## Suivi des patients traités par palipéridone à action prolongée lors des six premiers mois de son référencement dans un établissement de santé mentale.





C.CHATEAUVIEUX\*, C.MOUTONNIER\*/\*\*, E.ADVENIER-IAKOVLEV\*/\*\*, MN.VACHERON\*\*.
\*Pharmacie, \*\*Groupe prise en charge médicamenteuse.

<u>INTRODUCTION</u>: Depuis mars 2013, le palmitate de palipéridone (Xeplion®) (PP), un antipsychotique à action prolongée, est référencé dans notre établissement de santé mentale.

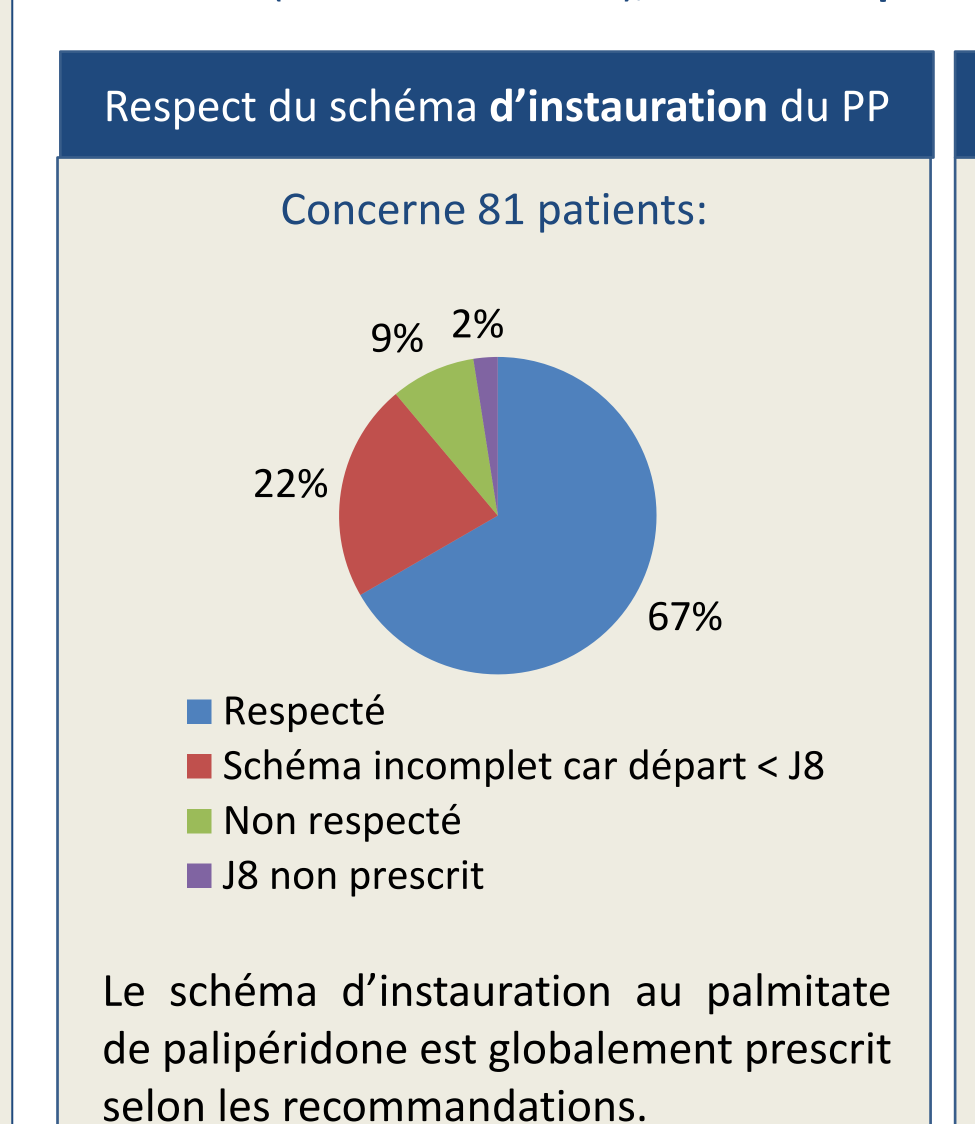
**OBJECTIF:** Dresser l'état des lieux, pour les premiers patients traités:

