

RAPPORT D'ACTIVITÉ

20
25

FAITS MARQUANTS

◆ DÉVELOPPEMENT DE LA NOUVELLE GRILLE D'ÉVALUATION DU CONTRAT D'AMÉLIORATION DE LA QUALITÉ ET DE L'EFFICIENCE DES SOINS (CAQES 2025-2026)

Renforcement des engagements sur la pharmacie clinique et intégration des actions de transformation écologique du système de soins lié aux produits de santé.

◆ LANCEMENT DES GROUPES DE TRAVAUX RÉGIONAUX SUR LA TRANSFORMATION ÉCOLOGIQUE DU SYSTÈME DE SANTÉ SUR LA THÉMATIQUE DES PRODUITS DE SANTÉ

◆ ACCOMPAGNEMENT DES ÉTABLISSEMENTS DE SANTÉ AU 6^e CYCLE DE CERTIFICATION HAS

◆ RENFORCEMENT DES ACTIONS D'ACCOMPAGNEMENT DU DÉPLOIEMENT DE LA PHARMACIE CLINIQUE

Création de la Task Force Régionale et organisation de la première journée régionale dédiée.

◆ LANCEMENT DE LA DÉMARCHE DE LABELLISATION DU PARCOURS DE FORMATION «ONCOFFICINE» AU TITRE DU DPC DES PHARMACIENS

◆ POURSUITE DE L'APPUI DE L'ÉQUIPE VACCINATION DE L'OMEDIT

- Campagne de vaccination en milieu scolaire
- Contribution à la nouvelle campagne de prévention des infections par le VRS (immunisation par le nirsévimab BEYFORTUS® et vaccination).

◆ FORMATION À DESTINATION DES PROFESSIONNELS

Élargissement de l'offre de formation de l'OMEDIT sur les thématiques de la vaccination et de la transformation écologique du système de santé.



◆ RENFORCEMENT DE LA DÉMARCHE D'ÉVALUATION DES PRATIQUES DE PRESCRIPTION

Mise à disposition de nouveaux outils sur les médicaments et dispositifs médicaux, et communication régionale des résultats.

◆ RESOMEDIT

- Conduite des travaux nationaux sur l'analyse des prescriptions hors AMM des médicaments coûteux et innovants pour l'élaboration de Cadres de Prescriptions Compassionnelles (CPC).
- Copilotage RESOMEDIT de la contribution à l'élaboration des actions de la feuille de route nationale « Anticiper et prévenir les pénuries et améliorer la disponibilité des dispositifs médicaux en France ».
- Poursuite du suivi des pratiques de pose de TAVI en cohérence avec les orientations nationales et les travaux régionaux de pertinence.
- Poursuite et renforcement des accompagnements sur site sur le secteur sanitaire et médico-social (personnes âgées, handicap).

L'OMEDIT EN CHIFFRES



4 JOURNÉES RÉGIONALES

2 en Nouvelle-Aquitaine, 1 en Guadeloupe et 1 en Guyane, à l'attention de l'ensemble des établissements de santé (plus de 230 participants au total)



22 CENTRES DE VACCINATION

accompagnés dans le cadre de la vaccination HPV dans 569 établissements scolaires et 40 ESMS



38 ACCOMPAGNEMENTS

sur site sur la qualité de la prise en charge médicamenteuse et l'utilisation des dispositifs médicaux, dont 21 dans le secteur sanitaire (MCO, SMR, HAD) et 16 dans le secteur médico-social (personnes âgées et handicap)



2 758 ABONNÉS LINKEDIN

48 posts publiés réalisés par l'OMEDIT.



+ DE 700 PROFESSIONNELS FORMÉS

lors des 50 sessions de formation sur les thématiques "conciliation médicamenteuse", "pertinence des prescriptions chez la personne âgée", "bon usage des antibiotiques", "Plan Health Faire", "OMAGE", "Entretien motivationnel en psychiatrie" et vaccination



4 314 PRESCRIPTIONS HORS AMM

analysées issues de 52 établissements de santé.



329 PROFESSIONNELS DE SANTÉ

inscrits sur la plateforme ONCOFFICINE.



1 951 ABONNÉS À LA LETTRE D'INFORMATIONS

"L'instant OMEDIT".

