



LE PALMARÈS 2002 DU CONDITIONNEMENT

Le Palmarès du conditionnement porte sur la qualité du conditionnement des médicaments qui ont été présentés durant l'année écoulée dans la rubrique "Rayon des nouveautés".

Pour que les médicaments soient bien utilisés, encore faut-il que leur conditionnement favorise leur identification, leur sécurité d'emploi et une bonne information des patients voire des soignants. C'est sous cet angle que la revue *Prescrire* examine méthodiquement, tout au long de l'année, le conditionnement des nouveaux médicaments dont elle analyse par ailleurs le dossier d'évaluation clinique.

Le travail porte sur tous les éléments de chaque conditionnement. Il tient compte de l'intérêt thérapeutique de la substance et de sa balance bénéfices-risques. Il tient compte aussi des groupes de malades auxquels s'adresse plus particulièrement le médicament et des besoins de soignants qui, le cas échéant, administrent le médicament.

Certaines firmes réalisent un vrai travail de réflexion, du point de vue des patients et des soignants utilisateurs. D'autres semblent se préoccuper fort peu du conditionnement, même pour des médicaments d'intérêt majeur ou à risques élevés. D'autres encore tentent de faire évoluer leurs gammes mais sans les tester suffisamment auprès des utilisateurs. Ce palmarès permet de rendre hommage aux uns et d'inciter les autres à faire mieux.

Certains médicaments d'intérêt majeur ou à risques élevés. D'autres encore tentent de faire évoluer leurs gammes mais sans les tester suffisamment auprès des utilisateurs.

Ce palmarès permet de rendre hommage aux uns et d'inciter les autres à faire mieux.

©LRP

Palmes du conditionnement

METALYSE° poudre et solvant pour solution injectable IV (ténecteplase)	Boehringer Ingelheim
Pour le conditionnement avec dispositif simple de reconstitution (seringue de solvant préremplie s'adaptant directement sur le flacon de poudre) qui permet d'agir vite et avec précision. S'agissant d'un thrombolytique utilisé en situation d'urgence, ce conditionnement est particulièrement adapté (a)(n° 226)	
GAMME GNR°	GNR-Pharma
Pour le conditionnement des 12 substances de cette gamme présentées en 2002 dans la revue <i>Prescrire</i> : conditionnements extérieurs portant une DCI nettement plus grosse que la marque, avec jeu de couleurs et graphisme permettant de bien différencier formes, dosages, voies d'administration et contenances ; conditionnements primaires non unitaires mais correctement informatifs ; notice avec à-plat de couleur faisant ressortir les conseils d'hygiène de vie. Avec Merck Génériques et Biogaran° déjà cités dans des Palmarès antérieurs, la firme GNR cherche à minimiser les risques de confusion et à favoriser le bon usage de ses spécialités (n° 226, 228, 230, 231, 232 et 233)	

a- Le conditionnement de *Metalyse°* nécessite un respect rigoureux du mode d'emploi pour que l'adaptation de la seringue au flacon soit parfaite, mais la notice est claire sur ce point. L'Agence européenne du médicament et la firme l'ont rappelé par des communiqués aux professionnels (EMA public statement on *Metalyse (tenecteplase)* "Importance of correct product handling: syringe-vial assembly" 12 November 2001 : 3 pages).

Cartons jaunes du conditionnement

PREDNISOLONE BAYER° comprimés effervescents (prednisolone) TAKADOL° comprimés effervescents (tramadol) TRAMADOL IREX° comprimés effervescents (tramadol) TRASÉDAL° Gé comprimés effervescents (tramadol)	Teva Classics (a) Pharmascience Irex Élerté
Pour le conditionnement en vrac (en flacon ou tube, et non sous blister) qui peut favoriser l'ingestion massive et le risque de surdosage, en particulier quand les comprimés sont de petite taille (Prednisolone Bayer°, un corticoïde) (n° 230) ou fortement dosés (100 mg de <i>tramadol</i> , un antalgique opiacé, dans Takadol°) (n° 229, 230 et 231). Tous ces comprimés ont plutôt bon goût, mais leur caractère effervescent et moussant limite un peu le risque	

Cartons rouges du conditionnement

ATACAND° 16 mg comprimés (candésartan) et HYTACAND° 16 mg/12,5 mg comprimés (candésartan + hydrochlorothiazide)	Astra Zeneca
Pour le double risque de confusion : auditif du fait de la ressemblance entre les noms de marque, et visuel du fait de la similitude des conditionnements extérieurs (couleur et graphisme) de ces deux antihypertenseurs de composition différente. Chacun existe en outre sous un ou deux autres dosages (respectivement : 4 mg, 8 mg et, en association, 8 mg/12,5 mg) (n° 226)	
DÉPAKINE° sirop et solution buvable (valproate de sodium)	Sanofi-Synthelabo
Pour le risque de confusion entre ces deux formes buvables d'un antiépileptique, dont l'une (sirop) est environ quatre fois moins concentrée que l'autre (solution buvable). Les conditionnements secondaires sont moins reconnaissables depuis que les deux formes s'administrent avec une pipette (n° 231)	
HBVAX PRO° suspension injectable (vaccin hépatite B)	Aventis Pasteur MSD
Pour le conditionnement en flacon simple sans aucun matériel de prélèvement et d'injection. Auparavant ce vaccin, qui s'appelait HBVax DNA° et contenait un conservateur, était présenté en seringues préremplies. Aujourd'hui, il ne contient certes plus de conservateur, mais ne mérite pas son nouveau nom de "Pro" car il complique la tâche des professionnels (n° 234)	

a- C'est aujourd'hui la firme Teva Classics et non plus Bayer Classics qui commercialise la gamme des génériques du groupe Bayer.