

PharmaNews

Lettre hebdomadaire de pharmacie.ma



La pharmacie écoresponsable : Un engagement durable au cœur de l'officine

- Chronique
- Revue de presse
- Nouveau au Maroc
- Prochainement

Nous écrire

Chronique

La pharmacie écoresponsable : Un engagement durable au cœur de l'officine

Par Abderrahim Derraji, Docteur en pharmacie

Lors de la 7^e édition du Forum de L'Officine, qui s'est déroulé du 26 au 28 septembre à Tunis, un thème central a capté l'attention des professionnels de santé : la pharmacie écoresponsable. Ce concept, bien que relativement nouveau dans le domaine pharmaceutique, devient une priorité pour les officines, encouragées à adopter des pratiques respectueuses de l'environnement. Alors que les enjeux climatiques deviennent de plus en plus pressants, le pharmacien, en tant qu'acteur clé de la santé publique, se retrouve au carrefour de ces préoccupations écologiques. On peut se poser la question : pourquoi la pharmacie devrait-elle devenir écoresponsable ?

La pharmacie, à travers ses différentes activités, génère un impact environnemental non négligeable. Entre la gestion des déchets médicaux, l'empreinte carbone liée à la distribution des médicaments et la consommation d'énergie, il est urgent que les officines repensent leurs pratiques pour réduire leur impact sur l'environnement. Les pharmaciens, en tant qu'acteurs de santé de proximité, jouissant d'une relation de confiance avec leurs patients, ont donc une responsabilité supplémentaire de sensibilisation et d'éducation du public sur l'importance d'adopter des comportements plus respectueux de l'environnement, en particulier en ce qui concerne les médicaments.

Le Forum de Tunis, organisé par le Syndicat des pharmaciens d'officine de Tunisie (SPOT), a mis en lumière une réalité : les consommateurs, eux-mêmes de plus en plus sensibilisés aux questions écologiques, expriment des attentes croissantes en matière de responsabilité environnementale. Ils recherchent des offres de soins alignées avec leur engagement écologique. Ainsi, les officines écoresponsables ne sont pas seulement bénéfiques pour l'environnement, elles répondent également à une demande croissante de leurs patients.

Les discussions lors du salon ont été riches en exemples concrets de ce que pourrait être une pharmacie écoresponsable. Parmi les pratiques mises en



avant, on retrouve la gestion optimisée des déchets, avec un tri rigoureux des médicaments périmés et la mise en place de circuits de recyclage pour les emballages. Des collectes de médicaments non utilisés (MNU) ont également été évoquées, afin de prévenir le gaspillage et de garantir une élimination respectueuse de l'environnement.

Dans d'autres pays, les pharmaciens, de plus en plus sensibles à l'impact de leurs activités sur l'environnement, ont déjà intégré des pratiques innovantes comme la réduction de l'usage des emballages plastiques, le recours à des matériaux recyclés pour l'aménagement de leurs espaces de vente, ou encore l'utilisation d'énergie renouvelable pour alimenter leurs locaux. D'autres initiatives incluent la gestion numérique des ordonnances, réduisant ainsi l'usage du papier, ou encore l'encouragement à l'utilisation de sacs réutilisables pour les clients.

La transition vers une pharmacie plus verte ne peut être complète sans la collaboration des pouvoirs publics et des différents acteurs du secteur pharmaceutique. La mise à jour de la réglementation en vigueur conditionne la mise en place d'initiatives visant à réduire l'impact des produits de santé sur l'environnement. Des médicaments biodégradable ou conditionnés de manière plus durable et des modes de transport plus écologiques sont déjà des pistes explorées.

Les patients jouent également un rôle clé dans cette démarche. Leur sensibilisation est cruciale pour assurer le succès des actions écoresponsables en pharmacie. Que ce soit par le retour des médicaments non utilisés ou l'adoption de comportements d'achat plus responsables, ils peuvent contribuer activement à cette transition.

Pour conclure, le Forum de L'Officine de Tunis a mis en exergue une réalité essentielle : la pharmacie écoresponsable est non seulement un impératif écologique, mais aussi une opportunité pour les pharmaciens de renforcer leur rôle de conseillers en santé publique. En adoptant des pratiques plus vertes, les officines se positionnent comme des acteurs de changement, en phase avec les préoccupations de leurs patients.