APPUI À LA CONTRACTUALISATION CAQES ET À SON ÉVALUATION

2025 a constitué une année de transition, avec à la fois l'évaluation de la 3^e campagne d'évaluation du CAQES 2022-2024, portant sur les résultats de l'année 2024, et la préparation de l'évaluation du nouveau contrat 2025-2026.

Les actions mises en œuvre dans le cadre de l'évaluation des résultats 2024 ont été :

- La mise à disposition de la plateforme e-medite pour l'évaluation ;
- L'évaluation individualisée de l'ensemble des établissements de santé signataires du CAQES en Nouvelle-Aquitaine (95) et en Guadeloupe (10) ;
- La mise à disposition d'outils, notamment les audits d'évaluation de la pertinence des prescriptions, avec trois nouveaux outils en 2025 : un sur la traçabilité de la réévaluation de l'antibiothérapie à 48/72h, un sur la traçabilité de la contraception chez la femme en âge de procréer et un sur la pertinence de pose du dispositif médical implantable « enveloppe antibactérienne ».
- Les propositions d'intéressement et la gestion des échanges avec les établissements de santé tout au long du processus d'évaluation ;
- La restitution des résultats régionaux à l'occasion des journées régionales OMEDIT fin 2025, mais également à l'occasion de plusieurs webinaires thématiques en Nouvelle-Aquitaine.

Concernant la préparation de l'évaluation du nouveau contrat 2025-2026, l'OMEDIT a développé une grille d'évaluation qui intègre les nouveaux attendus du contrat, notamment en termes de pharmacie clinique (bilan de médication, plan pharmaceutique personnalisé, entretien pharmaceutique) et de transformation écologique du système de soins lié aux produits de santé (alternatives non médicamenteuses, ...).

Trois nouveaux outils d'évaluation des pratiques ont par ailleurs été développés fin 2025, pour une mise à disposition dans le cadre de l'évaluation du CAQES :

- Pertinence des prescriptions des opioïdes dans la prise en charge aiguë de la douleur post-opératoire ;
- Audit d'évaluation et de correction du risque iatrogène médicamenteux associé aux chutes chez la personne âgée ;
- Audit d'évaluation de l'information remise au patient bénéficiant d'un dispositif médical implantable.



105

Évaluations individuelles

réalisées sur la plateforme e-medite (95 en Nouvelle-Aquitaine et 10 en Guadeloupe)



10

Outils régionaux

d'audits d'évaluation des pratiques de prescription élaborés ou actualisés (antibiotiques, médicaments personnes âgées, santé mentale, douleur, traçabilité et pertinence des poses des DMI)



7

Webinaires thématiques

pour la présentation des résultats en Nouvelle-Aquitaine

PERTINENCE DES PRESCRIPTIONS DE PRODUITS DE SANTÉ

L'OMEDIT a poursuivi en 2025 sa mobilisation sur la pertinence des prescriptions de produits de santé, selon les thématiques retenues dans le plan d'actions pluriannuel régional d'amélioration de la pertinence des soins (PAPRAPS) de la région Nouvelle-Aquitaine : anticancéreux oraux, médicaments de santé mentale, médicaments de la douleur, médicaments inappropriés chez la personne âgée, antibiotiques et remplacement valvulaire aortique.

L'accompagnement du déploiement des activités de pharmacie clinique a été renforcé en 2025, dans la continuité des actions déjà mises en œuvre les années précédentes, avec la formalisation d'une « task force régionale Pharmacie clinique » pilotée par l'OMEDIT, avec la contribution des universitaires de la région, de la SFPC, et en lien avec l'ARS et l'Assurance Maladie.

Les objectifs sont :

- de disposer d'un état des lieux et d'un suivi du déploiement des activités de pharmacie clinique ;
- de favoriser les échanges entre professionnels et promouvoir les retours d'expérience, notamment à l'occasion de webinaires et de journées régionales dédiées ;
- de développer des protocoles et outils partagés au niveau régional.

