ex. FLUIMUCIL Grippe Day Night cpr eff).
- La dose journalière maximale des produits avec des posologies basées sur des doses horaires ou hebdomadaires (par ex. DUROGESIC patch mat 12 mcg/h



Logique

Vérifier d'abord la dose maximale unitaire et/ou journalière liée au produit. Si elle est correcte, effectuez ensuite le contrôle de la substance. Un contrôle de dose lié à la substance est effectué si le contrôle de dose lié au produit ne présente aucun risque, si la médication contient deux ou plusieurs principes actifs identiques et si des doses sont enregistrées pour tous les médicaments contenant la même substance. Le contrôle est effectué à partir de la dose la plus élevée publiée dans l'information professionnelle du principe actif correspondant.

Si la médication contient des médicaments dont la ROA diffère, il n'est pas possible d'effectuer le contrôle de dose lié à la substance.

Si la médication contient des médicaments à effet retard et non retard, la quantité maximale présente dans la substance est utilisée pour le contrôle lié à la substance. Celle-ci peut différer des doses maximales de chaque médicament.

Par exemple, pour Algifor-L forte cpr pell 400 mg, la dose quotidienne maximale est dépassée à 1200 mg et pour Brufen cpr pell 600 mg, la dose quotidienne maximale ne serait dépassée qu'à 1600 mg. Toutefois, pour le contrôle lié à la substance, on utilise la dose maximale générale d'ibuprofène, qui est de 2400 mg.

Brufen Reta Ibuprofène	ard cpr pell ret 800 mg	1-0-1-0 pièce / Dose unitaire, Dose journalière dépassée			/
	Dose unitaire par principe actif		posologie	prescrite	maximal
8	buprofène			1200 mg	800 mg
	Brufen Retard cpr pell ret 800 mg	1-0-1-0 pièce	1 pièce	800 mg	
	Algifor-L forte cpr pell 400 mg	1-1-1-0 pièce	1 pièce	400 mg	
1	Dose journalière par principe actif		posologie	prescrite	maximal
8	buprofène			2800 mg	2400 mg
	Brufen Retard cpr pell ret 800 mg	1-0-1-0 pièce	2 pièce	1600 mg	
	Algifor-L forte cpr pell 400 mg	1-1-1-0 pièce	3 pièce	1200 mg	

Figure 29 Exemple de contrôle lié à la substance avec des médicaments à effet retard

Sources

Informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Pertinence Signification Exemple IBUPROFEN Mylan cpr pell 400 mg Dosage maximal dépassé Dosage 1-1-1-1 → Dose unique OK → Dose journalière dépassée Impossible _ La date de naissance, le poids, la taille ou le Données saisies insuffisantes dosage sont indiqués. DUROGESIC patch mat 12 mcg/h Aucune donnée disponible ou non évaluable

Pertinences possibles et exemples



Pertinence	Signification	Exemple
\bigcirc	Impossible	-
	Les sources de données	IMIGRAN cpr pell 50 mg
	ne contiennent aucune	Dosage 1-0-0-0
	information.	Âge : 72 ans
	La dose maximale n'est	ZYRTEC cpr pell 10 mg
\sim	pas dépassée	Dosage 0-0-0-1

Tableau 9 Pertinences possibles et exemples de dosage maximal

Présentation du résultat

Le résultat est affiché sous forme de liste, avec le nom du médicament, le dosage et le texte pertinent. L'intitulé « Dosage maximal » indique l'âge et le poids du patient.

Dora Graber 23.11.1945							🚯 Ai	de	Imprimer	•
Filtre OFF		٢	ø,	8	æ	CK2	>65	M.	\$	
Dose maximale ^{76 ans / 93 kg.}						Le sym de dé [,] les in	bole du tr velopper c formation	iangle perr ou de rédu s détaillée	met ire s.	
Zyrtec cpr pell 10 mg Cétirizine dichlorhydrate	0-0-0-1 p	ièce / Aucun p	problème de po	osologie trouvé						~
Buprofen Mylan cpr pell 400 mg Ibuprofène	1-1-1-1 p	ièce / Dose jo	urnalière dépa	ssée						• ~

Figure 30 Résultat Dosage maximal

Dans les informations détaillées figurent des informations sur la dose unique et/ou journalière, que la dose maximale ait été dépassée ou non.



Figure 31 Résultat Dosage maximal détail

Si un contrôle lié à la substance a été effectué, le calcul exact est indiqué dans les informations détaillées.





Figure 32 Résultat Dosage maximal détail du contrôle lié à la substance

Dose pédiatrique PEDeDose

Étant donné que le contrôle Dosage maximal ne prend pas en compte le dosage pédiatrique, un lien vers l'application Web « PEDeDose » de Pedeus (<u>https://www.pedeus.ch/de/</u>) est disponible. L'application est disponible en anglais ou en allemand. Si des informations sur le médicament sont disponibles dans PEDeDose, le symbole « PEDeDose » apparaît. En cliquant sur le symbole, vous êtes directement redirigé vers l'application Web et les paramètres nécessaires du patient (poids, taille, prématuré et âge gestationnel) sont transmis. Vous avez besoin d'une connexion PEDeDose pour accéder à l'application Web. Pour plus d'informations sur la connexion et l'utilisation, veuillez consulter le manuel d'utilisation de PEDeDose :

https://www.pededose.ch/fr/file/show?filename=IFU_PEDeDose_FR

Mia Graber 01.01.2020				🚱 Air	de	Imprimer 👻	
Filtre ON			٥.	×	G B	E 2	
Dose maximale 2 ans / 9 kg.				En cliq PEDeDose directel P	uant sur l' , vous ête: ment vers EDeDose.	icône s redirigé le site	
Paracétamol	Le patient est trop jeune min. 18 ans	PED	eDose 🗖				J

Figure 33 Lien vers PEDeDose

3.5.8 Double médication

n 🗭

Ce contrôle permet de vérifier si la médication contient un certain principe actif dans plus d'un médicament à action systémique. Les codes ATC des principes actifs sont vérifiés pour une concordance jusqu'au 7^e chiffre. Dans le cas des médicaments combinés, les ATC de chaque substance active sont comparés à ceux des autres produits.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, aucune donnée du patient n'est nécessaire, seulement sa médication.



Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

Produits exclus

Les produits avec ATC B05BB01 (solutions électrolytiques) et les produits à action locale tels que les onguents sont exclus.

Sources

HCI Solutions SA

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
	Impossible car certaines associations	-
•	pourraient être médicalement	
_	indiquées.	
	Même médication	DAFALGAN cpr eff 1 g
		et
	Concordance du code ATC à partir	PARACETAMOL Mepha cpr pell 500 mg
	du 7º position. Cela signifie que le	
	même principe actif a été prescrit.	
	Impossible car le contrôle est effectué	-
	dès que les médicaments sont	
	disponibles.	
6	Aucune donnée disponible car aucun	URIDIN caps 400 mg
	code ATC n'est enregistré.	et
		PARAGOL N émuls
\frown	Médication similaire	BELOC ZOK cpr ret 100 mg
		et
	Concordance du code ATC de la 4º à	INDERAL cpr pell 10 mg
	la 6 ^e position inclus. Cela signifie que	
	les principes actifs appartiennent à	
	des groupes proches.	
	Impossible, car ce contrôle est lié au	-
	principe actif.	
	Aucun problème de double	LASIX cpr 40 mg
	médication trouvé	et
-		METFIN cpr pell 850 mg
	Cela signifie qu'il n'y a pas de	
	correspondance du code ATC	
	jusqu'au 3 ^e chiffre inclus.	

Tableau 10 Pertinences possibles et exemples de double médication

Présentation du résultat

Ce contrôle est présenté sous forme de matrice avec une liste de tous les médicaments à gauche et en haut, et les résultats de leurs associations au centre.



Dora Graber 23.11.1945					🚱 Aide	lm Im	primer 👻
Filtre OFF		\$ 0	æ	672	>65	ÎĻ.	
Double médication			ſ	Le symbo de dévelo infori	ole du triang opper ou de mations déta	le permet réduire les iillées.	5
					Beloc Zok cpr ret 50	Inderal cpr pell 10 hg	
Beloc Zok cpr ret 50 mg Métoprolol tartrate						0	<pre> ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` `</pre>
Inderal cpr pell 10 mg Propranolol chlorhydrate					0		~

Figure 34 Résultat Double médication

Dans la case « Double médication », il est possible d'afficher des informations détaillées en cliquant sur le symbole du triangle \checkmark .