Pharmacie
écoresponsable
et impact des médicaments sur
l'environnement

Abderrahim Derraji,
Docteur en Pharmacie

7^{ÈME} ÉDITION DU
FORUM DE L'OFFICINE

26-28 Septembre 2024

**Cliquer ici pour télécharger
la présentation**

REVUE DE PRESSE

Rabat abrite un symposium dédié à l'accès aux médicaments et produits de santé au Maroc



Les 23 et 24 septembre 2024, à Rabat, Khalid Ait Taleb, ministre de la Santé et de la Protection Sociale, a présidé un symposium dédié à l'amélioration des procédures réglementaires encadrant l'accès aux médicaments et produits de santé au Maroc. Organisé en partenariat avec les Entreprises du Médicament au Maroc (LEMM), cet événement a rassemblé des acteurs internationaux, tels que l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), l'Agence Européenne des Médicaments (EMA), l'Autorité Saoudienne de Contrôle des Aliments et des Médicaments (SFDA), Swissmedic, ainsi que des institutions nationales du secteur pharmaceutique.

Ce symposium s'inscrit dans le cadre des directives Royales visant à promouvoir la souveraineté médicamenteuse du Maroc, un élément clé pour sécuriser la disponibilité des médicaments, vaccins et autres produits de santé. Le ministère de la Santé, engagé dans cette vision, déploie des efforts soutenus pour renforcer le secteur pharmaceutique et améliorer la gouvernance en matière de santé publique.

L'objectif principal de cet atelier était de simplifier et d'optimiser les procédures réglementaires afin de faciliter l'accès aux médicaments tout en garantissant leur qualité, leur efficacité et leur sécurité. L'accent a été mis sur la reconnaissance mutuelle

entre les agences de régulation ainsi que sur l'adoption de normes internationales de conformité. Des solutions innovantes ont été explorées pour surmonter les obstacles à la disponibilité des médicaments, en s'appuyant sur les pratiques des pays leaders dans la régulation pharmaceutique.

Le symposium a également mis en lumière l'importance du Partenariat Public-Privé (PPP) pour assurer un approvisionnement adéquat en médicaments et offrir des services de santé de qualité, tout en protégeant les patients des charges financières excessives. Le ministère s'est engagé à renforcer la coopération avec les parties prenantes du secteur afin de mettre en œuvre les recommandations de l'atelier, dans le but de moderniser les politiques et stratégies de santé publique.

Cette démarche participative vise à répondre efficacement aux exigences de la santé publique et aux besoins des citoyens marocains, tout en renforçant les capacités du pays à garantir l'accès aux médicaments essentiels, à encourager l'innovation pharmaceutique et à améliorer la régulation du secteur.
Source : Ministère de la Santé

Retrait urgent du marché du médicament Oxbryta® par Pfizer après huit décès



Le 25 septembre 2024, Pfizer a décidé de retirer en urgence son médicament Oxbryta®, utilisé pour traiter la drépanocytose, en raison de préoccupations liées à la sécurité des patients.

La drépanocytose est une maladie génétique qui affecte la forme des globules rouges et cause des complications sévères, notamment des crises vaso-occlusives. Le retrait du médicament, déjà recommandé par l'Agence européenne des médicaments (EMA), fait suite à des données préoccupantes provenant d'une

étude clinique menée sur 236 personnes. Huit décès ont été enregistrés parmi les patients traités par Oxbryta®.

Pfizer a reconnu que le rapport bénéfice/risque n'était plus favorable, en particulier en raison d'un déséquilibre dans la survenue des crises vaso-occlusives, souvent mortelles. Le géant américain a donc suspendu toutes les études en cours ainsi que les programmes d'accès à ce médicament pour permettre une réévaluation approfondie des risques. L'EMA a, de son côté, conseillé aux médecins d'en informer rapidement leurs patients et d'envisager des alternatives thérapeutiques.

La drépanocytose, causée par un gène défectueux, entraîne de nombreux symptômes, tels que la fatigue liée à l'anémie, des inflammations et gonflements articulaires, ainsi qu'un ictère. En France, on estime que cette maladie rare touche entre 19.800 et 32.400 personnes, selon une analyse des données de l'Assurance maladie entre 2006 et 2011.