L'OMEDIT a animé en Nouvelle-Aquitaine 4 autres commissions thématiques impliquant des professionnels des ES avec une représentation, selon les sujets, des professionnels libéraux :

- **Commission santé Mentale** : traçabilité de la contraception en établissement de santé avec la valorisation de l'engagement des professionnels dans le cadre d'une communication affichée lors du congrès du réseau PIC, Patients en Auto administration de ses médicaments, pharmacie clinique, pédopsychiatrie, prescriptions hors AMM, tensions d'approvisionnement ;
- **Commission Prise en charge médicamenteuse chez la personne âgée** : pertinence des prescriptions, réévaluation pluriprofessionnelle des prescriptions, pharmacie clinique ;
- **Commission Dispositifs Médicaux Implantables/Cardiologie** : suivi des registres OMEDIT TAVI et MITRACLIP ;
- **Commission HAD** : molécules onéreuses en HAD, administration des médicaments anticancéreux, appui à la certification HAS.

Les objectifs de ces groupes sont particulièrement :

- un partage d'expérience et une valorisation des pratiques innovantes sur les produits de santé dans une vision de parcours de soins ;
- un recensement des attentes et besoins des professionnels ;
- la conception et la mise à disposition d'outils d'accompagnement des professionnels ;
- la mise à profit de l'expertise des professionnels pour la réponse aux saisines nationales (TAVI, prescriptions hors AMM, ...).



96

Pharmaciens participant

à la première journée régionale OMEDIT
Pharmacie clinique le 7/10/2025



5

Commissions actives

Santé mentale, Pharmacie clinique,
HAD, Personne âgée, DMI cardiologie

APPUI À LA TRANSFORMATION ÉCOLOGIQUE DU SYSTÈME DE SANTÉ SUR LA THÉMATIQUE DES PRODUITS DE SANTÉ

Les actions visant à la pertinence des prescriptions se sont inscrites en articulation et cohérence avec les actions de l'OMEDIT sur la mise en œuvre de l'objectif prioritaire « agir sur la juste prescription des produits de santé » de la feuille de route régionale 2024-2028 TESS en Nouvelle-Aquitaine.

L'OMEDIT a piloté l'axe prioritaire sur la juste prescription des produits de santé de la feuille de route régionale de transformation écologique du système de santé. A la suite d'une réunion plénière regroupant tous les types de professionnels, la Mission régionale d'Appui Santé Durable et les institutions impliquées (ARS et Assurance Maladie), il a été défini 4 groupes de travail sur des thématiques ciblées comme l'écoprescription, les pansements et antiseptiques dans le cadre de la gestion des plaies post-opératoire, le circuit du médicament et le bloc opératoire. Douze réunions ont été animées en 2025 avec au-delà des échanges, l'élaboration d'outils tels que des vidéos sur les thérapeutiques non médicamenteuses dans une logique de déprescription, un guide sur les bonnes pratiques de la prescription des pansements en post chirurgie. Des travaux ont également été menés, à partir de l'enquête ATIH sur la consommation des médicaments à l'hôpital et le choix de l'utilisation appropriée des voies d'administration (intraveineuse versus per os).

Dans ce contexte, l'OMEDIT a également contribué à l'organisation de la journée Transformation écologique en santé : ça bouge en Nouvelle-Aquitaine.

Ce sujet a été intégré lors de chaque journée régionale OMEDIT avec la valorisation de la dynamique des professionnels au travers de retours d'expérience de terrain inspirants et transposables.

L'OMEDIT a contribué activement à la mise en œuvre de l'enquête nationale pilotée par le RESOMEDIT et le C2DS « Médicaments à l'hôpital : combien et pourquoi on jette ? » avec la participation de 21 établissements néo-aquitains.



4

GT TESS

produits de santé et une trentaine de professionnels mobilisés



21

Établissements de santé

impliqués dans l'enquête nationale « Médicaments à l'hôpital : combien et pourquoi on jette ? »



49

Sessions de formations

42 en Nouvelle-Aquitaine (incluant les formations de la mission vaccination), 2 en Guadeloupe et 5 en Guyane, avec plus de 700 professionnels formés au total

BON USAGE DES PRODUITS DE SANTÉ ET LUTTE CONTRE LA IATROGÉNIE



En 2025, l'OMEDIT a poursuivi sa production d'outils afin de répondre aux priorités de bon usage et aux attentes des professionnels avec une diversité des formats proposés (fiches de bon usage, flyers, quiz, vidéos, plateforme web, serious game, e-learning) sur des thématiques à fort enjeu : santé mentale, anticancéreux oraux, antibiothérapie, pertinence des prescriptions chez la personne âgée, never events, médicaments de la bronchiolite, médicaments et dispositifs médicaux de la liste en sus.

