

# Remontées des réponses des pharmaciens PACA et Corse aux questions relatives au logiciel d'aide à la prescription

Colligées et synthétisées par Bertrand Pourroy et Emilie Bausset

## 1/ Changement de version :

Information/communication sur les nouvelles fonctionnalités du logiciel

A quels tests procède CE avant mise à disposition des versions

Mise à disposition d'un cahier de tests standardisé par CE aux utilisateurs

Pour chaque modification, lister les fonctionnalités impactées même indirectement

Impact des patches correctifs ? Nécessité de revalider tout ou partie du circuit

## 2/ Interfaçage :

avec Pharma

avec d'autres applis

## 3/ Communication Hotline utilisateurs :

Prise en compte du niveau de connaissance de l'outil par l'interlocuteur

Avoir un point de vue terrain (accueil des équipes de CE sur site si besoin pour toucher du doigt les problématiques)

## 4/ Chimio et Certification des LAP

## 5/ Dématérialisation du circuit/Chimioweb

## 6/ Questions pratiques

- Essais cliniques : Pouvoir gérer le double aveugle par protocole. Permettre pour certains protocoles de bloquer la visualisation de ce qui a été préparé. Pour l'instant, l'absence de gestion du double aveugle oblige de gérer des fiches de fabrications modifiées après édition ou éditées dans des logiciels différents...
- Rajouter la possibilité de gérer les N° de flacons pour les produits en essais cliniques attribués aux patients
- Possibilité de gérer les retours des unités de traitement
- Ordonnances de sortie
- Doses standardisées et réattribution
- Modification des protocoles (annexes) sans avoir à réinclure
- Création d'indicateurs physiologiques
- Gestion des traitement per os sur plusieurs jours (possibilités de préparer plusieurs prises sur un seul jour au lieu d'une seule prise correspondant à plusieurs jours)
- Gestion des RDV patients
- Fiche de fabrication/édition d'étiquettes de mélanges
- Stabilités conditionnelles
- Classement des protocoles par date de MAJ
- Certains "J suivants " ne sont pas générés (obligé de générer le J suivant malgré l'administration et le bon nombre de cycles renseignés)

## 7/ Questions diverses

Profiter du groupe de pharmacien constitué pour avoir une démarche d'uniformisation des indications hors T2A...

Concernant les demandes d'évolution relatives à la T2A, 2 points importants sont en attente :

- Permettre de pouvoir renseigner une indication T2A pour les ajouts de DCI de molécules remboursables en sus des prestations d'hospitalisation (demande d'évolution n°64321 pour chimio lourd et 64322 pour web prévue pour version 5.5 en oct 2014)
- Pour les médicaments orphelins non T2A, possibilité de cocher la validation d'un centre de référence (demande d'évolution n°64356 pour chimio lourd et 64357 pour web prévue pour version 5.5 en oct 2014)