

EVALUATION DE LA FAISABILITÉ DE PRÉPARATION DE PATCHS DANS LA VASELINE POUR L'EXPLORATION DES TOXIDERMIES EN IMMUNO-ALLERGOLOGIE

ESTELLE AUSSOURD, ZAKARIA RIFFI, NICOLAS POLETO, STÉPHANIE PARAT

Contexte et Objectif

Le diagnostic des toxidermies en Immuno-Allergologie (IA) repose sur la lecture de patchs test à base de médicaments.

Actuellement : patchs réalisés en diluant comprimé de la « spécialité commerciale » dans du NaCl : non conforme aux recommandations.

Les recommandations françaises ont évolué vers des patchs dans la vaseline avec un rapport : 30 % de masse médicament et 70% de masse vaseline.

Objectif : évaluer les ressources humaines pharmaceutiques nécessaires à la préparation de ces nouveaux patchs.

Matériels et méthodes

01/12/23 - 29/02/24 :
Evaluation du nombre
de patch test et du
panel de molécules

89 molécules
334 patchs
28 patchs par semaine

Offre commerciale
disponible par les
laboratoires
(Destaing® et
allergEAZE®)

19 molécules
commercialisées (21%)
174 patchs (52%)

Résultats

21 molécules non
commercialisées (24%)
66 patchs (20%)
6 patchs par semaine

Exclusion formes liquides réalisées
directement dans le service d'IA :
39 molécules injectables
6 molécules buvables
4 collyres

Préparations

NaCl

Vaseline

45
préparations

29
préparations

1min26 sec
(0min36sec)

7min34sec
(2min1sec)

Temps : **6 min8sec (x6 patchs) =
37 min par semaine**

Discussions – Conclusion



- Grande majorité des préparations commercialisées par les laboratoires
- Autres préparations : intégrer ce temps supplémentaire à l'activité actuelle (protocole en cours de rédaction + réorganisation)



- Durée de recueil court : besoin d'analyse sur les données rétrospectives de 2022 et 2023 avant intégration à l'activité actuelle
- Peu d'études de stabilité disponibles : délai maximum de 24h avant la pose -> non compatible avec organisation actuelle
- Aspect financier non exploré