Les actions phares menées en 2025 ont été :

- Le lancement de la démarche de labellisation au titre du parcours DPC des pharmaciens du parcours de formation proposé par la plateforme oncofficine.fr, projet régional partenarial qui met à disposition des pharmaciens d'officine l'ensemble des informations sur les médicaments anticancéreux oraux.
- L'appui à la conception de la première lettre d'information régionale sur les médicaments, « Parlons médicaments en Nouvelle-Aquitaine ! », en collaboration avec l'ARS et l'Assurance Maladie.



L'OMEDIT a poursuivi et élargi son programme de formations à destination des professionnels de santé.

Ces formations sont réalisées, en lien avec des experts régionaux thématiques, sur les thématiques suivantes :

- Conciliation médicamenteuse : 4 sessions en Nouvelle-Aquitaine, 1 session en Guadeloupe, et 4 sessions en Guyane ;
- Bon usage des antibiotiques : 3 sessions en Nouvelle-Aquitaine (avec le concours du CrATB Nouvelle-Aquitaine), 2 sessions en Guadeloupe (avec le concours du CrATB Guadeloupe) et 1 session en Guyane (avec le concours du Craig) ;
- Pertinence des prescriptions chez la personne âgée : 4 sessions en Nouvelle-Aquitaine ;
- Entretien de compréhension jeu de cartes OMAGE : 6 sessions en Nouvelle-Aquitaine ;
- Entretien motivationnel en Psychiatrie : 1 session en Nouvelle-Aquitaine ;
- Formation Plan Health Faire® : 7 sessions en Nouvelle-Aquitaine.



L'OMEDIT a poursuivi sa contribution à la gestion des événements indésirables graves associés aux soins (EIGS), en appui des autres structures membres du Réseau régional des vigilances et d'appui (RREVA) sur le volet des produits de santé avec la contribution à l'analyse approfondie des causes d'un EIGS piloté par le CCECQA. L'OMEDIT est par ailleurs membre du comité de rédaction de la newsletter «BRIQUES» du RREVA Nouvelle-Aquitaine.

Comme chaque année, l'OMEDIT s'est mobilisé lors de la semaine de la sécurité des patients sur le thème « Des soins sûrs pour chaque nouveau-né et chaque enfant », par la proposition d'un flyer relayant les outils spécifiques de l'OMEDIT sur cette thématique.

APPUI ET EXPERTISE MÉDICO-ÉCONOMIQUE

Dans une volonté d'encadrement et de soutien de l'accès à l'innovation, l'OMEDIT a poursuivi en 2025 ses travaux de suivi des médicaments coûteux et innovants (liste en sus, accès précoce, accès compassionnel) et DMI (liste en sus, dispositifs médicaux intra-GHS).

Les **profils individuels « liste en sus »**, élaborés par l'OMEDIT ont été mis à disposition de l'ensemble des ES MCO et HAD de Nouvelle-Aquitaine, Guadeloupe et Guyane, avec une restitution détaillée par indication et par pathologie et un focus sur les prescriptions hors AMM.

Le **dispositif régional de suivi qualitatif hors AMM** a permis en 2025, au-delà de l'évaluation du CAQES, de répondre à la **sollicitation nationale de la DGS relative à l'identification de situations hors AMM susceptibles de faire l'objet de CPC**, en lien avec le RESOMEDIT, avec un pilotage de ces travaux par l'OMEDIT.

Conformément à la feuille de route « cancer » en Nouvelle-Aquitaine, le suivi par l'OMEDIT de la **montée en charge de l'utilisation des car-t cells en région** a été poursuivi, avec la production de points de situation détaillés bisannuels en lien avec l'ARS.

Par ailleurs, en application de la feuille de route régionale Nouvelle-Aquitaine « prévention des infections et de l'antibiorésistance », **une analyse des pratiques d'utilisation des antibiotiques coûteux et innovants** a été à nouveau réalisée en 2025, avec croisement des données hors AMM observées.

Concernant les DMI, l'OMEDIT a poursuivi en 2025 **le suivi, l'analyse et la restitution des résultats des deux registres TAVI et MITRACLIP** confiés réglementairement aux OMEDIT.

Pour les TAVI, les travaux ont été poursuivis, conformément aux attentes nationales, sur le suivi et l'analyse des délais d'attente, en lien avec l'ARS.

