



ÉTABLISSEMENTS DE SANTÉ : IMPACT ENVIRONNEMENTAL DES MÉDICAMENTS

JEUDI 7 JUN 2012 - PARIS
DE 9H00 À 16H30

PAVILLON DE L'EAU -
77 AV. DE VERSAILLES - 75016 PARIS

MÉTRO MIRABEAU OU RER C JAVEL

Animation de la journée
Christine Belhomme

La France est un des plus gros consommateurs de médicaments en Europe. D'après un rapport de la Cour des comptes, l'enveloppe budgétaire que les établissements de santé consacrent chaque année à l'achat de médicaments pèse 4 milliards d'euros. Ils sont bien sûr incontournables mais comment limiter leur impact sur l'environnement ? Comment traiter les résidus persistants dans l'eau ? Comment réduire les emballages ? Nous avons réuni des experts du médicament, des achats, et de la gestion des déchets pour dresser un état des lieux, prendre connaissance des évolutions réglementaires et envisager des outils d'amélioration.

9h00 **Accueil des participants**

9h30-10h15

POLLUTION DE L'EAU

- Les molécules les plus présentes, leurs effets sur la faune, la flore et la santé humaine. Quel est l'impact des établissements de santé ? Quels travaux ont été menés en Europe ?

> Benoît ROIG, professeur, responsable de l'unité biodiagnostic du laboratoire d'étude et de recherche en environnement et santé (LERES) - Ecole des hautes études en santé publique (EHESP)

10h15-11h30

COMMENT LIMITER LA POLLUTION À LA SOURCE : L'INDICE PBT APPLIQUÉ AUX MÉDICAMENTS

- Les Suédois ont mis en place un outil qui permet aux prescripteurs, à effet thérapeutique équivalent, de choisir des médicaments moins persistants dans l'environnement, moins bio-accumulables et moins toxiques.

> Ake WENNMALM, physicien et responsable du département environnement du Conseil de la ville de Stockholm, Suède

11h30-11h45 **pause**

11h45-12h30

COMMENT TRANSPOSER CETTE INITIATIVE EN FRANCE

- Quelle place pour la dimension environnementale dans le processus européen et national d'Autorisation de Mise sur le Marché, dans l'évaluation du Service Médical Rendu et dans la politique de prix et de remboursement

> Dr Laure PRESTAT, médecin conseil, département des produits de santé, CNAM

> Claire SIBENALER, direction des affaires scientifiques, directrice études cliniques, chargée de mission résidus de médicaments dans l'environnement, LEEM
> Paul HOUETO, évaluateur toxicologue, département de toxicologie, ANSM

12h30-14h00 **Pause déjeuner libre**

14h00-14h30

ACHATS DE LA PHARMACIE

- Quelle réglementation pour le conditionnement des médicaments : circuit de décision et nombre d'unités par boîte

- Exemples de bonnes pratiques : comment les laboratoires pharmaceutiques réduisent les emballages, optimisent les livraisons et ainsi minimiser les émissions de CO₂, etc

14h30-16h30

LA RÉGLEMENTATION

- Lecture critique de la réglementation déchets (liquides et solides) applicable aux établissements de soins aujourd'hui. Des contradictions difficiles à résoudre.

> Philippe PARVY, cadre supérieur de santé et chargé de mission risques chimiques et écologie hospitalière à l'AP-HP jusqu'en 2011

- Point sur le PNSE2 et le Grenelle 2 : quels changements pour les pharmacies hospitalières ?

> Olivier TOMA, président du C2DS

16h30 **Conclusion**

INSCRIPTION GRATUITE MAIS OBLIGATOIRE

Inscription à confirmer par mail virginie.chamart@c2ds.eu ou par fax au 02 47 30 60 34

Structure	Adresse	
Nom, Prénom du participant	Fonction	
Téléphone	Mobile	Email