L'annonce du retrait d'Oxbryta® met en lumière les risques parfois inattendus associés à l'utilisation de médicaments, même après leur mise sur le marché, et souligne l'importance de la surveillance continue de la sécurité des traitements dans le cadre de maladies graves comme la drépanocytose.

Source : paris-normandie.fr

France : Renforcement des mesures de prescription pour le tramadol et la codéine à partir de décembre 2024

Les opioïdes, tels que le tramadol, la codéine et la dihydrocodéine, sont largement utilisés pour soulager les douleurs modérées à sévères. En raison des risques élevés de mésusage, de dépendance et de surdosage associés à ces substances, de nouvelles mesures ont été mises en place pour renforcer leur encadrement.

À partir du 1er décembre 2024, une prescription sécurisée et infalsifiable deviendra obligatoire pour tous les médicaments contenant du tramadol, de la codéine ou de la dihydrocodéine, qu'ils soient utilisés seuls ou en association avec d'autres substances comme le paracétamol ou l'ibuprofène. Le prescripteur devra indiquer de manière précise le dosage, la posologie et la durée du traitement.

Ces mesures s'inscrivent dans la continuité des actions engagées depuis plusieurs années par l'ANSM. En effet, la durée maximale de prescription du tramadol a déjà été limitée à 12 semaines en 2020, et les conditionnements ont été adaptés pour les traitements de courte durée. Cependant, ces mesures se sont révélées insuffisantes pour endiguer les problèmes de mésusage.

Pour la codéine, la durée maximale de prescription sera désormais fixée à trois mois, qu'elle soit utilisée seule ou en association avec

d'autres substances. Au-delà de cette période, une nouvelle prescription sécurisée sera nécessaire pour poursuivre le traitement.

Parallèlement à ces mesures réglementaires, les autorités de santé souhaitent renforcer l'information des patients. Les laboratoires pharmaceutiques seront ainsi invités à apposer des mentions d'alerte sur les boîtes de médicaments contenant du tramadol ou de la codéine, afin de sensibiliser les utilisateurs aux risques de dépendance et de surdosage.

Les prescripteurs jouent également un rôle essentiel dans cette démarche. Ils sont appelés à redoubler de vigilance et à informer leurs patients sur les risques liés à l'utilisation prolongée de ces médicaments, ainsi que sur les alternatives thérapeutiques possibles.

Source : ANSM

Les médicaments anti-Alzheimer : Un point sur les avancées et les défis thérapeutiques

La Fondation Alzheimer fait le point sur les avancées et les défis dans le traitement de la maladie d'Alzheimer.

La recherche sur la maladie d'Alzheimer explore de multiples pistes thérapeutiques, mais l'immunothérapie ciblant les plaques amyloïdes demeure la stratégie la plus étudiée. Si les résultats des essais cliniques sont encourageants, des défis persistent, notamment en termes d'effets secondaires.

L'immunothérapie : une piste prometteuse mais complexe

L'immunothérapie, visant à éliminer les plaques amyloïdes, a donné naissance à plusieurs médicaments prometteurs :

- **Lecanemab et Donanemab** : Ces deux traitements ont montré une capacité à ralentir le déclin cognitif chez les patients en phase précoce de la maladie. Cependant, leur utilisation est assortie de risques d'effets secondaires neurologiques, tels que des œdèmes et des hémorragies cérébrales.
- **Aducanumab** : Initialement approuvé, puis retiré du marché, l'Aducanumab illustre les difficultés de développer des traitements efficaces et sûrs.
- **Gantenerumab et Crenezumab** : Les échecs de ces molécules soulèvent des questions sur la pertinence de cibler uniquement les plaques amyloïdes.

Au-delà de l'amyloïde : explorer de nouvelles voies

Face à ces résultats mitigés, les chercheurs s'intéressent à d'autres

cibles thérapeutiques :

- La piste inflammatoire : Le Masitinib, en ciblant la microglie et les mastocytes, pourrait offrir une approche complémentaire en agissant sur l'inflammation cérébrale.
- La piste tau : La protéine tau, dont l'accumulation est caractéristique de la maladie, est également une cible prometteuse. Le Semorinemab, un anticorps monoclonal ciblant la protéine tau, a montré des résultats encourageants dans des essais préliminaires.