Dora Graber 23.11.1945						🚱 Aide	l 🗐 Im	primer 👻
Filtre OFF	≣₿	60		$\mathcal{K}_{\mathcal{O}}$	CZ2	>65		
Double médication								
						Beloc Zok cpr ret 50	Inderal cpr pell 10 mg	
Beloc Zok cpr ret 50 mg Métoprolol tartrate							٥	^
Inderal cpr pell 10 mg	mé	dication sembl	able					
Inderal cpr pell 10 mg Propranolol chlorhydrate						٥		~



3.5.9 Insuffisance hépatique

Ce contrôle vise à déterminer si un médicament peut être pris en cas d'insuffisance hépatique, s'il est contre-indiqué ou s'il convient d'envisager un ajustement posologique.

277

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, le degré de sévérité de l'insuffisance hépatique (légère, modérée, sévère), la médication du patient et la date de naissance sont nécessaires.



Groupes de patients exclus

Ce contrôle est contre-indiqué pour les patients âgés de moins de 18 ans et/ou qui ne peuvent pas être classés dans l'une des catégories suivantes :

- Insuffisance hépatique légère (Child-Pugh A)
- Insuffisance hépatique modérée (Child-Pugh B)
- Insuffisance hépatique sévère (Child-Pugh C)

Sources

Informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
8	Contre-indiqué	MOTILIUM cpr pell 10 mg et Insuffisance hépatique modérée (Child-Pugh B)
•	Non recommandé	CARDURA CR cpr ret 4 mg et Insuffisance hépatique sévère (Child-Pugh C)
0	Données saisies insuffisantes	Pas de date de naissance ou d'insuffisance hépatique risque inconnu
	Aucune donnée disponible ou patient âgé de moins de 18 ans	Le patient est âgé de moins de 18 ans
	 Les textes suivants peuvent être affichés : Un ajustement posologique est nécessaire Prudence (envisager un ajustement posologique) Prudence (sans recommandation) 	SERTRALIN Mepha cpr pell 50 mg et Insuffisance hépatique modérée (Child-Pugh B)
	Pas d'indication. Cela signifie que les sources de données ne contiennent aucune information.	SIRDALUD cpr 2 mg et Insuffisance hépatique légère (Child-Pugh A)
\bigcirc	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire	NEXIUM Mups cpr 20 mg et Insuffisance hépatique légère (Child-Pugh A)

Tableau 11 Pertinences possibles et exemples d'insuffisance rénale



Présentation du résultat

Le résultat est affiché sous la forme d'une liste, avec le nom du médicament et le texte pertinent. L'intitulé « Insuffisance hépatique » indique le degré de sévérité de l'insuffisance hépatique.

Dora Graber 23.11.1945					🚱 Aide		Imprimer 👻	
Filtre OFF			80		C) co	>65	Â.	
Insuffisance hépatique Insuffisance hépatique, modérée (Child-Pugh B) Atorvastatin Ezetimib Zentiva cpr 40 mg/10 mg Atorvastatine, Ézétimibe	Contre-indiqué			Le sy de c les	vmbole du développe ; informati	ı triangle p er ou de re ons détail	permet éduire lées.	
Zyrtec cpr pell 10 mg Cétirizine dichlorhydrate	Aucune adaptation posologique nécessa	ire						-
Sirdalud cpr 4 mg Tizanidine	Prudence (sans recommandation)						~	/

Figure 36 Résultat Insuffisance hépatique

Les informations détaillées contiennent une liste de tous les degrés de sévérité de l'insuffisance hépatique et de leur pertinence.

Insut	SUFFISANCE hépatique fisance hépatique, modérée (Child-Pugh B)			
8	Atorvastatin Ezetimib Zentiva cpr 40 mg/10 mg Atorvastatine, Ézétimibe	Contre-indiqué		~
	Zyrtec cpr pell 10 mg Cétirizine dichlorhydrate	Aucune adaptation posologique nécessaire	Des informations détaillées sont fournies sur la pertinence des autres degrés de sévérité.	~
	Sirdalud cpr 4 mg Tizanidine	Prudence (sans recommandation)		^
	Insuffisance hépatique, légère (Child-Pugh A)	Aucune donnée		
	Insuffisance hépatique, modérée (Child-Pugh E	 Prudence (sans recommandation) 	Le degré de du patien	sévérité actuel t est mis en
	insuffisance hépatique, sévère (Child-Pugh C)	Contre-indiqué	évid	ence.

Figure 37 Résultat Insuffisance hépatique Détail

3.5.10 Insuffisance rénale



Ce contrôle vise à déterminer si un médicament peut être pris en cas d'insuffisance rénale, s'il est contre-indiqué ou s'il convient d'envisager un ajustement posologique.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, la date de naissance, le degré de sévérité de l'insuffisance rénale (légère, modérée, sévère, terminale) et la médication du patient sont nécessaires.



Groupes de patients exclus

Ce contrôle est contre-indiqué pour les patients âgés de moins de 18 ans et/ou qui ne peuvent pas être classés dans l'une des catégories suivantes :

- Insuffisance rénale légère (Clcr > 60-89 ml/min).
- Insuffisance rénale modérée (Clcr ≥30-59 ml/min)
- Insuffisance rénale sévère (Clcr ≥15-29 ml/min)
- Insuffisance rénale terminale (Clcr <15 ml/min)

Sources

Informations professionnelles approuvées par Swissmedic

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
3	Contre-indiqué	BRUFEN cpr pell 400 mg et
		Insuffisance rénale terminale (Clcr < 15 ml/min)
	Non recommandé	RASILEZ cpr pell 300 mg
		et
		Insumisance renaie severe (Cicr \ge 15-29 mi/min)
	Donnees saisies	Pas de date de naissance ou d'insuffisance renale
	Insumsantes	Risque incontru
	Aucune donnée disponible	Le patient est âgé de moins de 18 ans
	ou patient âgé de moins de	
	18 ans	
	Les textes suivants peuvent	SIRDALUD cpr 2 mg
	etre affiches :	et
	 Un ajustement posologique est 	Insuffisance renale terminale (Cicr < 15 mi/min)
	nécessaire	
	Prudence (envisager un	
	ajustement	
	Prudence (sans	
	recommandation)	
	Pas d'indication.	CALOBALIN Sandoz caps 60 mg
	Cela signifie que les sources	et
	de données ne contiennent	Insuffisance rénale légère (Clcr ≥ 60-89 ml/min)
	aucune information.	
	Aucun ajustement	BELOC ZOK cpr ret 200 mg
	posologique n'est	et
	nécessaire	Insuffisance rénale légère (Clcr ≥ 60-89 ml/min)

Tableau 12 Pertinences possibles et exemples d'insuffisance rénale

Présentation du résultat

Le résultat est affiché sous la forme d'une liste, avec le nom du médicament et le texte pertinent. L'intitulé « Insuffisance rénale » indique le degré de sévérité de l'insuffisance rénale.



Dora Graber 23.11.1945		🕑 Aide 🛛 🖨 Imprimer 🗸
Filtre OFF	≡ <mark>8</mark> 48	
Insuffisance rénale Insuffisance rénale, sévère (Clcr ≥15-29 ml/min)		Le symbole du triangle permet de développer ou de réduire les informations détaillées.
Brufen cpr pell 400 mg Ibuprofène	Contre-indiqué	~
Beloc Zok cpr ret 200 mg Métoprolol tartrate	Aucune adaptation posologique nécessaire	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
O Motilium cpr pell 10 mg Dompéridone	Adaptation posologique nécessaire	~
Amiodaron-Mepha cpr 200 mg Amiodarone chlorhydrate	Aucune adaptation posologique nécessaire	~

Figure 38 Résultat Insuffisance rénale

Les informations détaillées contiennent une liste de tous les degrés de sévérité de l'insuffisance rénale et de leur pertinence.



Figure 39 Résultat Insuffisance rénale Détail

3.5.11 Interactions alimentaires



Ce contrôle vise à vérifier l'existence d'une interaction entre les aliments et les boissons en association avec un médicament.