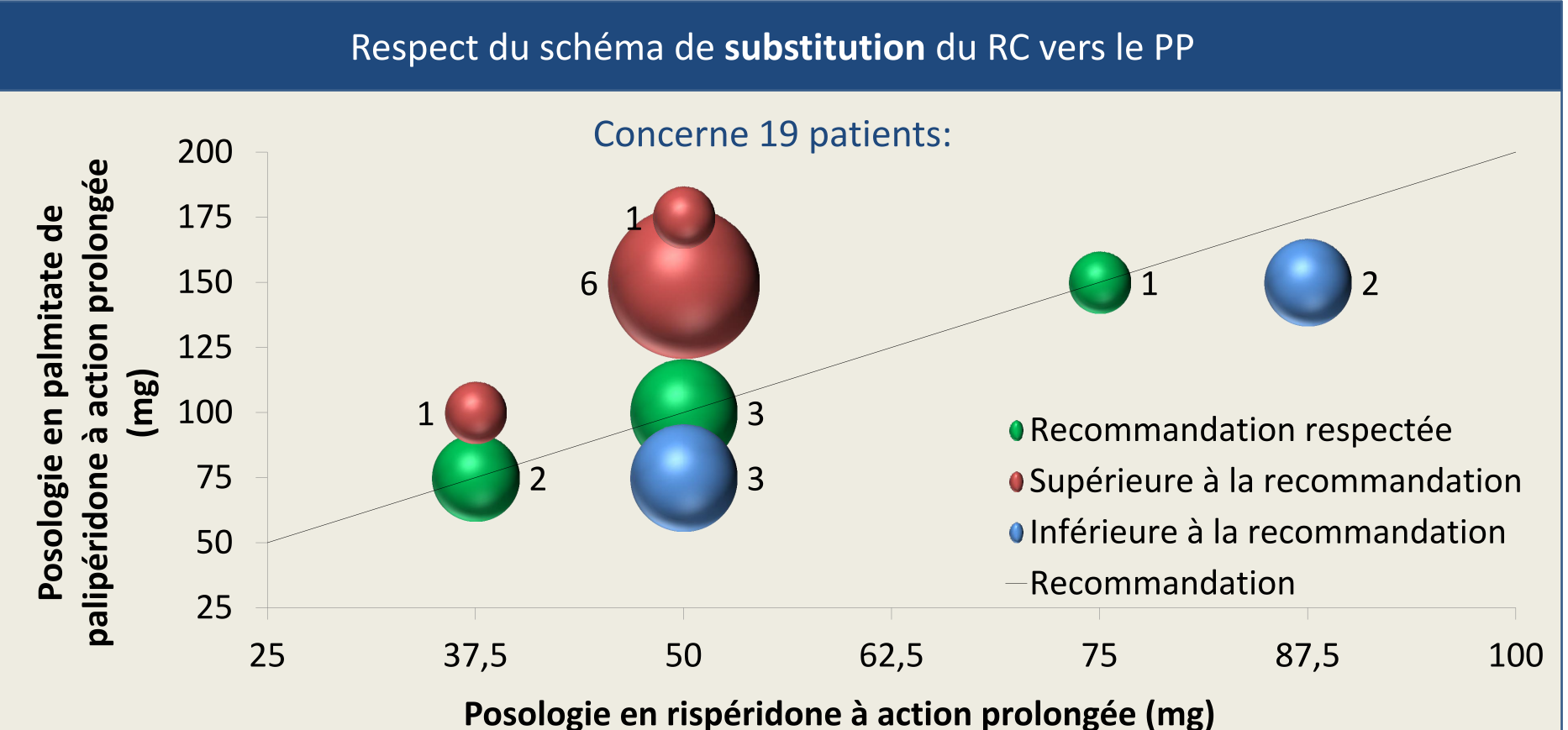
- du respect des recommandations lors de la première prescription, notamment en cas de substitution du Risperdalconsta® (RC) vers Xeplion®(PP).
- des posologies d'entretien utilisées à long terme (1 an).
- des taux et causes d'arrêts du traitement.

METHODE: Analyse des prescriptions de PP (tous dosages confondus) pour les patients hospitalisés sur une période de 6 mois (mars à août 2013). Chaque dossier patient est étudié: profil de primo prescription, devenir à un an (posologie en cours, circonstances d'arrêt éventuel ou perdu de vue).