Perspectives d'avenir

Si les avancées récentes sont encourageantes, la recherche sur la maladie d'Alzheimer reste un défi majeur. Aucun traitement ne permet encore de guérir la maladie, et les effets secondaires des immunothérapies soulignent l'urgence de développer des traitements plus sûrs et efficaces.

Les essais cliniques en cours, notamment ceux portant sur le Masitinib et le Semorinemab, pourraient ouvrir de nouvelles perspectives thérapeutiques. Parallèlement, la compréhension des mécanismes complexes de la maladie d'Alzheimer est essentielle pour identifier de nouvelles cibles thérapeutiques et développer des combinaisons de traitements plus personnalisées.

En conclusion, la recherche sur la maladie d'Alzheimer est en constante évolution. Les avancées récentes offrent de nouveaux espoirs, mais il reste encore beaucoup à faire pour améliorer la prise en charge des patients et, à terme, vaincre cette maladie.





Lancement des candidatures pour la 6^{ème} édition des Sanofi Diabetes Research Awards*



Credits photos :
Simon Buxton - Satellite My Love

Date limite de dépôt des candidatures
15 octobre 2024.

* Prix Sanofi de Recherche en Diabète

www.sanofi.com/fr/maroc

@SanofiMA

www.smedian.ma



Cliquer ici
pour en savoir plus

NOUVEAUX

www.medicament.ma

ESOPRA 20 MG, Comprimé gastro-résistants

Composition : Esomeprazole

Classe thérapeutique : Antiulcéreux, inhibiteur de la pompe à protons (IPP)

Laboratoire : Zenith Pharma

Présentation : Boite de 10

PPC : 54.80 dhs

Présentation : Boite de 30

PPC : 144.70 dhs

IRVECOR 300 MG / 5 MG, Comprimé pelliculé

Composition : Irbesartan | Amlodipine

Classe thérapeutique : Antagoniste de l'angiotensine II en association avec un inhibiteur calcique

Laboratoire : AFRIC-PHAR

Présentation : Boite de 14

PPV : 64.40 dhs

Présentation : Boite de 28

PPV : 115.10 dhs

IRVECOR 300 MG / 10 MG, Comprimé pelliculé

Composition : Irbesartan | Amlodipine

Classe thérapeutique : Antagoniste de l'angiotensine II en association avec un inhibiteur calcique

Laboratoire : AFRIC-PHAR

Présentation : Boite de 14

PPV : 72.60 dhs

Présentation : Boite de 28

PPV : 129. 70 dhs

LIPOROSA 10 MG / 10 MG, Gélule

Composition : Rosuvastatine | Ézétimibe

Classe thérapeutique : hypolipidémiants ; hypolipidémiants en association

Laboratoire : Servier-Maroc

Présentation : Boite de 30

PPV : 265 dhs

LIPOROSA 20 MG / 10 MG, Gélule

Composition : Rosuvastatine | Ézétimibe

Classe thérapeutique : hypolipidémiants ; hypolipidémiants en association

Laboratoire : Servier-Maroc

Présentation : Boite de 30

PPV : 266 dhs

MELATONINE 1,9 MG LAPROPHAN, Comprimé

Composition : Mélatonine

Classe thérapeutique : Complément alimentaire

Laboratoire : Laprophan

Présentation : Boite de 30

PPC : 89.00 dhs

medicament.ma

*Tous les médicaments
à portée de clic!*



Save the date



Moroccan College
of Clinical Pharmacy

LES JOURNÉES NATIONALES DE PHARMACIE CLINIQUE

LA PHARMACIE CLINIQUE AU SERVICE DE LA SÉCURITÉ DES SOINS

MIEUX ACCOMPAGNER NOS PATIENTS
EN VILLE ET À L'HÔPITAL

SAVE THE DATE

06 ET 07 DÉCEMBRE 2024

 RABAT

Date limite soumission
des abstracts :
31 OCTOBRE 2024

INFOS ET INSCRIPTION
www.mccp.ma
secretariat.mccp@gmail.com



FACILACOM

Adresse:

N° 102 Appt n° 5
Wafa Mohammedia
Maroc

E-Mail:

info@pharmacies.ma

Archives

PharmaNews

Nos sites internet:

Pharmacie.ma
Medicament.ma