Input

Pour effectuer ce contrôle, aucune donnée du patient n'est nécessaire, seulement sa médication.

Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.



A noter « Aucune interaction enregistrée dans la base de données Index » ne signifie pas nécessairement qu'il n'y a pas d'interaction. Il convient de tenir compte de l'information professionnelle.

Sources

Information professionnelle approuvée par Swissmedic, sources bibliographiques supplémentaires

Pertinence	Signification	Exemple
	Conséquences graves probables - contre-	ANTABUS Dispergetten cpr
\mathbf{U}	indiqué	400 mg
		→ Alcool et boissons alcoolisées
	Non recommandé (contre-indiqué par	ZOCOR cpr pell 20 mg \rightarrow
	mesure de précaution)	Pamplemousse
	Impossible car le contrôle est effectué dès	-
	que les médicaments sont disponibles.	
0	Impossible	-
\frown	En fonction de l'interaction, les textes suivants	SERTRALIN Mepha cpr pell 50 mg
	peuvent être affichés :	→ Alcool et boissons alcoolisées
	Surveillance ou adaptation nécessaire	
	 Surveillance ou adaptation nécessaire 	
	dans certains cas	
	Surveiller par precaution	
	En règle générale, aucune mesure n'est	Truxal cpr pell 50 mg
	nécessaire	→ Café, thé
	Aucune interaction enregistrée dans la base	NOVONORM cpr 1 mg
	de données Index. Veuillez tenir compte de	
	l'information professionnelle.	

Pertinences possibles et exemples

Tableau 13 Pertinences possibles et exemples d'interactions alimentaires



Présentation du résultat

Ce contrôle est présenté sous la forme d'une matrice énumérant à gauche tous les médicaments, en haut tous les aliments ou les boissons qui déclenchent l'alerte et au centre les résultats de ces associations.

Dora Graber 23.11.1945	=::		<i>i</i>		×		Aide	im Im	primer 🗸
Interactions alimentaires	-0	~©	•0			~®	Le symbo dévelor infor	le du triar oper ou d mations d	>o ngle permet e réduire les détaillées.
Attention : Aucune interaction nest trouvee dans la bas	e ae aonnees IND	EX në signitie	pas necessai	rement qu'il ni	a pas d'interac	Alcool et boissons al	Café, thể	Pamplemousse	
Truxal cpr pell 15 mg Chlorprothixène chlorhydrate						0	0		~
Zocor cpr pell 40 mg Simvastatine								•	~

Figure 40 Résultat Interactions alimentaires

Le contrôle « Interactions alimentaires » permet d'afficher deux niveaux d'informations détaillées. Le deuxième niveau permet d'afficher le contenu de toute l'interaction et de l'imprimer au format PDF.





3.5.12 Interactions Flycicle CH

Le Flycicle CH visualise et évalue les interactions entre les médicaments. Le système n'évalue pas les interactions en termes de relations théoriques à deux, mais tient également compte du moment et de la voie d'administration. En outre, il tient compte du fait que les interactions peuvent être modifiées en présence d'un troisième ou d'un quatrième médicament (relations triplet et quadruplet).

Ce contrôle nécessite une licence séparée et ne peut pas être appelé via compendium.ch ou PharmaVista.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, il n'est pas nécessaire de disposer des données du patient, mais uniquement de sa médication. De plus, le dosage peut avoir une influence sur les interactions. Cette saisie n'est toutefois pas obligatoire pour effectuer un contrôle.

Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

Produits exclus

Les produits locaux ne sont pas pris en compte.

Sources Dosing GmbH



Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
0	Contre-indiqué ou association à	Itraconazole Spirig caps 100 mg
U	haut risque	et
		Fluctine caps 20 mg
		et
		Cerdelga caps 84 mg
	Interaction grave sur le plan clinique	Papavérine HCl sol inj 40 mg/ml
		et
		Anagrelid Nordic cpr 1 mg
	Médicament non identifié trouvé	ASPIRIN C cpr eff
	dans la médication	et
		Un médicament en texte libre
0	Aucune donnée disponible	Apparaît dans les produits d'exportation
		ou les produits hors commerce sans
0		information professionnelle
\wedge	Interaction modérée	Intelence cpr 200 mg
	potentiellement significative sur le	et
	plan clinique	Kaletra cpr pell 100 mg/25 mg
	Impossible	-
	Résultats scientifiques	Genvova cpr pell
	contradictoires	et
		Vfend cpr pell 200 mg
	Interaction légère, rarement	Metoprolol Spirig HC cpr pell ret 100 mg
	significative sur le plan clinique	et
		Pantozol cpr pell 20 mg

Figure 42 Pertinences possibles et exemples d'interactions Flycicle CH

Présentation du résultat

Le résultat est représenté dans un cercle dans lequel les interactions sont représentées comme des lignes entre les produits déclencheurs. La couleur des lignes correspond à celle du symbole de pertinence. Par exemple, une ligne rouge signifie « contre-indiqué ou association à haut risque ». Les informations détaillées sur les messages relatifs aux interactions se trouvent sous « le cercle ». Les textes contiennent, entre autres, la justification de l'interaction constatée, ainsi qu'une proposition de prise en charge clinique. Un clic sur le symbole du triangle ou sur la ligne de l'interaction elle-même permet de développer ou de réduire les informations détaillées.



Interactions Flycicle CH Les produits exclus sont affichés avec un point gris. Depanthen ong nasal 5 % Fluctine caps 20 mg Sous le cercle se trouve une liste de toutes les interactions visualisées ci- dessus et leur description.	Les produits pris en compte par le contrôle sont affichés avec un point bleu. Itraconazole Spirig caps 100 mg Métoprolol Spirig HC cpr pell ret 100 mg Les produits entériques locaux, tels que Riopan Gel 800 mg, sont pris en compte.
Association contre-indiquée ou à haut risque	
Cerdelga caps 84 mg Itraconazole Spirig caps 100 mg Itraconazole	Fluctine caps 20 mg 🛛 🔀 🗸 Flucxétine
Interaction clin. sévère Riopan Gel 800 mg Magaldrate	Itraconazole Spirig caps 100 mg 🕛 🗸
Interaction clin. sévère Métoprolol Spirig HC cpr pell ret 100 mg Métoprolol tartrate	Fluctine caps 20 mg
Beschreibung Fluoxetin hemmt CYP2D6 und damit wahrscheinlich auch den Abbau von Metoprolol. Es wurde symptomatischer Bradykardie beschrieben. Darüber hinaus verdoppelt sich das Risiko für Hos innerhalb von 4 Wochen nach Beginn der Kombination. Management Herzfrequenzkontrolle - bei symptomatischer Bradykardie kann der Einsatz eines nicht hepatis wie z.B. Atenolol erwogen werden.	en einzelne Fälle von pitalisierungen und Notaufnahmen développer ou de réduire les informations détaillées en allemand.
Interaction modérée potentiellement clin. significative Cerdelga caps 84 mg Eliglustat	Métoprolol Spirig HC cpr pell ret 100 mg 🔷 🗸
Interaction légère rarement clin. significative Métoprolol Spirig HC cpr pell ret 100 mg	Riopan Gel 800 mg 🛛 🗸 🗸
Métoprolol tartrate	Magaldrate
Quelle: Abteilung Klinische Pharmakologie und Pharmakoepidemiologie des Universitätsklinikums Heidelberg	

Figure 43 Résultat Interactions Flycicle CH

Dès que le filtre est activé, seuls les résultats pour « contre-indiqué ou association à haut risque » et les « interactions graves sur le plan clinique » et leurs produits sont affichées dans le cercle ainsi



que dans la liste. En comparaison, la Figure 46 où le filtre a été désactivé, présente d'autres produits et interactions.

En cliquant sur un produit, celui-ci et ses interactions sont mis en évidence par rapport aux autres produits.



Figure 44 Résultat Interactions Flycicle CH Filtre et mise en évidence

Signification des lignes pointillées

Une ligne en pointillés indique qu'il existe des interactions entre les médicaments concernés, mais qu'elles n'ont pas d'effet dans la prescription choisie :

- 1. Parce que les médicaments concernés n'interfèrent pas entre eux en raison des <u>voies</u> <u>d'administration</u> choisies.
- 2. Parce que l'un des médicaments à la <u>dose</u> sélectionnée est en dessous du seuil de pertinence.
- 3. Parce que les médicaments concernés n'interfèrent pas entre eux en raison du schéma posologique <u>temporel</u>.

