

Base de données scientifiques Delphicare (© APB/ABDA)

Utilisation avec Medinet sur iPad

DELPHICARE est une banque de données scientifiques sur les médicaments Belges. DELPHICARE est publiée par le Centre d'Information Pharmaceutique (CIP) de l'Association Pharmaceutique Belge (APB).

DELPHICARE a été intégré dans Medinet afin d'être alerté des contre-indications par rapport à une pathologie et des interactions médicamenteuses lors d'une prescription.

Configuration :

Pour effectuer le paramétrage, allez dans le menu « Configuration » de Medinet (accessible via l'icône



) et appuyez sur le  à droite de « Prescription électronique » (dans la zone « Connectivité »).

Options disponibles :

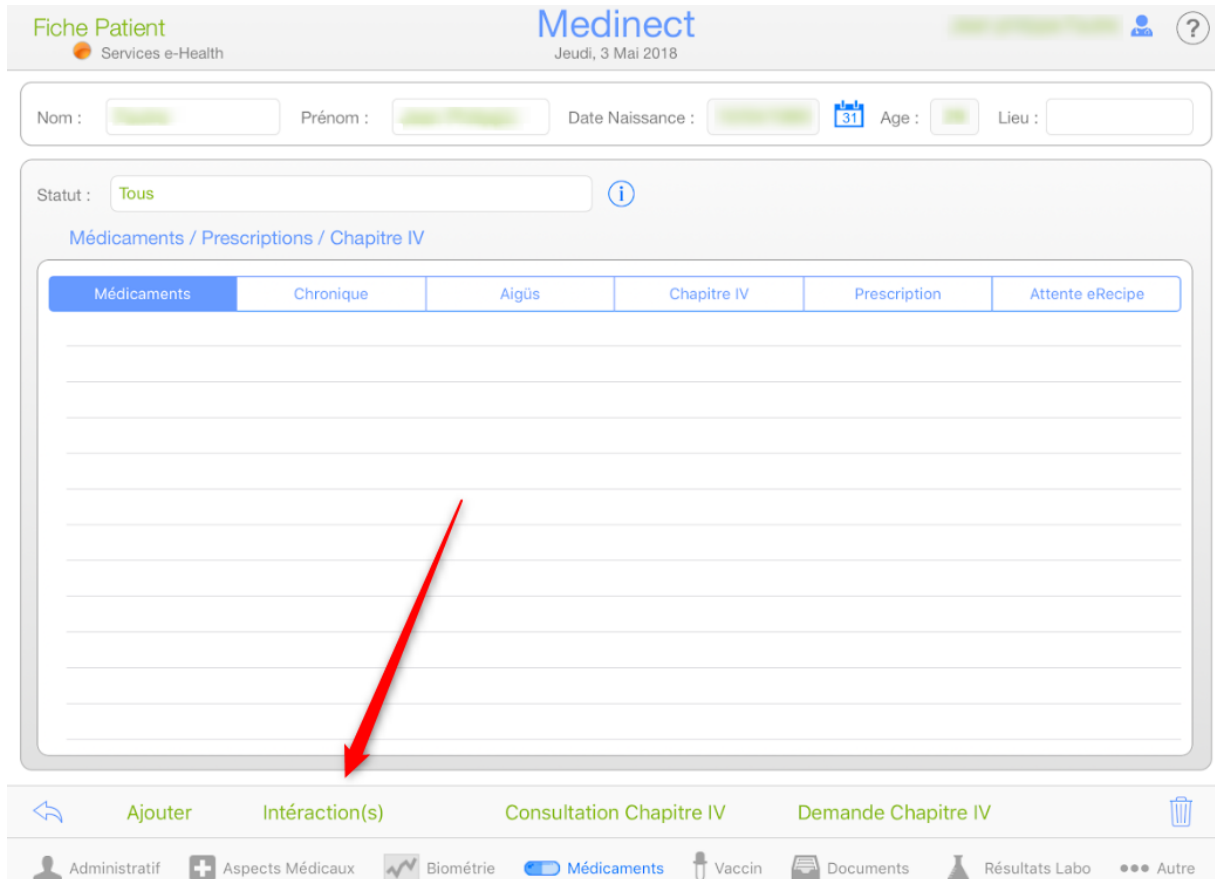
- Alerte contre-indication : active les contre-indications par rapport à une pathologie déclarée dans le dossier du patient.
- Alerte interaction entre les produits : active les alertes en cas d'interaction entre médicaments.
- Inclure chronique : permet de ne pas inclure les médicaments chroniques dans la détection des interactions si l'option n'est pas activée.
- Seulement grave : permet de limiter la détection aux interactions dites graves si l'option est activée.
- Blocage en cas d'interaction : une validation manuelle lors de la prescription est nécessaire si cette option est activée et qu'une interaction est détectée.