Les travaux d'analyse menés en lien avec les centres implantateurs de Nouvelle-Aquitaine ont permis, *via* la mise en œuvre d'une enquête régionale dont les résultats ont été communiqués à la DGS, d'objectiver les constats et propositions partagés en groupe de pairs régional médico-pharmaceutique.

L'OMEDIT a également poursuivi en 2025 :

- son accompagnement à **la mise en œuvre de l'enquête ATIH « achats et consommations de médicaments à l'hôpital »** ;
- ainsi que l'instruction pour le compte de l'ARS Nouvelle-Aquitaine, des demandes de **financement de médicaments coûteux transmises par les établissements médico-sociaux et USLD**.



49

Restitutions individualisées

dans le cadre de l'évaluation CAQES, intégrant l'analyse des pratiques hors AMM transmises à l'OMEDIT



107

Expertises

médico-économiques
molécules onéreuses en ESMS et USLD



3

Documents de synthèse

formalisés sur les travaux de suivi hors AMM (daratumumab, pembrolizumab et nivolumab) en lien avec le RESOMEDIT

ACCOMPAGNEMENT À L'AMÉLIORATION DE LA QUALITÉ ET DE LA SÉCURITÉ DES PRODUITS DE SANTÉ

L'OMEDIT poursuit sa contribution à l'amélioration de la qualité et la sécurité de la prise en charge médicamenteuse et de l'utilisation des Dispositifs Médicaux dans le parcours de soins des patients.

01. Secteur sanitaire

L'année 2025 a été marquée par le **déploiement du 6^e cycle de certification**. L'OMEDIT a accompagné les professionnels dans l'appropriation des nouveaux attendus plus exigeants sur les produits de santé à travers :

- **L'organisation de webinaires thématiques** : HAD, produits de santé en collaboration avec le CCECQA.
- **La restitution** lors des journées régionales et en commission transversale Santé Mentale
- **L'accompagnement** (21) selon une démarche de processus de la prise en charge (médicaments et DM) avec transmission d'un plan d'actions individualisé et un suivi à distance. Il intervient, selon les saisines, en amont ou en aval de la visite de certification en fonction du résultat obtenu. Il est intervenu en MCO, PSY, SMR et HAD dans 12 établissements en Nouvelle-Aquitaine, 5 en Guadeloupe et 4 en Guyane.

L'OMEDIT a accompagné les professionnels volontaires à la **mise en place du dispositif « patients en auto administration de ses médicaments (PAAM) »** avec la **production d'outils** facilitant son implantation (vidéos et fiches de retours d'expérience) et la **valorisation des travaux** menés par les professionnels lors d'une réunion de partage d'expérience à la HAS.

Concernant les dispositifs médicaux, au-delà de l'approche liée à la certification, l'OMEDIT a poursuivi **l'accompagnement des établissements de santé à l'informatisation du circuit des Dispositifs Médicaux Implantables** dans les établissements de santé, **via** l'outil de cartographie du RESOMEDIT.

Il a contribué à la **communication affichée « Performance des systèmes d'information du circuit des DMI des ES : bilan et accompagnement RESOMEDIT »** (Journées nationales de formation sur les dispositifs médicaux – Bordeaux octobre 2025).

L'OMEDIT a également poursuivi sa contribution à l'organisation des **webséries DMI** dans le cadre de l'action nationale du RESOMEDIT.

02. Secteur médico-social

L'OMEDIT a également réalisé **16 audits en EHPAD et en structures accueillant des personnes en situation de handicap**, dont 1 en Guyane. Une vingtaine de professionnels impliqués dans la prise en charge médicamenteuse du médico-social ont également participé à des **sensibilisations aux erreurs médicamenteuses sur site ou en visioconférence**.

En complémentarité de cet accompagnement individualisé, l'année 2025 a été marquée par **le déploiement des modules d'e-learning sur la sécurisation de la prise en charge médicamenteuse en ESMS** en partenariat avec les ARS Nouvelle-Aquitaine, Guadeloupe et Guyane. Au-delà de l'apprentissage en ligne, des sessions sur site ont été réalisées à la demande des professionnels de Nouvelle-Aquitaine en ciblant sur une thématique ciblée tout en contextualisant la formation.