À l'inverse, cela signifie également que de telles mesures peuvent réduire les interactions existantes de certains médicaments. Actuellement, Documedis CDS.CE n'offre pas d'affichage automatisé des cas dans lesquels ces options sont possibles.



Interaction en fonction de la voie d'administration

Ce cas se produit lorsque les médicaments concernés n'interfèrent pas entre eux en raison des <u>voies d'administration</u> choisies. Dans cet exemple, les médicaments suivants ont été administrés :





Figure 45 Exemple d'interaction en fonction de la voie d'administration



Interaction dose-dépendante

Ce cas se produit si l'un des médicaments à la <u>dose</u> sélectionnée est en dessous du seuil de pertinence.

ISOPTIN cpr pell 80 mg	1-0-1-0 pces
SIMVASTATIN Menha Lactab 20 mg	1-0-0-0 pces
SIMVASTATINE Spirig HC cpr pell 40 mg	$1_{-}0_{-}0_{-}0_{-}0_{-}0_{-}0_{-}0_{-}0$
	1-0-0-0 pces



Figure 46 Exemple d'interaction dose-dépendante



Interaction en fonction du temps

Ce cas se produit lorsque les médicaments concernés n'interfèrent pas entre eux en raison du schéma posologique.

MAGNESIUM DIASPORAL gran 300 mg	0-1-0-0 pces
CIP ECO cpr pell 750 mg	0-0-1-0 pces
CIP ECO cpr pell 500 mg	0-1-0-0 pces



Figure 47 Exemple d'interaction dépendante du temps



3.5.13 Interactions médicamenteuses

Ce contrôle vise à vérifier l'existence d'interactions entre les différents médicaments.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, aucune donnée du patient n'est nécessaire, seulement sa médication.

Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

A noter

« Aucune interaction enregistrée dans la base de données Index » ne signifie pas nécessairement qu'il n'y a pas d'interaction. Il convient de tenir compte de l'information professionnelle.

Sources

Information professionnelle approuvée par Swissmedic, sources bibliographiques supplémentaires

Pertinence	Signification	Exemple
	Conséquences graves probables -	AMIODARONE Zentiva cpr 200 mget
•	contre-indiqué	MOTILIUM cpr pell 10 mg
	Non recommandé ou adaption	Alunbrig cpr pell 90 mg
	nécessaire	et
		Sandimmun Neoral caps 10 mg
	Médicament non identifié trouvé dans	ASPIRINE C cpr eff
	la médication	et
		Un médicament en texte libre
6	Aucune donnée disponible	Survient pour les produits exportés
		ou les produits hors commerce sans
		information professionnelle.
	En fonction de l'interaction, les textes	SERALIN Mepha cpr pell 50 mg
	suivants peuvent être affichés :	et
	Surveillance nécessaire	CIP ECO cpr pell 250 mg
	Surveillance ou adaptation	
	nécessaire dans certains cas	
	Surveiller par précaution	
	En règle générale, aucune mesure n'est	PONSTAN caps 250 mg
	nécessaire	et
		CIPROXIN cpr pell 500 mg
	Aucune interaction enregistrée dans la	PANTOPRAZOL Axapharm cpr 20 mg
	base de données Index. Veuillez tenir	et
_	compte de l'information	DAFALGAN cpr pell 1 g
	professionnelle.	

Pertinences possibles et exemples

Tableau 14 Pertinences possibles et exemples d'interactions médicamenteuses



Présentation du résultat

Ce contrôle est présenté sous forme de matrice avec une liste de tous les médicaments à gauche et en haut, et les résultats de leurs associations au centre.



Figure 48 Résultat Interactions médicamenteuses

Le contrôle « Interactions médicamenteuses » peut afficher deux niveaux d'informations détaillées. Le deuxième niveau permet d'afficher le contenu de toute l'interaction et de l'imprimer au format PDF.



Tableau 15 Résultat Représentation des interactions médicamenteuses Détail





Ce contrôle évalue les risques encourus par les femmes en âge de procréer, les femmes enceintes et les femmes allaitantes lors de la prise de médicaments.

Input

Pour que ce contrôle puisse être effectué, le sexe (féminin), la date de naissance et le type de reproduction (en âge de procréer, grossesse y compris date du 1^{er} jour, dernière menstruation ou allaitement) sont nécessaires.

Groupes de patients exclus

Ce contrôle est contre-indiqué pour les hommes (sexe biologique masculin).

Sources

Informations professionnelles approuvées par Swissmedic.

Pertinences possibles et exemples

Pertinence	Signification	Exemple
8	En fonction du risque, il est possible d'afficher les textes suivants :	ROACCUTAN caps 20 mg et
	 Contre-indiqué ou contraception fiable Contre-indiqué ou arrêt de l'allaitement 	Femmes en âge de procréer
	Non recommandé	AUGMENTIN cpr pell 1 g adult et Allaitement
0	Données saisies insuffisantes	Le risque pour la reproduction n'est pas connu ou la date du 1 ^{er} jour des dernières règles est inconnue.
•	Aucune donnée disponible	BALDRIPARAN drag
	 En fonction du risque, il est possible d'afficher les textes suivants : Uniquement en cas de nécessité évidente Avec prudence Pas d'indication pour ce groupe de patients 	PONSTAN cpr pell 500 mg et Grossesse, 1 ^{er} trimestre
	Aucune recommandation d'utilisation communiquée par l'entreprise	ZOLOFT cpr pell 50 mg et Grossesse, 2 ^e trimestre
\bigcirc	Autorisé ou aucun risque détecté pour ce groupe de patients	DULCOLAX Bisacodyl drag 5 mg et Allaitement

Tableau 16 Pertinences possibles et exemples de reproduction

Présentation du résultat



Le résultat s'affiche sous la forme d'une liste avec le nom du médicament et d'autres informations telles que le passage placentaire ou le passage dans le lait maternel. L'intitulé « Reproduction » indique le risque spécifié pour la reproduction.



Figure 49 Résultat Reproduction

Les informations détaillées contiennent une liste de tous les risques pour la reproduction, ainsi que les pertinences et informations correspondantes.



Figure 50 Résultat Reproduction Détail



4 Vac Check

Le contrôle Vac Check soutient le prestataire de services en vérifiant le statut vaccinal de différentes vaccinations selon les données patient saisies et en émettant des recommandations de vaccination avec avertissements.

Il existe deux types de contrôle de vaccination :

- Vac Check général (tous les vaccins disponibles dans le système sont pris en compte)
- Vac Check pour une vaccination spécifique

4.1 Sources

Toutes les données sont basées sur le plan de vaccination suisse de l'OFSP.

4.2 Groupes de patients exclus

Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.

4.3 Exclusions

Seules les vaccinations figurant dans le plan de vaccination suisse sont disponibles dans le contrôle. Les vaccins nécessaires pour un voyage tels que la fièvre jaune ne peuvent pas être contrôlés.

4.4 Vaccins disponibles

Catégorie de vaccination selon l'OFSP	Vaccins disponibles	Description
Vaccinations de base	 Coqueluche Diphtérie Haemophilus influenzae type b Hépatite B Oreillons Papillomavirus humains Pneumocoques Poliomyélite Rougeole Rubéole Tétanos Varicelle 	Les vaccinations de base sont considérées comme essentielles pour la santé individuelle et publique. Les vaccinations de rattrapage sont des vaccinations de base administrées à une date ultérieure à celle recommandée par l'OFSP. Nous ne faisons pas cette subdivision et regroupons tout sous le nom de vaccination de base.
Vaccinations complémentaires	Herpès ZosterMéningocoques	Les vaccinations complémentaires ne sont pas recommandées pour l'ensemble de la population, mais peut être demandées individuellement par chaque patient.
Vaccinations pour les groupes à risque	 FSME Hépatite A Influenza Rage 	Ces recommandations concernent des vaccinations efficaces et sûres qui, bien que peu bénéfiques pour la santé publique, sont essentielles pour certains groupes présentant des risques importants et clairement définis.

