

GESTION DES MÉDICAMENTS DE NIVEAU D'ALERTE ÉLEVÉ

Double
Vérification
Indépendante
Requise
(DVI)



FICHE SYNTHÈSE POR

Ce que la POR dit...

Les médicaments de niveau d'alerte élevé peuvent causer un tort considérable s'ils sont utilisés par erreur. Une approche documentée et coordonnée pour la gestion sécuritaire des médicaments de niveau d'alerte élevé améliore la sécurité des usagers et réduit la possibilité de préjudices.

La liste des classes de médicaments de niveau d'alerte élevé, élaborée par l'*Institut pour l'utilisation sécuritaire des médicaments aux patients du Canada* (ISMP Canada), est disponible sur l'Intranet. Cette dernière doit être incluse dans la *Politique sur la gestion des médicaments de niveau d'alerte élevé* de l'organisation.

Une approche documentée et coordonnée pour la gestion sécuritaire des médicaments de niveau d'alerte élevé permet d'indiquer ces médicaments à l'aide du formulaire de médicaments de l'organisme en tenant compte des données concernant les erreurs liées aux médicaments à l'échelle de l'organisme, de la province ou du pays. Chaque médicament ou classe de médicaments de niveau d'alerte élevé est évalué, des procédures pour une utilisation plus sécuritaire sont établies et un plan d'action est mis en place.

Ce que la POR exige

Respect des 5 tests de conformité suivants :

1. Les gestionnaires de l'établissement fournissent aux équipes cliniques une liste à jour des médicaments de niveau d'alerte élevé utilisés dans leur établissement.
2. Les gestionnaires de l'établissement s'assurent que les équipes cliniques suivent la procédure de l'établissement pour gérer en toute sécurité les médicaments de niveau d'alerte élevé.
3. Les gestionnaires de l'établissement fournissent aux équipes cliniques une formation continue sur la stratégie d'atténuation des risques de l'établissement pour gérer en toute sécurité les médicaments de niveau d'alerte élevé.
4. Les gestionnaires de l'établissement s'assurent que la liste des médicaments de niveau d'alerte élevé est régulièrement mise à jour pour intégrer les enseignements tirés des rapports et des analyses des incidents liés à la sécurité mettant en cause des médicaments.
5. Les gestionnaires de l'établissement s'assurent que le plan d'amélioration de la qualité de la gestion du circuit du médicament de l'établissement comprend des activités visant à améliorer les pratiques de sécurité liées aux médicaments de niveau d'alerte élevé.

Personnel visé

À tout le personnel infirmier, les membres du CMDP, les technologues en imagerie médicale et en électrophysiologie médicale, les inhalothérapeutes qui administrent des médicaments de niveau d'alerte élevé ou à haut risque, à tous les gestionnaires des unités de soins où ces médicaments sont entreposés et/ou administrés ainsi qu'à tout le personnel technique de la pharmacie.



GESTION DES MÉDICAMENTS DE NIVEAU D'ALERTE ÉLEVÉ

Pour en savoir plus...

Liste des médicaments de niveau d'alerte élevé à jour disponible sur [Intranet](#)

2023-2024 : MÉDICAMENTS DE NIVEAU D'ALERTE ÉLEVÉ - (MNDE)

Médicaments nécessitant une « Double Vérification Indépendante » (DVI) obligatoire

* Les médicaments de niveau d'alerte élevé sont ceux qui présentent un risque accru de causer des préjudices importants au patient s'ils sont utilisés par erreur. Que les erreurs soient plus fréquentes ou non avec ces médicaments, elles ont nettement des conséquences plus catastrophiques pour les patients.¹

Les médicaments présentés dans la liste de ce document est conforme à la liste de l'ISSMP² au Formulaire du CISSS des Laurentides mais également du Formulaire de la RAMQ en établissement de santé (mars 2023). Ceci est en raison de la possibilité qu'un usager repère des médicaments « hors-formulaire » ou présents en sa possession par le médecin qui exigent malgré tout une DVI obligatoire. Seuls les médicaments non commercialisés provenant des protocoles de recherches sont ajoutés dans la liste (Par ex : Médicament BIP-104 versus Pivovos). Outre par, si un protocole de recherche évalue deux médicaments commercialisés connus : (Par ex : Insuline NPH (Humulin) versus Insuline NPH (Ininsulin)) dans une telle situation la DVI demeure obligatoire avant l'administration.

Prendre note que le recours aux lettres majuscules « HAUT de CASSE » (FALLMAN lettering) est préconisé au CISSS des Laurentides dans un objectif de sécurité.³

Tous les médicaments de niveau d'alerte élevé sont classés alphabétiquement par noms génériques mais les noms commerciaux les plus fréquemment employés sont également ajoutés au tableau.

