

RÉVISION DES FORMULAIRES D'ORDONNANCES PHARMACEUTIQUES (FOP) DU LOGICIEL DE GESTION DES FORMULAIRES (GDF) DU CHU DE QUÉBEC-UNIVERSITÉ LAVAL

Amélie Poirier¹, B. Pharm., M.Sc., Kelly Dodier^{1,2}, Candidate au Pharm.D.,
Nicole Déry¹ B. Pharm., M.Sc..

¹CHU de Québec – Université Laval

²Faculté de pharmacie – Université Laval

Introduction : L'usage de FOP est au cœur des processus clinico-administratifs d'un centre hospitalier afin d'offrir des soins sécuritaires et de qualité.

Objectif : Déterminer les actions à prendre afin que la sécurité, la pertinence et l'efficacité des FOP soient assurées lors de l'utilisation du GDF.

Méthodologie : Une recension des FOP du GDF a été réalisée en 2018. Une catégorisation a été effectuée. Un registre a été créé. Des acteurs clés ont été consultés localement et dans d'autres établissements. Un plan de révision a été déposé à la Direction des Services Professionnels et à différentes instances.

Résultats : Les catégories sont les FOP d'oncologie adulte (n=272; 27%), d'oncologie pédiatrique (n=241; 23%), d'essais cliniques (n=8; 1%), d'ordonnances externes (n=34; 3%) et généraux (n=478; 46%). Parmi les FOP généraux 33% comprennent aussi des ordonnances médicales. Parmi les autres constats : date d'approbation souvent manquante, gabarit inapproprié, nombreux FOP incluant des médicaments à haut risque, majorité de FOP non harmonisés entre les sites du CHU de Québec-Université Laval. Le registre des FOP est utile pour gérer les ruptures d'approvisionnement et pour des projets de pertinence. Les modèles de plan de révision de FOP sont peu nombreux.

Conclusion : Un plan de révision quinquennal et continu des FOP a été élaboré. Ce plan doit être une activité interdisciplinaire qui a pour objectif l'atteinte des plus hauts standards de qualité et des pratiques exemplaires. Un suivi rigoureux s'avère nécessaire pour maintenir la qualité et se préparer à l'arrivée des prescripteurs électroniques.