Le Vac Check permet de contrôler les vaccinations suivantes selon le plan de vaccination suisse :

Tableau 1 Vac Check - Vaccins disponibles



Certaines vaccinations peuvent être classées en plusieurs catégories en fonction des données du patient. Par exemple, le HPV fait partie des vaccins de base ou complémentaires, selon l'âge et le sexe.

4.5 Statut vaccinal possible

Le statut vaccinal indique si toutes les doses de vaccin nécessaires ont été administrées ou si une immunité existe, p. ex. en raison de titres d'anticorps élevés ne nécessitant aucune (autre) dose de vaccin.

Statut	Signification	
Vaccination complète	Le patient a reçu toutes les doses de vaccin nécessaires ou bénéficie	
	d'une immunité (p. ex. en raison d'un taux élevé d'anticorps).	
Vaccination incomplète	Soit le patient n'a pas reçu toutes les doses nécessaires, soit il a une	
	immunité incomplète (p. ex. un faible titre d'anticorps).	
Vaccination non reçue	Le patient n'a reçu aucune dose de vaccin.	
Vaccination non	La vaccination n'est pas pertinente pour ce patient (p. ex. en raison de	
pertinente	l'âge).	
Vaccination non	La vaccination n'est pas évaluable, p. ex. en raison de données	
évaluable	manquantes.	

Tableau 2 Vac Check - Statut vaccinal possible

4.6 Symboles de pertinence

Les symboles affichent toujours le degré de sévérité le plus élevé possible. La plus grande pertinence est le dysfonctionnement technique, suivi de « contre-indiqué », « consulter un médecin », etc. jusqu'à « indiqué ».

Pertinence Symbole	Signification
~	Dysfonctionnement technique Le contrôle n'a pas pu être effectué.
8	Contre-indiqué Cette vaccination est contre-indiquée chez le patient.
	Consulter un médecin Un médecin doit être consulté en raison de certains facteurs de risque (tels que des antécédents médicaux ou une grossesse).
0	Informations insuffisantes saisies Les données saisies sont insuffisantes pour permettre l'évaluation de cette indication.
	Non nécessaire Si la vaccination est jugée « non pertinente » en raison d'un facteur.
\bigcirc	Indiquée La vaccination peut être administrée chez le patient. Aucun risque n'a été identifié.



4.7 Consultation de l'application

Les inputs du contrôle Vac Check peuvent être effectuées à partir de l'onglet « Vac » (p. ex. PharmaVista).

Dans Vac, il est possible de choisir entre un Vac Check généralisé ou un Vac Check pour une vaccination spécifique. Ensuite, toutes les informations pertinentes pour la vaccination sont recherchées. Cliquez sur le bouton « Effectuer un Vac Check (CDS) » pour afficher les résultats. La description détaillée de l'onglet « Vac » se trouve dans le manuel d'utilisation Vac" à l'adresse <u>https://www.hcisolutions.ch/fr/support/documentations/manuals.php</u>.

Vous pouvez vous déplacer librement entre les deux onglets. Cela signifie que vous pouvez revenir de l'onglet « CDS » à l'onglet « Vac » pour effectuer des modifications dans la saisie.

Vac CDS.CE				
Dora Graber 01.01.1990		🏷 Effectuer un Vac Check	[p] Importer ▼	Exporter - 🗑 🕅 Supprimer
Risque accru d'exposition à la poliomyélite 🕅				
La personne est-elle enceinte ?				
Oui O Non				
Allergies / El	Cliquer sur	ce bouton pour c Chock		
Allergies / El 🗸 🗸	Le bouton s'aq	tive dès que toutes		
Réaction indésirable à un vaccin	les informatior remplies.	ns nécessaires sont		
Informations sur les doses de vaccin déjà re	çues			^
Veuillez saisir tous les vaccins FSME qui ont été admi	nistrés au patient ou à la patiente.			
Vaccin (i)	Date de la vaccination			
ENCEPUR N V	31.10.2022			
+ Ajouter un vaccin				
Vaccin	Date de vaccination		Supprimer	
ENCEPUR N	31.10.2022		1	

Figure 51 Vue d'ensemble onglet « Vac »

4.8 Vue d'ensemble des éléments

4.8.1 Informations sur le patient

À l'extrême gauche de la barre d'information, le nom et la date de naissance du patient s'affichent, le cas échéant.

Graber Mia 01.01.1990	🚱 Aide]	Imprimer
-----------------------	--------	---	----------





4.8.2 Aide

Cliquez sur le bouton « Aide » pour ouvrir une fenêtre contenant des informations générales et un lien vers le manuel d'utilisation ainsi qu'un eLearning. Après avoir sélectionné « Vac Check » dans la liste déroulante, de plus amples informations s'affichent.

r	Aide	×
E	Cette page est destinée aux utilisateurs de Documedis CDS.CE et contient des textes d'aide détaillés pour l'utilisation et l'interprétation du module CDS.CE Manuel d'utilisation Documedis CDS.CE eLearning CDS.CE	Important : Le produit n'est pas destiné à détecter, surveiller, traiter ou soulager des maladies. Il ne doit pas être utilisé pour déduire automatiquement des décisions thérapeutiques ou pour commander des processus thérapeutiques automatisés. La décision finale concernant la médication incombe toujours au professionnel de la santé. Le produit sert uniquement d'aide à la décision.
a 	Veuillez sélectionner le Check pour lequel vous avez besoin de plus d'informations: Vac Check ¢	Vac Check Le CDS Vac Check aide le prestataire de soins en vérifiant le statut vaccinal de différents vaccins selon les données saisies par le patient et en émettant des recommandations vaccinales avec des mises en garde.
İ	La nombre evant das chardrs disconibles dépend de la licence et de la	Il existe deux types de Vac Check:
; ri	configuration de votre organisation.	 Un Vac Check général (tous les vaccins disponibles sont pris en compte) Un Vac Check pour une vaccination spécifique
c	Sélectionner « Vac Check »	Groupes de patients exclus Il n'y a pas de groupes de patients pour lesquels ce contrôle est contre-indiqué.
c		Sources Toutes les données sont basées sur le plan de vaccination suisse de l'OFSP.
:r rc 		Exclusions Seuls les vaccins figurant dans le plan de vaccination suisse sont disponibles dans le check. Les vaccins de voyage tels que la fièvre jaune ou le rotavirus ne peuvent pas être vérifiés.
it		Vaccins disponibles

Figure 53 Vac Check Aide

4.8.3 Imprimer

Il est possible d'imprimer pour le patient un plan de vaccination résumant toutes les vaccinations reçues et une brève description des vaccinations à venir dans un PDF. Pour plus de détails, voir les chapitres 4.9.2 et 4.10.2.

4.8.4 Statut vaccinal

Le statut vaccinal permet de calculer, sur la base des doses reçues de vaccin, si le statut vaccinal d'une indication vaccinale (p. ex. FSME ou rage) est complet, incomplet, non pertinent ou si aucune dose n'a encore été reçue. Les vaccinations sont réparties en catégories : vaccinations de base, vaccinations complémentaires et vaccinations pour groupes à risque.



4.8.5 Recommandation de vaccination

Dans la recommandation de vaccination, un tableau indique, pour chaque indication vaccinale, la pertinence, les facteurs influençant la vaccination, le schéma de vaccination et les informations complémentaires. Tous les champs sont décrits plus en détail ci-dessous.