Il est primordial de toujours vérifier la voie d'administration pour laquelle une DVI est exigée (voir la 3^{ème} colonne du tableau).

Tous les médicaments antineoplasiques sont par définition des médicaments de niveau d'alerte élevé exigeant une DVI obligatoire et ce peu importe la voie d'administration. Les médicaments antineoplasiques sont toujours identifiés avec un autocollant distinctif « **CISERANGE** » et ils ne sont pas inclus dans la liste afin d'alléger le tableau. Cette liste est mise à jour régulièrement et la dernière version est déposée dans l'intranet du CISSS.

1. Noms : Ordre des médicaments, Association Régionale Centre-Ouest, (Division) : Page 144 101, Octobre 2019
2. ISSMP (International Society of Medical Professionals) - Octobre 2019
3. BIP-104 versus Pivovos, Octobre 2019

Approuvé par le Comité de direction - CISSS des Laurentides
Date de mise jour : septembre 2023

2023-2024 : MÉDICAMENTS DE NIVEAU D'ALERTE ÉLEVÉ - (MNDE)

Médicament de niveau d'alerte élevé			
Nom générique	Nom commercial	Voie d'administration (Exigent une DVI)	Catégories & Commentaires
ADCIAMAB	Pépro [®]	Intraveineuse	Articoagulant - Antiplaquettaire
ACÉNODOURAROL	Sintrom [®]	Orale	Articoagulant - Antiplaquettaire
ABETICISTÈME	Mécompar [®]	Injectable	Artibote
ADOLAS	APROCO [®]	Intraveineuse	Anterupteur parentérale
ADOLAS	TALCO [®]	Intraveineuse	Soluble hypertonique
Lipides parentéraux (PAV - APT)	CHOLEC [®]	Intraveineuse	Emulsion liposoluble ou lipidique
	STRUPPO [®]		
	PREPULO [®]		
ADONOSINE	Adénocard [®]	Intraveineuse	Antiarythmique
ADRÉNALINE	ÉPHÉDRINE [®]	Intraveineuse	Adrénergique ** NE PAS CONFONDME avec ÉPHÉDRINE **
Agents de contraste (Injectables seulement)	Agents iodés contrastés (Par. Santé Canada 2017)	Intraveineuse	A risque de toxicité rénale (IV) DVI à haut risque si donnée par voie orale *
ACOC ÉTHYLIQUE	Ethanol	Intraveineuse	Artibote
APROTADIL	Protin VR PSEI	Intraveineuse	Isodilatateur
ALTEPLASE (R.TPA)	Actisase [®]	Intraveineuse	Thrombolytique
AMINOPIRYNE	Amproprylène [®]	Intraveineuse	A risque de toxicité

Approuvé par le Comité de direction - CISSS des Laurentides
Date de mise jour : septembre 2023



Page intranet

En deux clics sur l'Intranet !

Incontournables

- Agrément
- Bilan des éclosions
- Concert clinique
- COVID-19
- Démarche Branchés santé
- ENA - Formation
- Intranets locaux
- Médicaments**
- Partenariat de soins et de services
- Plan des mesures d'urgence



Médicaments de niveau d'alerte élevé Double vérification obligatoire

Documents de référence

Documentation disponible sur la page [Intranet](#) du département de pharmacie.

- Médicaments de niveau d'alerte élevé Double vérification obligatoire
- Guides d'administration des médicaments IV
 - Néonatalogie et pédiatrie
 - Adulte
- Information pharmacologique des médicaments Rx-Vigilance
- Identification visuelle des médicaments Rx-Photo
- Abréviations interdites Évite des accidents graves liés à la médication

Formations

- Une formation sur les médicaments de niveau d'alerte élevé est disponible sur l'environnement numérique d'apprentissage (ENA 15256)

En résumé pour être conforme...

- Porter une attention particulière lors de la préparation ou l'administration d'un médicament à haut risque ;
- Se référer constamment à la liste des médicaments de niveau d'alerte élevé (MNDE) disponible sur l'Intranet ;
- Procéder à la double vérification indépendante lorsque celle-ci est exigée ;
- Respecter la liste des médicaments autorisés aux communs des unités ;
- Éviter d'entreposer des réserves illicites qui sont une source d'erreurs graves ;
- Suivre la formation disponible MNDE dans l'ENA ;
- Identifier chaque médicament à haut risque de l'autocollant avec l'octogone rouge ;
- Limiter et normaliser les concentrations et les options relatives au volume des médicaments de niveau d'alerte élevé ;
- Déclarer les incidents / accident liés à l'utilisation des médicaments de niveau d'alerte élevé.