



**Enquête** publique du 01/08/2013 au 05/09/2013  
**Recommandations** relatives aux **dispositifs d'administration des spécialités sous forme buvable en multidoses**  
(hors produits homéopathiques)

De nombreux médicaments sont présentés sous forme de solutions ou suspensions buvables et sont conditionnés en flacons multidoses. Ce type de forme galénique et de conditionnement nécessitent l'administration fractionnée en cohérence avec la posologie à l'aide d'un dispositif d'administration.

Afin de minimiser le risque d'erreur médicamenteuse en lien avec les dispositifs d'administration de ces médicaments, l'ANSM a mené une réflexion en partenariat avec le groupe de travail Erreurs Médicamenteuses composé d'experts de terrain de diverses professions (infirmiers, directeurs de soins, gestionnaires de risque, pharmaciens de l'hôpital et de l'officine, médecins, représentants de Centres Régionaux de Pharmacovigilance, d'un Centre Anti-Poison, d'une ARS...). Ce travail collaboratif a notamment abouti à un projet de recommandations à visée des laboratoires pharmaceutiques afin de proposer aux patients des dispositifs d'administration permettant une utilisation davantage sécurisée.

Ainsi, l'ANSM engage une consultation publique de ces recommandations durant la période du 1er Aout 2013 au 5 Septembre 2013.

- Projet - Recommandations relatives aux dispositifs d'administration des spécialités sous forme buvable en multidoses (hors produits homéopathiques) (01/08/2013) (64 ko)

Vous pouvez utiliser la grille de commentaires ci-jointe (01/08/2013) (116 ko) pour effectuer vos remarques éventuelles et les adresser par

messagerie électronique à : [erreur.medicamenteuse@ansm.sante.fr](mailto:erreur.medicamenteuse@ansm.sante.fr)

[Enquête publique - Recommandations relatives aux dispositifs d'administration des spécialités sous forme buvable en multidoses \(hors produits homéopathiques\)](#) **Enquête publique du 01/08/2013 au 05/09/2013**  
**Recommandations relatives aux dispositifs d'administration des spécialités sous forme buvable en multidoses (hors produits homéopathiques)**

De nombreux médicaments sont présentés sous forme de solutions ou suspensions buvables et sont conditionnés en flacons multidoses. Ce type de forme galénique et de conditionnement nécessitent l'administration fractionnée en cohérence avec la posologie à l'aide d'un dispositif d'administration.

Afin de minimiser le risque d'erreur médicamenteuse en lien avec les dispositifs d'administration de ces médicaments, l'ANSM a mené une réflexion en partenariat avec le groupe de travail Erreurs Médicamenteuses composé d'experts de terrain de diverses professions (infirmiers, directeurs de soins, gestionnaires de risque, pharmaciens de l'hôpital et de l'officine, médecins, représentants de Centres Régionaux de Pharmacovigilance, d'un Centre Anti-Poison, d'une ARS...). Ce travail collaboratif a notamment abouti à un projet de recommandations à visée des laboratoires pharmaceutiques afin de proposer aux patients des dispositifs d'administration permettant une utilisation davantage sécurisée.

Ainsi, l'ANSM engage une consultation publique de ces recommandations durant la période du 1<sup>er</sup> Aout 2013 au 5 Septembre 2013.

- Projet - Recommandations relatives aux dispositifs d'administration des spécialités sous forme buvable en multidoses (hors produits homéopathiques) (01/08/2013) (64 ko)

Vous pouvez utiliser la grille de commentaires ci-jointe (01/08/2013) (116 ko) pour effectuer vos remarques éventuelles et les adresser par messagerie électronique à : [erreur.medicamenteuse@ansm.sante.fr](mailto:erreur.medicamenteuse@ansm.sante.fr)