Recommandat	ion vaccinale			
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires
Influenza	VIndiqué	Troubles immunitaires	1≈ dose: dès que possible Cycle: Annuel	
FSME	✔ Indiqué	Domicile ou séjour dans toute la Suisse sauf Genève et le Tessin (pour la FSME)	1ª dose: reçue (ENCEPUR N) (14.03.2015) 2ª dose: reçue (ENCEPUR N) (02.05.2015) 3ª dose: reçue (ENCEPUR N) (19.12.2015) (Dose non valable, car l'intervalle minimal n'est pas respecté) 4ª dose: dès que possible Cycle: tous les 10 années	Ce schéma s'applique à la vaccination avec le vaccin Encepur. Se référer à la notice d'emballage pour le calendrier accéléré.
Diphtérie	Vindiqué Indiqué		Avoir reçu tous les vaccins contre le DTPa durant l'enfance 1ª dose: reçue (01.12.2022) 2ª dose: 2042 (20 années après la 1ª dose) (intervalle minimal de 4 semaines avant la dernière dose) 3ª dose: 10 années après la 2ª dose (intervalle minimal de 4 semaines avant la dernière dose) Cycle: tous les 10 années (intervalle minimal de 1 mois avant la dernière dose)	Pour les rappels à partir du 4ème anniversaire, dose réduite de diphtérie (d) et de coqueluche (pa) possible.
Hépatite A	pas nécessaire	Aucun facteur de risque ne s'applique	1≈ dose: reçue (HAVRIX 1440) (19.12.2015) Pas de doses supplémentaires de vaccin nécessaires.	
Varicelle	consulter un médecin	Troubles immunitaires	Pas de doses de vaccin nécessaires.	Une 2ème dose en rattrapage est recommandée pour les personnes qui n'ont été vaccinées qu'une seule fois.
Tétanos	consulter un médecin	Troubles immunitaires	Avoir reçu tous les vaccins contre le DTPa durant l'enfance 1ª dose: reçue (01.12.2022)	-
Méningocoques	consulter un médecin	Troubles immunitaires	1≃ dose: reçue (15.07.2016)	Rappels à intervalle de 5 ans si le risque persiste. Les personnes déjà vaccinées avec le vaccin polysaccharidique quadrivalent MPV-ACWY devraient recevoir un rappel avec le MCV-ACWY au moins 1 année après la dernière dose de MPV- ACWY.
Pneumocoques	Contre- indiqué	Effet indésirable du vaccin contre les pneumocoques		

Figure 54 Vac Check Recommandation de vaccination

Vaccination

Seules les vaccinations avec le statut vaccinal « Vaccination non reçue », « Vaccination incomplète » ou « Vaccination complète » (en cas de vaccination par cycle ou de rappel) sont répertoriées. Cela signifie que si une vaccination a le statut « Vaccination non pertinente » ou « Vaccination complète » (si vaccination sans cycle et sans rappel), aucune recommandation de vaccination n'est émise.

Pertinence

Ici, la pertinence la plus élevée est indiquée pour chaque vaccination (voir rubrique 5.5).



Facteurs influents

Les facteurs influents expliquent la raison de cette pertinence. Il peut s'agir p. ex. d'antécédents médicaux, de l'âge, du titre d'anticorps ou du sexe.

Statut vaccinal po	our Hépatite B			
Vaccination de ba	se			
Vaccination non reçu • Hépatite B Recommandation	e vaccinale pour Hépatite B			
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires
Hépatite B	consulter un médecin	Transplantation (y c. imminente)	-	-

Figure 55 Vac Check Facteurs influent « consulter un médecin »

En cas d'indication, il peut arriver qu'il n'y ait pas de facteur influent, car il s'agit d'une vaccination de base ou d'un facteur spécifique pour lequel la vaccination est particulièrement recommandée.

Statut vaccir	al pour Varicelle de base			
Vaccination nor • Varicelle Recommand	n reçue ation vaccinale p	our Varicelle		
Vaccination	Recommandation vaccinale pour varicelle Vaccination Pertinence Facteurs influents		Schéma de vaccination	Informations complémentaires
Varicelle	/aricelle 		1ª dose: dès que possible 2ª dose: Au plus tôt 1 mois après la 1ª dose (intervalle minimal de 4 semaines avant la dernière dose)	Une 2ème dose en rattrapage est recommandée pour les personnes qui n'ont été vaccinées qu'une seule fois.

Figure 56 Vac Check Facteurs influent « indiquée »

Schéma de vaccination

Cette colonne présente le schéma de vaccination spécifique du patient.

Les doses qui ont déjà été administrées portent la mention « reçue » et la date de vaccination est enregistrée. En ce qui concerne la DTPa et la poliomyélite, il peut arriver qu'aucune donnée spécifique ne soit disponible, mais que « Toutes les vaccinations contre la DTPa/la poliomyélite administrées pendant l'enfance » soit mentionnée. Cette option peut être sélectionnée dans le questionnaire si l'on a connaissance d'un nombre suffisant de doses vaccinales pendant l'enfance, mais sans préciser les données de vaccination individuelles.

Pour la dose suivante de vaccin à rattraper, il est indiqué soit « dès que possible », soit la date calculée. Pour toutes les doses suivantes, l'intervalle de temps recommandé est indiqué. Un intervalle minimum est également indiqué ici, le cas échéant.

Si un rappel de vaccin doit avoir lieu après la vaccination de base, l'intervalle de temps ou le cycle nécessaire sont indiqués.

4.9 Vac Check général

Lors du Vac Check général, toutes les vaccinations disponibles sont vérifiées et les résultats sont affichés.



4.9.1 Vue Vac Check général

Statut vaccinal					affiche le statut
Vaccination de	base	Les résultats	sont classés par catégori	e de vaccination	vaccinal de
Vaccination compl Diphtérie Coqueluche Poliomyélite Rougeole Orreillons Rubéole Hépatite B Tétanos	lète	Vaccination non pertinente Haemophilus influenzae de HPV	type b		chaque indication vaccinale.
Vaccination con Vaccination non pr • Herpès zoste	mplémentaire ertinente er		Pour chaque catégorie de les statuts pour lesquels i des vaccinations s	e vaccination, seuls I existe également ont affichés.	
Vaccination por Vaccination non re Influenza Varicelle Pneumocoq	ur les groupes à risque eçue ues	2S Vaccination incomplète • FSME • Hépatite A • Méningocoques	Vaccination non pertinente • Rage		Cette zone affiche les recommandati ons de
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires	vaccination (voir chapitre
Influenza	V Indiqué	Troubles immunitaires	1ª dose: dès que possible Cycle: Annuel		ς 7 εί
FSME	✔ Indiqué	Domicile ou séjour dans toute la Suisse sauf Genève et le Tessin (pour la FSME)	1* dose: reçue (ENCEPUR N) (14.03.2015) 2* dose: reçue (ENCEPUR N) (02.05.2015) 3* dose: reçue (ENCEPUR N) (19.12.2015) (Dose non valable, car l'intervalle minimal n'est pas respecté) 4* dose: dès que possible Cycle: tous les 10 années	Ce schéma s'applique à la vaccination avec le vaccin Encepur. Se référer à la notice d'emballage pour le calendrier accéléré.	
Diphtérie	Vindiqué Indiqué		Avoir reçu tous les vaccins contre le DTPa durant l'enfance 1 « dose: reçue (01.12.2022) 2 « dose: 2042 (20 années après la 1 « dose) (intervalle minimal de 4 semaines avant la dernière dose) 3 « dose: 10 années après la 2 « dose (intervalle minimal de 4 semaines avant la dernière dose) Cycle: tous les 10 années (intervalle minimal de 1 mois avant la dernière dose)	Pour les rappels à partir du 4ème anniversaire, dose réduite de diphtérie (d) et de coqueluche (pa) possible.	
Hépatite A	pas nécessaire	Aucun facteur de risque ne s'applique	1ª dose: reçue (HAVRIX 1440) (19.12.2015) Pas de doses supplémentaires de vaccin nécessaires.		
Varicelle	consulter un médecin	Troubles immunitaires	Pas de doses de vaccin nécessaires.	Une 2ème dose en rattrapage est recommandée pour les personnes qui n'ont été vaccinées qu'une seule fois.	
Tétanos	consulter un médecin	Troubles immunitaires	Avoir reçu tous les vaccins contre le DTPa durant l'enfance 1ª dose: reçue (01.12.2022)		
Méningocoques	consulter un médecin	Troubles immunitaires	1* dose: reçue (15.07.2016)	Rappels à intervalle de 5 ans si le risque persiste. Les personnes déjà vaccinées avec le vaccin polysaccharidique quadrivalent MPV-ACWY devraient recevoir un rappel avec le MCV-ACWY au moins 1 année après la dernière dose de MPV- ACWY.	
Pneumocoques	Contre- indiqué	Effet indésirable du vaccin contre les pneumocoques			

Figure 57 Vue Vac Check géneral



4.9.2 Plan de vaccination Vac Check général

Le bouton d'impression permet d'imprimer le plan de vaccination du patient. Le document contient un résumé de toutes les vaccinations reçues qui ont été saisies pour la réalisation du contrôle. Le schéma de vaccination est également indiqué pour chaque indication. Par souci de clarté, les pertinences et les informations complémentaires ne sont pas représentées. Tout à la fin, l'auteur peut tamponner et signer le document pour confirmer l'exactitude des données.

