



AVK EFFETS DU TRAITEMENT



Objectifs de l'entretien :

- › Expliquer au patient le mode d'action de son traitement.
- › Informer le patient sur l'importance de la surveillance de l'apparition de signes évocateurs d'un surdosage ou d'un sous-dosage et s'assurer de sa vigilance sur l'apparition éventuelle de ces signes.
- › Informer le patient sur les interactions médicamenteuses.

EFFETS DU TRAITEMENT ET SIGNES ÉVOCATEURS D'UN DOSAGE INADAPTÉ

Le patient doit suivre avec une grande vigilance son traitement par AVK car celui-ci l'expose à deux risques principaux : l'hémorragie liée à un surdosage et la thrombose liée à un sous-dosage. L'effet anticoagulant des AVK est progressif, cependant il diminue en quelques jours dès l'arrêt du traitement.

Il est essentiel de sensibiliser le patient à la surveillance de l'apparition des signes évocateurs de dosages inadaptés.

Surveillance des signes évocateurs d'une situation de surdosage

- › **Signes banals** : saignement des gencives, saignement de nez, hémorragie conjonctivale, règles exceptionnellement abondantes, hématomes.
- › **Signes plus inquiétants** : sang dans les urines, sang dans les selles, selles noires et nauséabondes, crachats sanglants, vomissements sanglants, saignement persistant.
- › **Signes trompeurs** : fatigue, essoufflement, pâleur, céphalées ne cédant pas au traitement antalgique habituel, malaise inexplicé.

Surveillance des signes évocateurs d'une situation de sous-dosage

Les principaux signes cliniques de thrombose (phlébite, embolie pulmonaire, AVC) :

- › **Signes cliniques évocateurs de phlébite** :
 - œdème (gonflement) unilatéral de la cuisse, de la jambe ou seulement du mollet
 - douleur unilatérale avec ou sans œdème, notamment au niveau d'un des deux mollets
- › **Signes cliniques évocateurs d'embolie pulmonaire** :
 - essoufflement soudain
 - douleur thoracique
 - crachat sanglant
- › **Signes cliniques évocateurs d'AVC** :
 - violent mal de tête
 - déformation de la bouche
 - faiblesse d'un côté du corps, bras ou jambe
 - troubles de la parole ou de la vision

**Informez le patient qu'en cas de survenue de signes inquiétants,
un avis médical urgent est nécessaire.**



EFFETS DU TRAITEMENT

LE PATIENT CONNAÎT-IL LES SIGNES ÉVOCATEURS D'UN SURDOSAGE ET LA CONDUITE À TENIR ?

A PA NA

A-T-IL DÉJÀ RESENTI CERTAINS DE CES SIGNES ?

OUI NON

SI OUI, LESQUELS ET QU'A T-IL FAIT ?

.....
.....
.....

LE PATIENT CONNAÎT-IL LES SIGNES ÉVOCATEURS D'UN SOUS-DOSAGE ET LA CONDUITE À TENIR ?

A PA NA

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET CONTRE-INDICATIONS

Interactions médicamenteuses

Les médicaments susceptibles d'interagir avec les AVK, et donc de modifier l'INR, sont très nombreux.

La règle consiste à ne jamais prendre de médicaments qui n'aient pas été prescrits par un médecin ou conseillés par un pharmacien, *a fortiori*, un médicament de sa propre initiative. Cette règle s'applique en toutes circonstances, y compris dans des situations très banales (survenue d'une douleur, d'un rhumatisme ou d'une infection) qui doivent toujours amener à consulter le médecin traitant. C'est notamment le cas avec les antibiotiques, même sur une période brève.

L'INR doit être habituellement contrôlé 3 à 4 jours après tout arrêt, modification, ou initiation d'un médicament associé au traitement par AVK, ceci afin de réajuster si besoin la dose prescrite.

Contre-indications

Il est contre-indiqué d'associer les AVK avec notamment les produits suivants :

- Acide acétylsalicylique
- Miconazole, utilisé par voie générale ou en gel buccal
- Millepertuis

La liste complète des interactions médicamenteuses contre-indiquées, déconseillées, nécessitant des précautions d'emploi et à prendre en compte, est disponible dans le Thésaurus des interactions médicamenteuses, rubrique anticoagulants oraux, sur le site internet de l'ANSM :

[http://ansm.sante.fr/Dossiers-thematiques/Interactions-medicamenteuses/Interactions-medicamenteuses/\(offset\)/0](http://ansm.sante.fr/Dossiers-thematiques/Interactions-medicamenteuses/Interactions-medicamenteuses/(offset)/0)

Focus sur le Previscan®

Le 30 mai 2017, l'ANSM a mis en place une alerte concernant le risque immuno-allergique du Previscan®

<http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Lettres-aux-professionnels-de-sante/Fluindione-Previscan-R-mises-en-garde-sur-le-risque-d-effets-indesirables-immuno-allergiques-Lettre-aux-professionnels-de-sante>

Précaution particulière

Informez le patient que toute injection intramusculaire est contre-indiquée lors d'un traitement anticoagulant. Les injections sous-cutanées sont autorisées.

A Acquis PA Partiellement acquis NA Non acquis





LE PATIENT PREND-IL D'AUTRES TRAITEMENTS QUE SON AVK ?

OUI

NON

SI OUI, LESQUELS ?

.....

.....

.....

.....

.....

ARRIVE-T-IL AU PATIENT DE PRENDRE, SANS AVIS MÉDICAL
OU CONSEIL PHARMACEUTIQUE, D'AUTRES MÉDICAMENTS
QU'IL A PAR EXEMPLE DANS SON ARMOIRE À PHARMACIE ?

OUI

NON

SI OUI, LESQUELS ?

.....

.....

.....

.....

.....

AVEZ-VOUS REPÉRÉ
DES INTERACTIONS
MÉDICAMENTEUSES ?

.....

.....

.....

.....

.....

LE PATIENT CONNAÎT-IL LES MÉDICAMENTS QUI SONT
CONTRE-INDIQUÉS AVEC SON TRAITEMENT ?

OUI

NON

PEUT-IL CITER DES MÉDICAMENTS D'USAGE COURANT
CONTRE-INDIQUÉS AVEC SON TRAITEMENT

OUI

NON

SAIT-IL QUE TOUTE INJECTION INTRAMUSCULAIRE EST
CONTRE-INDIQUÉE LORS D'UN TRAITEMENT PAR ANTICOAGULANT ?

OUI

NON





VOTRE CONCLUSION DE L'ENTRETIEN

SYNTHÈSE DE L'ENTRETIEN ET DURÉE

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

APPRÉCIATION SUR LE NIVEAU DE CONNAISSANCE DU PATIENT

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

PRÉSENCE D'UN ACCOMPAGNANT POUR L'ENTRETIEN SUIVANT

OUI NON

ORIENTATION DU PATIENT VERS LE PRESCRIPTEUR

OUI NON

PRISE DE CONTACT AVEC LE PRESCRIPTEUR

OUI NON

CONTACT AVEC LE MÉDECIN DU PATIENT *

SUJET DE L'ÉCHANGE

.....

.....

.....

.....

DATE/...../.....

* Si nécessaire et avec l'accord du patient.



ENREGISTRER

Pensez à enregistrer le formulaire
dans le dossier de votre patient,
sur votre ordinateur