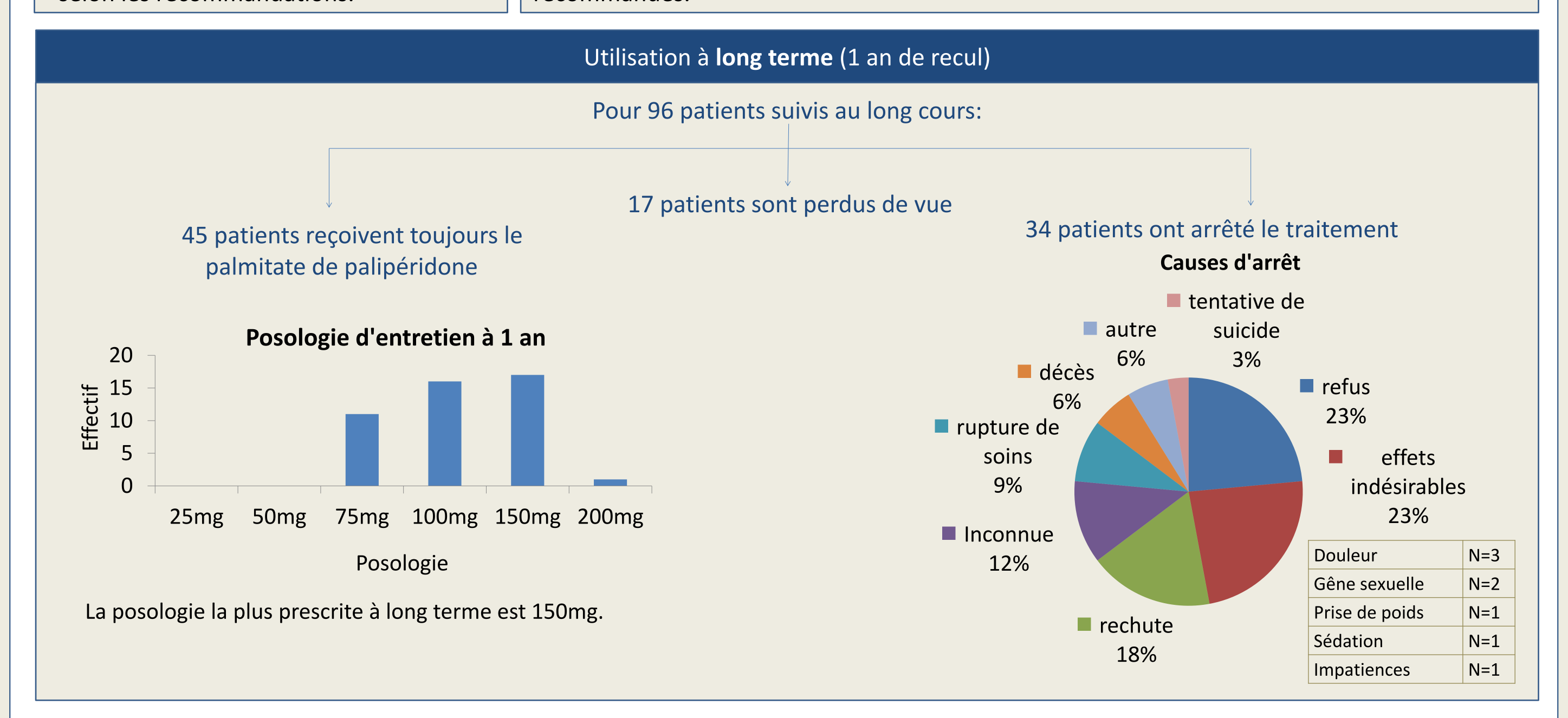
## **RESULTATS:**

De 2012 à 2013, le nombre de patients sous RC ou PP **augmente de 13%.** Sur 6 mois (mars à août 2013), **le PP a été prescrit à 100 patients hospitalisés**.





La substitution de la rispéridone à action prolongée vers le palmitate de palipéridone ne suit pas les recommandations: les dosages prescrits de PP sont majoritairement supérieurs à ceux recommandés.



## **CONCLUSION**:

Les prescriptions de PP sont nombreuses et à des doses élevées. En effet, le RCP du PP recommande 75 mg, à adapter pour certains patients de 25 à 150mg, or les posologies prescrites sont majoritairement supérieures à 75mg. Cependant il s'agit des premiers patients traités par PP, les prescripteurs n'ayant alors pas d'expérience pratique. Une nouvelle étude sera nécessaire pour analyser l'évolution des prescriptions.