# Iatrogénèse médicamenteuse

### 1 - Introduction

Iatrogénèse: ensemble des conséquences indésirables ou négatives sur l'état de santé individuel/collectif de tout acte ou mesure pratiqués ou prescrits par un professionnel habilité et qui vise à préserver, améliorer ou rétablir la santé.

La **iatrogénèse médicamenteuse** concerne uniquement l'utilisation des médicaments et n'est pas obligatoirement la conséquence d'un mauvais usage du médicament ou d'une erreur de prescription (médicament pouvant être utilisé dans le cadre du RCP), de plus elle est proportionnelle à la consommation de médicament :

- Effets indésirables.
- Interactions médicamenteuses.
- Toxicité liée au surdosage.
- Pharmacodépendance et tolérance.

La **France** est particulièrement concernée par la jatrogénie en raison d'une forte consommation de médicaments. Elle touche en particulier les sujets âgé. Elle se chiffre en 120 à 140 000 hospitalisations/an et 8 à 13 000 décès/an → problème de santé publique.

### 2 – Effets indésirables (EI) des médicaments

Un effet indésirable (EI) correspond à toute réaction non recherchée apparaissant fortuitement chez l'homme avec la prise de médicaments, administrés à posologie normale et utilisés à des fins prophylactiques, diagnostiques ou thérapeutiques. La gestion des effets indésirables implique les Centres Régionaux de Pharmaco-Vigilance (CRPV).

#### Effet indésirable attentu = de type A

- Expliqué par les propriétés pharmacologiques connues d'une mentionné dans le RCP
- développement clinique.
- Gravité généralement **faible** à modérée.
- Souvent dose-dépendant : tremble-ments valproïque, acide syndromes parkinsoniens avec antipsychotiques.

#### Effet indésirable **inattendu** = de type **B**

- Non expliqué par les propriétés molécule, pharmacologiques connues d'une molécule, non mentionné dans le RCP
- Incidence est élevée, dépisté durant le Plus rare, habituellement non dépisté durant le développement clinique.
  - Généralement plus grave : réactions idiosvncratiques, hypersensibilité ou réactions allergiques (oedème), syndrome de Lyell aux sulfamides, thrombopénie à l'héparine.

	Type A	Type B
Lien avec propriétés pharmacodynamiques	fréquent	rare
Incidence	élevée	faible
Gravité	faible	sévère
Dépistage avant AMM	fréquent	rare

#### Les conséquences sont :

- Prise en charge médicale adaptée.
- Diminution des doses (type A) ou arrêt du médicament (type B).
- Déclaration au CRPV pour les effets indésirables graves ou inattendus (non mentionnés dans le RCP).

### 3 – Interactions médicamenteuses (IM)

Définition : changement dans l'intensité ou la durée de la réponse de l'organisme à un médicament en **présence d'un autre médicament**. Elles sont nombreuses et passent souvent inaperçues (cliniquement peu significatives). Les conséquences sont l'apparition ou l'aggravation d'effet indésirable, ou la diminution de l'efficacité d'un traitement.

Les IM concernent particulièrement les médicaments à **index thérapeutique** étroit. Cette marge thérapeutique faible nécessite un ajustement rigoureux de la dose (anticoagulants, hormones thyroïdiennes, aminosides, digitaliques, sulfamides hypoglycémiants), surtout pour :

- ✓ <u>Médicaments à relation dose-effet importante</u>: pente de la courbe dose réponse importante.
- ✓ Sujets âgés : élimination plus faible.
- ✔ Polymédication : nombreuses prescription et auto-médication.

Une **prévention** est possible en connaissant mieux la PD et la PK des médicaments, en limitant les prescriptions au plus strict nécessaire. Et en cas de doute, consulter le dictionnaire **Vidal**, le site internet de l'ANSM.

### 1- IM d'ordre pharmacocinétique (modification des étapes ADME) :

<b>Réduction</b> de l' <b>absorption</b>	Provoque une <b>réduction</b> de la <b>concentration plasmatique en mdt</b> . Antiacides <i>(interactions physico-chimiques)</i> , modifie le pH.			
Modification de la <b>distribution</b>	Seule la concentration libre de médicament est active, le déplacement de médicament est fortement liés aux <b>protéines plasmatiques</b> $\rightarrow$ risque de surdosage.			
	De nombreux médicaments sont métabolisés dans le <b>foie</b> par les <b>enzymes hépatiques</b> . Ceci passe principalement par l' <b>oxydation</b> via les <b>CYP 450</b> , sous familles <b>3A4</b> (métabolise 50% des médicaments) et <b>2D6</b> (transforme la codéine en morphine, 7% d'inactifs).  Risque de surdosage et d'effets indésirables ou d'inefficacité en cas de sous dosage.			
	Inducteurs enzymatiques Inhibiteurs enzymatiques			
Modification du <b>métabolisme</b>	-augmentation de la vitesse de bio-transformation d'un médicament → diminution de la concentra- tion sanguine en médicament.			
Modification de	Compétition lors de l'élimination de certains produits →			
l'élimination	l'élimination immunosuppresseur (IEC) + AINS qui retarde l'excrétion (toxicité).			

## 4 - Surdosage et toxicité des médicaments

Utilisation en excès d'un médicament, doses supra-thérapeutiques soit par :

- ✓ Erreur de prescription ou de délivrance.
- ✓ <u>Usage anormal</u>: accidentel ou volontaire de la part du patient.
- ✓ <u>Dosage normal</u>: mais inapproprié si le patient présente certains facteurs de risque → insuffisance rénale/hépatique, polymorphisme génétique, à cause d'interactions médicamenteuses.

Les conséquences sont la survenue d'effets toxiques et indésirables. L'utilisation de **traitements spécifiques** peuvent être nécessaire.

Il est possible de contacter les **Centre Anti-Poison et de Toxico-Vigilance** *(CAPTV)*, service des **CHU** moins nombreux que les CRPV et CEIP :

- ✓ <u>Information</u>: auprès des professionnels de santé et du public, sur tous les produits existants.
- ✓ Aide par téléphone.
- Toxicovigilance.

### 2- IM d'ordre pharmacodynamique :+ tard dans l'année

### 5 – Pharmacodépendance et tolérance

<u>Dépendance</u>: **perte de liberté** de s'abstenir du médicament (benzodiazépines, opiacés):

- Psychique: assuétude, désir irrépressible de répéter les prises pour retrouver l'effet lié au produit.
- Physique: sevrage, apparition de troubles physiques parfois intenses à l'arrêt de l'administration.
- **<u>v</u>** <u>**Effet rebond**</u>: reprise symptomatique de manière exacerbée → les prescriptions doivent être très courtes.

**Tolérance**: **diminution des effets d'une dose fixe** au fur et à mesure que se répète son administration  $\rightarrow$  nécessité d'augmenter la posologie afin de retrouver l'effet pharmacologique recherché, risque de l'automédication (benzodiazépines, dérivés nitrés,  $\beta$ 2-agonistes).

Ceci se fait pas <u>neurotrasmission</u> via: un **système dopaminergique**, par <u>désensibilisation</u> ou **up régulation** des récepteurs, et par système de transduction intracellulaire.

Il est possible de faire une approche préventive :

- en faisant des prescription adaptée et limitée dans le temps
- en déclarant des cas d'abus ou de dépendance grave obligatoire pour les médecins aux Centre d'Evaluation et d'Informations sur les Pharmacodépendances (CEIP)