38

Accompagnements
sur site



350

Participants
au module de e-learning circuit du
médicament en ESMS

CONTRIBUTION À LA CAMPAGNE D'IMMUNISATION CONTRE LE VRS

L'OMEDIT a reconduit en 2025, son appui en Nouvelle-Aquitaine à la 3ème campagne d'immunisation par le nirsévimab BEYFORTUS® dans le cadre de la prévention des infections à Virus Respiratoire Syncytial (VRS) en appui de l'ARS, et en articulation avec la mise à disposition du vaccin ABRYSV0®.

Les actions d'accompagnement des professionnels de santé suivantes ont été reconduites :

- **L'appui à la réalisation de webinaire** pour la diffusion d'informations et la promotion de la politique d'immunisation régionale, pilotée par l'ARS ;
- **La réalisation et diffusion d'outils de bon usage** à destination des professionnels hospitaliers et de ville, actualisés tout au long de la campagne ;
- **Le suivi et l'accompagnement régulier des ES** dans la réalisation des commandes, le suivi des commandes non honorées en lien avec le laboratoire, l'appui à la déclaration des données PMSI ;
- **Le suivi et l'analyse des stocks, et le calcul des taux d'immunisation en région**, avec une déclinaison départementale et par établissement, afin de mettre en œuvre les actions appropriées visant à une mise à disposition optimale du traitement.

APPUI À LA GESTION DES TENSIONS D'APPROVISIONNEMENT DE MÉDICAMENTS

L'OMEDIT reste mobilisé sur la gestion des tensions d'approvisionnement de médicaments avec la poursuite des réunions régulières avec les professionnels de la région afin d'assurer la continuité des traitements médicaments. Il contribue également aux points de suivi nationaux lors de tensions nationales et la mise en place de suivi spécifiques et plus particulièrement en 2025 sur les tensions d'approvisionnement en psychotropes.

MISSION DE PROMOTION DE LA VACCINATION EN NOUVELLE-AQUITAINE

La mission spécifique d'appui et de promotion de la vaccination confiée par l'ARS Nouvelle-Aquitaine à l'OMEDIT a poursuivi ses actions en 2025, selon les priorités régionales, avec une déclinaison dans chaque département de la région en intégrant les attentes et spécificités territoriales en articulation avec chaque délégation départementale de l'ARS.

Le rapport d'activité 2025 est disponible en cliquant sur le lien suivant : [rapport d'activité 2025 OMEDIT mission vaccination Nouvelle-Aquitaine](#).

COLLABORATION ET ÉCHANGES AVEC LES PARTENAIRES NATIONAUX ET RÉGIONAUX

L'OMEDIT agit en interaction permanente avec les Institutions, les professionnels et les usagers.

Ministère de la Santé, des Familles, de l'Autonomie et des Personnes Handicapées – Direction Générale de la Santé (DGS) :

- Réponse à la saisine ministérielle relative à l'identification de situations hors AMM susceptibles de faire l'objet d'un CPC.
- Contribution à l'élaboration de la Feuille de Route nationale « pénurie de dispositifs médicaux » (copilotage d'un axe).
- Contribution au Groupe Opérationnel Médicaments et Dispositifs Médicaux.
- Contribution en lien avec le RESOMEDIT à l'analyse nationale des propositions des HAD sur les traitements coûteux.
- Mise en œuvre en région de l'enquête nationale RESOMEDIT relative au dépistage obligatoire d'un déficit en DihydroPyrimidine Déshydrogénase (DPD) avant toute initiation d'un traitement par 5-FU en établissements de santé.

ANSM :

- Conclusion d'une charte de travail collaboratif entre le RESOMEDIT et l'ANSM concernant le bon usage des médicaments à usage humain.
- Contribution à l'élaboration et au suivi du plan de préparation et de gestion des tensions en produits de santé au cours des épidémies hivernales.

ATIH : enquête sur les médicaments à l'hôpital avec contribution sur les modules de restitution nationaux élaborés.

INCa :

Participation aux groupes de travail nationaux :

- Sécurisation médicamenteuse du parcours patient atteint de cancer admis en HDJ.
- Etat des lieux de l'accès aux car-T cells.
- Prévention et gestion des effets indésirables des anti-HER2.

