

Introduction



Patient avec troubles
de la déglutition (TDG)

Adaptation galénique (forme buvable) = préservation de la ligne thérapeutique



Anticancéreux oraux (AO) :

- De plus en plus commercialisés.
- Considérés a priori carcinogènes, mutagènes et/ou reprotoxiques (CMR)
→ modification galénique si équipements adaptés pour protéger l'environnement.

Objectif : Base de données regroupant les alternatives galéniques disponibles des AO pour les patients atteints de TDG → apport d'une réponse standardisée, sûre et rapide

Matériels & méthodes

Périmètre : tous AO commercialisés disponibles à l'IUCT-Oncopole

Recherches :

Disponibilité d'une forme buvable? (commercialisée / accès compassionnel ou précoce) Oui → Switch

Non

Données industrielles et littératures :

CMR, possibilité de modification galénique, compatibilité avec sonde nasogastrique (SNG), bioéquivalence

Tests de faisabilité

Condition de dissolution

Test d'obstruction SNG

STM

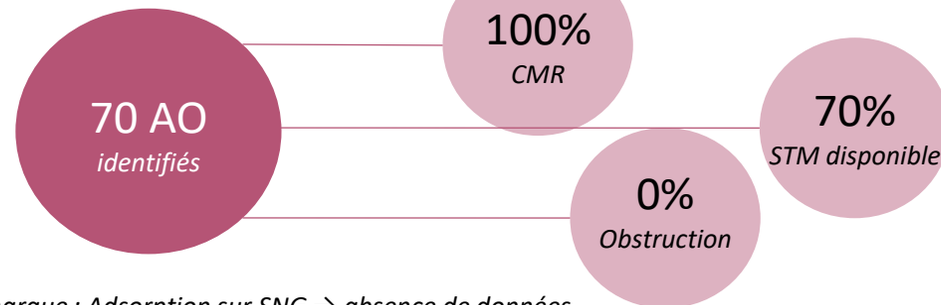
Suivi thérapeutique des médicaments

Conclusion

- **Forme buvable** proposée aux patients hospitalisés (si absence de forme commercialisée / AAC / AAP) : **70% des AO** disponibles à l'IUCT-Oncopole
- **Peu de données** pour évaluer l'impact de modification galénique sur la pharmacocinétique → **STM** fortement recommandé : possible pour **70% des AO**
- **Intérêts** :
 - Réponse immédiate au clinicien
 - Donner au patient l'accès aux thérapies malgré son TDG
 - Éviter l'exposition des infirmier(e)s à des agents toxiques.

Remarque : discuter de la faisabilité de l'alternative au domicile du patient

Résultats



Remarque : Adsorption sur SNG → absence de données

Alternatives galéniques adaptées aux patient TDG