Utilisation :

1. Contre-indications

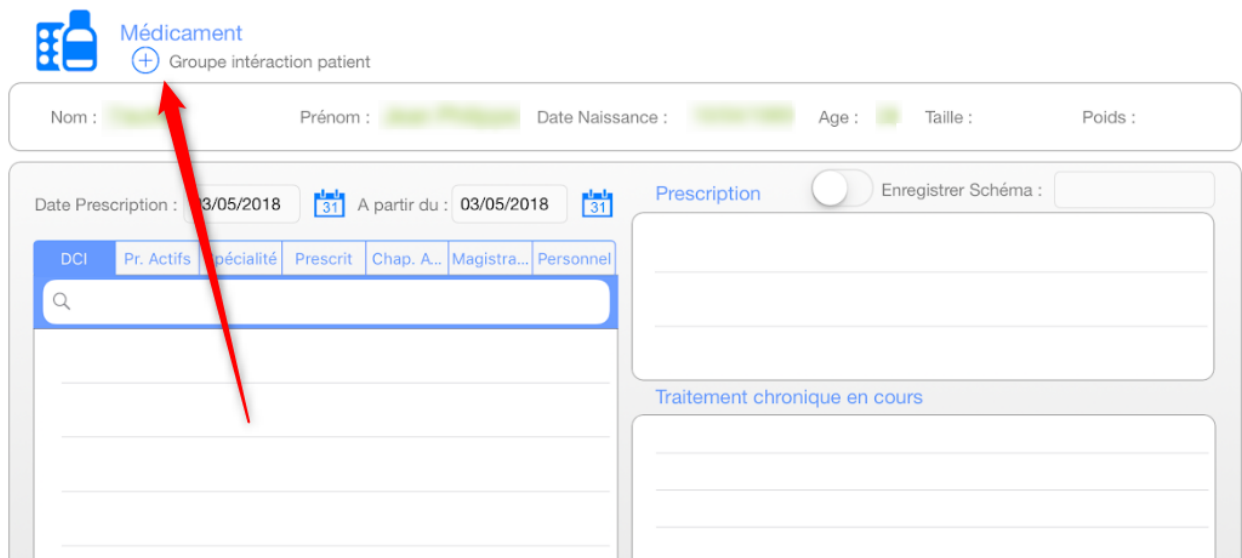
Afin d'avoir une alerte en cas de contre-indication, les pathologies sont à déclarer dans le dossier du patient.

Cela peut se faire depuis le Dossier Global dans le menu Médicaments en cliquant sur « Interactions ».



The screenshot shows the 'Fiche Patient' interface for 'Services e-Health' on 'Jeudi, 3 Mai 2018'. The patient information fields (Nom, Prénom, Date Naissance, Age, Lieu) are visible. Below, the 'Statut' is set to 'Tous'. The main section is titled 'Médicaments / Prescriptions / Chapitre IV' and contains a table with columns: 'Médicaments', 'Chronique', 'Aigüs', 'Chapitre IV', 'Prescription', and 'Attente eRecipe'. The 'Médicaments' column is currently selected. At the bottom, a navigation bar includes buttons for 'Ajouter', 'Intéraction(s)', 'Consultation Chapitre IV', and 'Demande Chapitre IV'. A red arrow points to the 'Intéraction(s)' button.