En bas de page à droite se trouve l'indication de la date à laquelle le Vac Check a été effectué, car il représente un instantané de la situation à cette date.



Figure 58 Plan de vaccination Vac Check général

4.10 Vue Vac Check pour une vaccination spécifique

Lors du Vac Check spécifique, seule une vaccination sélectionnée est vérifiée et seuls les résultats pour celle-ci sont affichés. Font exception les vaccins contre la rougeole, les oreillons et la rubéole, la diphtérie, le tétanos, la coqueluche et la poliomyélite, qui sont souvent vaccinés ensemble et sont donc également effectués comme un contrôle spécifique.



4.10.1 Vue Vac Check pour une vaccination spécifique

La Figure 58 montre le résultat d'un Vac Check pour le HPV. La structure du résultat est la même que pour le Vac Check général.



Figure 59 Vac Check HPV non reçu

L'illustration ci-dessous illustre le cas particulier du résultat du ROR, puisque ces vaccins sont toujours testés ensemble. Il peut arriver que le statut vaccinal des différentes indications vaccinales diffère. C'est pourquoi les indications vaccinales sont énumérées individuellement dans la recommandation, étant donné qu'il peut y avoir des différences dans la recommandation en fonction du statut.



Figure 60 Vac Check ROR incomplet



Si toutes les vaccinations sont complètes et qu'aucune dose supplémentaire ne sera nécessaire à l'avenir, un commentaire correspondant apparaît dans la recommandation de vaccination :

Statut vaccinal pour ROR			
Vaccination de base			
Vaccination complète Rougeole Oreillons Rubéole 			
Recommandation vaccinale pour RO)R Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires
Aucune autre dose de vaccin n'est actue	llement prévue.		•

Figure 61 Vac Check ROR complet



4.10.2 Plan de vaccination Vac Check pour une vaccination spécifique

Le schéma de vaccination pour une vaccination spécifique est identique à celui du Vac Check général (voir chapitre 5.8.2), à la différence que l'intitulé indique de quelle vaccination il s'agit.

Plan de vaccination pour HPV Mia Graber (01.01.2000)																			
	Date Vaccin 01.11.2022 GARDASIL 9	Diphtérie	Tétanos	Coqueluche	Haemophilus influenzae de tyl	Pneumocoques	Poliomyélite	Rougeole	Oreillons	Rubéole	Varicelle	Ан	Influenza	Hépatite A	Hépatite B	Méningocoques	Herpès zoster	FSME	Rage
ר ר				_		_				_		_		_		_		_	
•	Recommandation vaccinale	Sché	ma d	e vac	cina	tion													
	HPV	1 ^{re} do	ose: r	eçue (01.1	1.202	2)		are -	\									
		3º do	se: 4	mois	aprè	s la 2º	dose	(inte	ervall	e mir	imal	de 3	mois	avan	it la d	erniè	re do	se)	
3	Tampon et signature de l'auteur Lieu / Date					Tamp	oon et	sign	natur	e de	l'aut	eur							

Figure 62 Plan de vaccination Vac Check pour une vaccination spécifique



4.11 Cas spéciaux et autres informations

4.11.1 Dépassement de l'intervalle minimum

Lors du contrôle, il se peut que les doses de vaccin saisies ne soient pas prises en compte car l'intervalle minimum n'a pas été respecté. Dans ce cas, la dose doit être indiquée avec la mention « Dose non valable car intervalle minimum non respecté ».

Recommand	Recommandation vaccinale pour Varicelle											
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires								
Varicelle	VIndiqué	Femmes avec désir d'enfant	1° dose: reçue (01.01.2020) 2ª dose: reçue (26.01.2020) (Dose non valable, car l'intervalle minimal n'est pas respecté) 3ª dose: dès que possible	Une 2ème dose en rattrapage est recommandée pour les personnes qui n'ont été vaccinées qu'une seule fois.								

Figure 63 Vac Check Intervalle minimum non respecté

À partir de deux doses ne respectant pas l'intervalle minimum pour la même indication vaccinale, un médecin doit être consulté car la dose suivante ne peut plus être calculée de manière automatisée.

Recommandation vaccinale pour Varicelle											
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires							
Varicelle	consulter un médecin	Intervalle minimal non respecté à plusieurs reprises	1≈ dose: reçue (01.01.2020) 2ª dose: reçue (26.01.2020) (Dose non valable, car l'intervalle minimal n'est pas respecté)	Une 2ème dose en rattrapage est recommandée pour les personnes qui n'ont été vaccinées qu'une seule fois.							
			3ª dose: reçue (02.02.2020) (Dose non valable, car l'intervalle minimal n'est pas respecté)								

Figure 64 Vac Check Intervalle minimum non respecté à plusieurs reprises

4.11.2 Identification des doses non valables

Pour les indications diphtérie, tétanos, coqueluche, poliomyélite, haemophilus influenzae type b, méningocoque, varicelle et pneumocoque, une dose de vaccin administrée trop tôt n'est pas prise en compte dans le calcul du statut vaccinal. C'est le cas lorsqu'une dose est administrée à un âge où la vaccination n'est pas encore recommandée. Dans la recommandation de vaccination, cette dose est tout de même mentionnée avec la mention "Dose non valable, car administrée trop tôt".

Recommandation vaccinale pour Diphtérie, Tétanos, Coqueluche, Poliomyélite										
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires						
Diphtérie	VIndiqué	-	1ª dose: reçue (03.02.2023) (<mark>Dose non valable, car administrée trop tôt)</mark>	Pour les rappels à partir du 4ème anniversaire, dose réduite de diphtérie (d) et de coqueluche (pa) possible.						
			2ª dose: dès que possible							
			3* dose: 2 mois après la 2* dose (intervalle minimal de 4 semaines avant la dernière dose)							
			4º dose: 8 mois après la 3º dose (intervalle minimal de 6 mois avant la dernière dose)							
			5ª dose: À 4-7 années (intervalle minimal de 2 années avant la dernière dose)							
			6ª dose: À 11-15 années (intervalle							

Figure 65 Vac Check Identification des doses non valables



4.11.3 Indication des produits spécifiques

Pour les indications vaccinales FSME, hépatite A et B, la recommandation de vaccination peut inclure des produits spécifiques en plus des données de vaccination. Ceci est dû au fait que les différents produits ont des schémas de vaccination différents. Par exemple, les produits Encepur vs. FSME-Immun pour la FSME.

Si une dose de vaccin a déjà été saisie avec le produit, la recommandation de vaccination s'appliquera à ce produit. Chez les non-vaccinés, un schéma général est indiqué pour la FSME ; pour l'hépatite A et pour l'hépatite B, les schémas des vaccins individuels (et non le vaccin combiné).

Si un mélange des vaccins a déjà été détecté, le schéma général est indiqué pour la FSME (voir Figure 64) ; pour l'hépatite A et l'hépatite B, il convient de consulter un médecin en fonction de l'âge (voir Figure 65). C'est le cas, car les vaccins FSME sont interchangeables. Les vaccins individuels contre l'hépatite A et l'hépatite B contiennent parfois des quantités d'antigènes différentes de celles du vaccin combiné.

Recommandation vaccinale pour FSME						
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires		
FSME	🕑 Indiqué	Domicile ou séjour dans toute la Suisse sauf Genève et le Tessin (pour la FSME)	1ª dose: reçue <mark>(FSME-IMMUN CC)</mark> (01.01.2020)	Le schéma de vaccination dépend du vaccin utilisé.		
			2ª dose: reçue (ENCEPUR N) (01.02.2020)	Se référer à la notice d'emballage pour le calendrier accéléré		
			3e dose: dès que possible			
			Cycle: tous les 10 années			

Figure 66 Vac Check Produits spécifiques pour la FSME

Recommandation vaccinale pour Hépatite B					
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires	
Hépatite B	consulter un médecin	Mélange vaccin mono/combiné	1∗ dose: reçue <mark>(HBVAXPRO 10)</mark> (01.04.2022)	Attention, ce schéma n'est valable que si le vaccin combiné est utilisé.	
			2* dose: reçue (TWINRIX 720/20) (01.07.2022) Pas de doses supplémentaires de vaccin nécessaires.	Les coûts de la vaccination avec le vaccin combiné ne sont pas remboursés.	

