

**CHEFFE DE SERVICE**

Dr. Marie ANTIGNAC : 01 42 16 20  
01

**UF PRODUCTION**

Pharmacien Praticien Hospitalier  
Responsable

Dr. Dominique COMBEAU : 01 42  
17 72 91

**UPCO (UNITE PHARMACIE CLINIQUE ONCO-  
HEMATO)**

**UPM (UNITE PREPARATION DES  
MEDICAMENTS)**

Pharmacien Praticien Hospitalier  
Contractuel

Dr. Aude DESNOYER : 01 42 17 85  
21

Pharmacien Praticien Attaché

Dr. Lamia HASSANI : 01 42 17 85  
23

Pharmacien Assistant Spécialiste

Dr. Mélanie BRUN : 01 42 17 85  
22

Dr. Anne DELEPINE : 01 84 82 72  
23

Dr. Marion DETROIT : 01 42 17 85  
20

Interne en pharmacie : 01 42  
17 82 60

Fax : 01 42 17 82  
61

**Laboratoire de Contrôle**

Pharmacien Praticien Hospitalier

Dr. Hassane SADOU-YAYE : 01 84  
82 71 42

**Cadre de Santé**

UPCO/UPM/Labo de Contrôle/REQPHARM

N. : 01 84 82 71  
21

Interne en pharmacie : 01 42  
17 82 30

**STERILISATION**

Pharmacien Praticien Hospitalier  
Responsable

Dr. Dominique COMBEAU : 01 42  
17 72 91

Pharmacien Praticien Hospitalier

Dr. Anne. MAURIN-CABANES : 01 42  
16 36 67

Pharmacien Assistant Spécialiste

Dr. Moralice KAYAL : 01 84 82 70  
06

**Cadres de Santé STERILISATION**

Babinski Estime

Mr ou Mme .....

Promoteur .....

Essai clinique .....

Paris, le

Objet : Information aux promoteurs d'essais cliniques en cancérologie

Madame, Monsieur,

Une procédure générale d'élimination des déchets a été mise en place depuis 2 ans sur le GHPS. L'élimination spécifique des déchets chimiques dangereux (appelés communément CMR pour Cancérogènes Mutagènes Reprotoxiques) fait l'objet d'une procédure spécifique (incinération à 1200°C). Ainsi, pour des raisons de sécurité, la préparation des anticancéreux injectables (cytotoxiques et biothérapies) par l'Unité de Pharmacie Clinique en Onco Hématologie (UPCO) est suivie de la destruction immédiate des flacons vides (une gestion des reliquats stables de certaines spécialités commerciales est organisée).

Pour chaque préparation nominative par patient, la traçabilité des flacons utilisés (suivi des quantités et du numéro de lot) et des reliquats après préparation est réalisée sur la fiche de préparation informatisée (qui sera mise à disposition du promoteur).

La traçabilité des produits (quantité et numéro de lot) est donc assurée par :

- l'accusé de réception des produits par REQPHARM (quantité reçue)
- la fiche de transfert des produits de REQPHARM à l'UPCO (quantité dispensée)
- la fiche de préparation du produit par patient (quantité préparée et reliquat)
- la validation informatique de l'administration par l'infirmière (quantité administrée)

Les flacons utilisés sont détruits immédiatement après préparation (1200°C).

La copie des fiches de fabrication permet de tracer :

- Identification du produit détruit (dénomination et numéro de lot)
- Quantité du produit à l'étude détruite
- Dates de destruction (date de préparation)
- La société responsable de la destruction sera fournie à la demande.

Veuillez agréer, Madame, Monsieur, l'expression de nos sentiments les meilleurs.

**Docteur Aude DESNOYER**  
Pharmacien des Hôpitaux  
Responsable des Essais Cliniques  
À l'UPCO

**Docteur Fanny Charbonnier**  
Pharmacien des Hôpitaux  
Responsable REQPHARM