Ou depuis la fenêtre des prescriptions en cliquant sur « Groupe interaction patient ».



The screenshot shows the 'Médicament' window. At the top, there is a '+ Groupe interaction patient' button with a red arrow pointing to it. Below this are fields for 'Nom', 'Prénom', 'Date Naissance', 'Age', 'Taille', and 'Poids'. The 'Date Prescription' is set to '03/05/2018' and 'A partir du' is also '03/05/2018'. There is a 'Prescription' toggle switch and an 'Enregistrer Schéma' field. Below these are tabs for 'DCI', 'Pr. Actifs', 'Spécialité', 'Prescrit', 'Chap. A...', 'Magistra...', and 'Personnel'. A search bar is present under the 'DCI' tab. The main area contains a table for 'Traitement chronique en cours'.

La fenêtre de sélection des pathologies s'ouvre afin de pouvoir cocher les pathologies.



Groupe interaction médicamenteuse

Sélectionnez les groupes d'interaction possible avec les médicaments pour ce patient :

- Hypersensibilité aux tétracyclines
- Hypersensibilité aux lincosamides
- Hypersensibilité aux aminoglycosides
- Phénylcétonurie
- Hypersensibilité aux quinolones
- Hypersensibilité aux macrolides
- Hypersensibilité aux sulfites
- Epilepsie
- Hypersensibilité aux carbapénèmes
- Dépression
- Grossesse
- Allaitement
- Déficit en glucose-6-phosphate déshydrog

Fermer

Lors de la prescription, un avertissement apparaît en cas de contre-indication et vous laisse le choix de prescrire ou non le médicament.

Roaccutane caps. molle 30x 10mg

est contre-indiqué avec les pathologies suivantes du patient :

* Grossesse :

Deux méthodes contraceptives efficaces (dont une méthode mécanique tel un condom) doivent être prévues 1 mois avant le début du traitement et maintenues pendant et jusqu'à 1 mois après l'arrêt du traitement afin d'éviter tout risque de grossesse

Etes-vous sûr de vouloir prescrire ce produit ?


Non

Oui

2. Interactions Médicamenteuses

Lors de la validation de la prescription, les éventuelles interactions sont affichées.

Si l'option « Blocage en cas d'interaction » est activée, il faudra décocher le bouton correspondant pour pouvoir valider la prescription contenant une interaction.

 Intéraction(s) Médicamenteuse(s)

Blocage en cas d'interaction
 seulement grave Inclure chronique

Intéraction(s)

La prescription de **Antagonistes de la vitamine K** avec **acide acétylsalicylique (doses analgésiques)** peut provoquer **renforcement de l'inhibition de la coagulation avec risque d'hémorragies**

Produits concernés :


- **Sintrom (c) 4mg** incompatible avec **Aspirine Cafeine (c) 650mg/65mg**

* Les informations DELPHICARE sont mentionnées uniquement à titre indicatif et ne sauraient en aucun cas remplacer les conseils d'un professionnel de la santé. Celles-ci peuvent contenir des erreurs, des inexactitudes, des imprécisions, des omissions ou des données incluses indépendamment de notre volonté

Liste des produits de la prescription

Aspirine Cafeine (c) 650mg/65mg

Sintrom (c) 4mg

 Accepter

Les boutons en haut à droite de la fenêtre d'interaction (Blocage en cas d'interaction, Seulement grave et Inclure chronique) sont d'application uniquement pour la prescription en cours.

Si vous souhaitez activer/désactiver une option pour toutes les prescriptions, retournez au point « Configuration » débutant ce tutoriel.