Figure 67 Vac Check Produits spécifiques pour l'hépatite

4.11.4 Statut « non pertinent » vs. pertinence « pas nécessaire »

Selon les indications du patient et les schémas de vaccination, l'évaluation peut donner les résultats suivants, qui signifient tous les deux la même chose :

- Statut vaccinal « non pertinent » sans recommandation de vaccination
- Statut vaccinal « non reçu », « complet » avec cycle ou « incomplet », avec pertinence « pas nécessaire »

Dans les deux cas, l'interprétation est qu'aucune (autre) dose de vaccin n'est nécessaire pour le patient à ce stade, compte tenu des données actuelles.

Le statut vaccinal « non pertinent » sans recommandation de vaccination signifie que le patient n'a pas besoin de cette vaccination sur la base de ses indications (p. ex. âge).



Statut vaccinal pour Varicelle						
Vaccination pour les groupes à risques						
Vaccination non pertineVaricelle	Vaccination non pertinente Varicelle					
Recommandation v	Recommandation vaccinale pour Varicelle					
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires		
Aucune autre dose de vaccin n'est actuellement prévue.						

Figure 68 Statut « non pertinent »

Selon les données du patient et les doses de vaccin reçues, il peut également arriver que le statut vaccinal soit évalué comme « non reçu », « complet » avec cycle ou « incomplet », avec pertinence « pas nécessaire ». Cela peut se produire en l'absence d'un facteur de risque spécifique (p. ex. profession ou antécédents médicaux) qui constitue une indication pour cette vaccination.

Statut vaccina	Statut vaccinal pour Hépatite A						
Vaccination p	Vaccination pour les groupes à risques						
Vaccination inco • Hépatite A	Vaccination incomplète Hépatite A						
Recommanda	Recommandation vaccinale pour Hépatite A						
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires			
Hépatite A	S pas nécessaire	Aucun facteur de risque ne s'applique	1≈ dose: reçue (HAVRIX 720) (01.01.2018) Pas de doses supplémentaires de vaccin nécessaires.	-			

Figure 69 Pertinence « pas nécessaire »

4.11.5 Interprétation Intervalle minimum

Dans la recommandation de vaccination, l'intervalle minimum entre deux doses peut être différent de l'intervalle recommandé. Dans l'exemple de la Figure 68, la 3^e dose est recommandée 4 mois après la 2^e dose. La dose de vaccin est également calculée à 3 mois d'intervalle.

Recommandation vaccinale pour HPV					
Vaccination	Pertinence	Facteurs influents	Schéma de vaccination	Informations complémentaires	
HPV 💽 Indiqué -			1ª dose: dès que possible 2ª dose: 2 mois après la 1ª dose	Les schémas de vaccination débutés avec un vaccin 2 ou 4-valent doivent être complétés avec le vaccin 9-valent.	
			3° dose: 4 mois après la 2° dose (intervalle minimal de 3 mois avant la dernière dose)	Les jeunes femmes qui ont déjà eu des relations sexuelles peuvent être vaccinées, le vaccin restant actif contre les virus qui n'ont pas encore été attrapés.	





5 Dispositif médical

Documedis CDS.CE est un dispositif médical de classe IIa, selon l'Ordonnance sur les dispositifs médicaux (ODim), en Suisse et au Liechtenstein.

6 Procédure de notification en cas d'erreurs

Les erreurs techniques et de contenu, par exemple les défauts dans le cadre de l'utilisation de Documedis CDS.CE, détectés par les utilisateurs ou par le fournisseur de système primaire, doivent être notifiés à HCI Solutions au 058 851 26 00 ou à l'adresse <u>hotline@hcisolutions.ch</u> dès que possible, mais dans un délai maximum de deux jours ouvrables après découverte et leur clarification préalable par le service informatique des utilisateurs ou par le fournisseur de système primaire. Pendant le week-end et les jours fériés, il est possible d'appeler le numéro de piquet 022 304 62 61. Cela vaut en particulier pour les incidents graves faisant l'objet d'une notification obligatoire conformément à l'ordonnance sur les dispositifs médicaux (ODim). HCI Solutions tient un protocole correspondant aux messages d'erreur/de défaut qui lui sont communiqués de cette manière. La priorisation des messages d'erreur/de défaut est laissée à l'appréciation de HCI Solutions. La correction des erreurs/défauts s'effectue exclusivement en accord avec le plan de développement actuel de HCI Solutions ou les exigences de l'ODim. Il n'existe pas d'autres droits de garantie en rapport avec Documedis CDS.CE et ils sont ainsi exclus.



7 Marquage



8 Version

Version	Modifications	Date	Autor
1.0	Élaboration et validation du mode d'emploi	27.10.2016	num/ran/dha
1.1	Mise à jour	09.11.2017	num/ran
1.2	Mise à jour	01.12.2017	num
1.3	Mise à jour	22.01.2018	num/ran/eri
1.4	Mise à jour	26.06.2018	num
1.5	Mise à jour (passage des doses pédiatriques de Kispi à PEDeDose)	17.07.2019	num
1.6	 Adaptation du chapitre 7 Nouveaux chapitres 9 et 10 Nouveaux chapitres 6.6.4 et 6.9.4 (Impression par interaction) Adaptation du chapitre 4.1 : source des interactions médicamenteuses 	27.01.2021	lfl
1.7	 Chapitre 3.2 : médicaments homéopathiques et anthroposophiques lors d'interactions Chapitre 6.5 : légère adaptation Adaptation de l'ensemble du chapitre 6.7 Flycicle Nouveau chapitre 6.13 Diabète 	22.03.2021	lfi
1.8	 Chapitre 4.1 : adaptation de la source des interactions avec les médicaments et les aliments 	14.07.2021	lfl
1.9	Chapitre 10 : adaptation LOT	24.08.2021	lfl
1.10	 Dans tout le document : captures d'écran mises à jour Chapitre 5.1 Informations complémentaires sur l'aide et l'impression Chapitre 6.5 : ajout de « > 65 ans » au titre du chapitre Chapitre 10 : adaptation LOT Chapitre 6.10.5 : ajout des coordonnées de la société PEDeus AG 	10.11.2021	lfl
1.11	 Dans tout le document : les sources sont mises à jour et les noms unifiés Chapitre 1.1 « Écran trop petit » concrétisé et remarque sur Internet Explorer Chapitre 6 : petites adaptations de texte et captures d'écran mises à jour Chapitres 5.1 et 5.2 : capture d'écran mise à jour 	17.05.2022	lfl
2.0	Révision complète	28.12.2022	lfl
2.1	 Chapitre 4.5.6: Spécification des exclusions de produits 	05.06.2023	lfl



Version	Modifications	Date	Autor
2.2	 Ajout du chapitre 5.10.2 Identification des doses non valables Modification de la marquage 	05.09.2023	lfl
2.3	 Chapitre 4.2 : Ajouter l'affichage des produits pas significatifs Chapitre 4.5.5 : Précision des règles de double médication et exemples Chapitre 4.5.13 : Précision des règles de >65 ans Modification de la marquage 	16.10.2023	lfl
2.4	Modification de la marquage	01.10.2023	lfl
3.0	 Chapitre 2 : Révision de l'introduction Chapitre 3.3 : Adaptation des versions de navigateur Safari et Firefox Chapitre 3.5 : Adaptation de la finalité Chapitre 3.6 : Adaptation des risques résiduels Chapitre 4.5 : restructuration des chapitres au sein du 4.5, mise à jour des exemples et ajout de "groupe de patients exclus" pour chaque contrôle Chapitre 5.2 : nouvellement inséré Ensemble du document : adaptation du texte de pertinence des icônes "moins gris" et "point d'interrogation gris". Document complet : exemples et captures d'écran mis à jour 	15.04.2024	lfl /sfa
3.1	Adaptation du designModification de la marquage	25.06.2024	lfl
3.2	Modification de la marquage	06.11.2024	aan