HAS :

- Participation à l'expérimentation du dispositif « patients en auto administration de ses médicaments PAAM » avec l'accompagnement de 5 équipes en Nouvelle-Aquitaine.
- Contribution aux Flash Sécurité Patients dans le cadre du RESOMEDIT :
 - 1.(Re)transcription des prescriptions médicamenteuses. Copier une prescription, c'est risquer de coller des erreurs.
 - 2.Évènements médicamenteux qui ne devraient jamais arriver (never events). Lidocaïne et colchicine en ligne de mire.
 - 3.Rupture de stock de produit de santé. Ne rompez pas le contact !

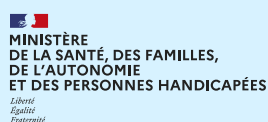
ANAP : contribution au projet « Outil d'évaluation du potentiel de transferts en HAD ».

Cour des Comptes : contribution à l'enquête « la délivrance des médicaments à l'unité ».

EHESP / EN3S : intervention 1ères journées d'étude Pharmaciens conseils et Pharmaciens inspecteurs de santé publique - Se connaître davantage pour mieux travailler ensemble.

Association Française des Pharmaciens approvisionneurs des établissements de santé d'Outre-mer (PHARMAPPROM): partenariat avec les OMEDIT des Départements d'Outre-Mer, dont l'OMEDIT Nouvelle-Aquitaine Guadeloupe Guyane.

RESOMEDIT : pilotage des groupes de travaux (GT) DMI et GT hors AMM, et contribution à l'ensemble des GT : certification, ESMS, TESS, médico-économie, communication, ...



Nos données
au service
de la Santé



En région, l'OMEDIT collabore en synergie avec les différents partenaires selon le périmètre des missions de chacun : CCECQA, ORAQS, CrATB, Craig, CRPV, CEIP, CRMV, Onco-NA, URPS médecins, pharmaciens, IDE, Mission d'appui Santé Durable ainsi que les usagers *via* France-Assos Santé.

L'OMEDIT contribue par ailleurs à la formation initiale des étudiants en pharmacie de l'Université de Bordeaux (UE de 5^e et 6^e année et master), et à la conduite de travaux de thèse (2 thèses d'internes en pharmacie dirigées en 2025).

PERSPECTIVES 2026

L'année 2026 constitue à la fois une année de transition et de poursuite des différentes actions engagées, qui s'inscrivent toutes dans le cadre des priorités renouvelées de bon usage, pertinence, qualité et sécurité des produits de santé et transformation écologique du système de santé.



Première évaluation du CAQES 2025-2026, et appui à la préparation du nouveau dispositif contractuel applicable à compter de 2027.



Poursuite des actions sur la transformation écologique du système de santé en lien avec les produits de santé, en partenariat avec l'ARS et l'Assurance Maladie.



Accompagnement du déploiement de la pharmacie clinique, en cohérence avec la nouvelle feuille de route régionale de l'ARS Nouvelle-Aquitaine.



Parution des premiers numéros de la lettre d'information régionale sur les médicaments, « Parlons médicaments en Nouvelle-Aquitaine ! », en collaboration avec l'ARS et l'Assurance Maladie.



Lancement de la 2ème version de la plateforme oncofficine.fr, intégrant une labellisation au titre du DPC.



Accompagnement des établissements de santé à la 6° itération de la certification HAS et au déploiement du PAAM.



Accompagnement des établissements médicosociaux, avec appui à la mise en œuvre du programme ANAP EHPAD 2026.



Poursuite des travaux d'analyse médico-économique des médicaments coûteux et innovants, avec un suivi renforcé des prescriptions hors AMM en lien avec les institutions nationales.



Poursuite des actions sur la bon usage et la traçabilité des dispositifs médicaux implantables, avec poursuite des registres TAVI et MITRACLIP, et développement de nouveaux outils de sensibilisation à la traçabilité sanitaire.



Formation des professionnels de santé et développement de nouveaux outils de formation (médicaments biosimilaires, bon usage des antibiotiques, circuit du médicament en établissement de santé).



Contribution à la formalisation des actions « produits de santé » du PAPRAPS 2027-2030 sur les thématiques prioritaires : bonnes pratiques de prescription en santé mentale et chez les personnes âgées, pertinence du remplacement valvulaire aortique.



Poursuite des actions de promotion du bon usage des antibiotiques en lien avec le CrATB et de la vaccination en Nouvelle-Aquitaine avec le développement d'un outil de sensibilisation au bon usage des antibiotiques.

CONTACT :

Omedit@omedit-nag.fr

RÉSEAUX SOCIAUX :



LETTRE D'INFORMATION :