Dans une prescription contenant des interactions, il est possible de supprimer un médicament prescrit lié à l'interaction directement depuis la fenêtre d'interaction en glissant un des médicaments vers la gauche et en appuyant sur « supprimer ».



Intéraction(s) Médicamenteuse(s)



Blocage en cas d'interaction



Seulement grave



Inclure chronique

Intéraction(s)

La prescription de **Antagonistes de la vitamine K** avec **acide acétylsalicylique (doses analgésiques)** peut provoquer **renforcement de l'inhibition de la coagulation avec risque d'hémorragies**

Produits concernés :

- **Sintrom (c) 4mg** incompatible avec **Aspirine Cafeine (c) 650mg/65mg**

* Les informations DELPHICARE sont mentionnées uniquement à titre indicatif et ne sauraient en aucun cas remplacer les conseils d'un professionnel de la santé. Celles-ci peuvent contenir des erreurs, des inexactitudes, des imprécisions, des omissions ou des données incluses indépendamment de notre volonté

Liste des produits de la prescription

eine (c) 650mg/65mg

Sintrom (c) 4mg

Supprimer



Accepter

Limites de responsabilité

En utilisant la Base de données scientifiques Delphicare (© APB/ABDA), vous, médecin, ci-après dénommé l'Utilisateur, acceptez les limites de responsabilité qui suivent, tant vis à vis de l'APB que vis à vis de la société Offimed qui mettent cette base de données à votre disposition dans le logiciel Medinect.

L'APB est titulaire des droits d'auteur de la base de données Delphicare et de ses mises à jour, c'est-à-dire qu'elle traite son contenu, sa structure, la manière dont les données sont disposées et classées et transmises en vue de leur utilisation.

L'utilisateur (vous médecin) ne dispose pas du droit de louer, d'octroyer une sous-licence, de vendre, de distribuer, de prêter ou de fournir, de quelque manière que ce soit, tout ou partie des bases de données et ses mises à jour à toute tierce partie. Par ailleurs, vous ne disposez pas non plus du droit de copier, fusionner, traduire ou créer des produits dérivés de tout ou partie des bases de données ainsi que de ses mises à jour.

La licence d'utilisation DELPHICARE est consentie pour une durée d'un an, renouvelable par tacite reconduction, sauf pour l'Utilisateur à y renoncer par écrit avec accusé de réception (au minimum email + AR), au plus tard 3 mois avant l'expiration de la période annuelle en cours (au plus tard le 31 mars pour ceux qui ont commencé le 1er juillet).

L'APB et/ou Offimed s'engagent à apporter le soin nécessaire à la création et à l'adaptation des bases de données ainsi qu'à leur intégration dans le logiciel Medinect. L'APB et/ou Offimed n'excluent pas la possibilité d'erreurs, d'imprécisions ou de lacunes dans les bases de données, étant donné le grand volume de données.

L'APB et/ou Offimed ne sont pas responsables de l'absence ou de l'inexactitude d'informations résultant du fait que certaines molécules ou médicaments fabriqués industriellement ne sont pas mentionnés ou que d'éventuelles erreurs figurent dans les bases de données. Dès que l'APB a connaissance d'erreurs, d'inexactitudes ou lacunes, elle prend les dispositions nécessaires pour y remédier et cela dans les meilleurs délais. A moins que l'APB ne prenne pas les dispositions nécessaires, l'Utilisateur ne peut exiger de l'APB et/ou d'Offimed une indemnité compensatoire.

La consultation des données contenues dans la base de données ne tient pas lieu d'avis médical, ne se substitue pas à la responsabilité professionnelle de l'Utilisateur et à ses obligations déontologiques et, dès lors, n'engage pas la responsabilité de l'APB et/ou d'Offimed.

Pour autant que l'APB et/ou Offimed soient tenus responsables, les dommages et intérêts réclamés ne peuvent pas être supérieurs au montant maximum de la redevance payée par l'utilisateur pour l'utilisation des bases de données Delphicare pour l'année en cours.