



République Algérienne Démocratique et Populaire  
Université Abou Bekr Belkaid– Tlemcen  
Faculté des Sciences  
Département d'Informatique

Mémoire de fin d'études pour l'obtention du diplôme de Master en  
Informatique

*Option : Génie logiciel*

# Thème

*Réalisation d'un système de sécurisation des soins*

**Réalisé par :**

- MERIAH Nesrine
- BEKKAI Hidayet

**Présenté le 1<sup>er</sup> Juillet 2019 devant le jury composé de :**

- CHIKH Azeddine (Président)
- AMRAOUI Asma (Examinatrice)
- TADLAOUI Mohammed (Encadreur)
- BORSALI Nabil (Co-encadreur)

# *Remerciements*

*En tout premier lieu, nous remercions le bon Dieu ALLAH, le tout puissant, de nous avoir donné la force, la patience et le courage durant tout notre cursus universitaire, grâce à LUI nous avons surmonté toutes les difficultés et arrivé à ce succès.*

*Nous remercions, en second lieu toutes les personnes qui ont contribué à l'accomplissement de ce mémoire.*

*Notre grande gratitude à notre encadreur Mr.TADLAOUI, nous tenons à le remercier pour son soutien, sa disponibilité et ses conseils pour la réalisation et la finalisation de ce mémoire.*

*Nos remerciements les plus sincères à notre co-encadreur Mr.BORSALI pour sa collaboration fructueuse, sa disponibilité et ses remarques judicieuses, il nous a inspiré pour travailler plus efficacement à la réussite de ce projet.*

*L'expression de nos vifs remerciements aux membres du jury Mme. Amraoui Asma et Mr.Chikh Azeddine pour avoir bien voulu accepter d'évaluer ce travail.*

*Et enfin nous adressons nos remerciement à nos parents, à nos familles et à nos amis(es).*

*Merci à toutes et à tous.*

# *Dédicaces*

*Louange à Allah le Seigneur de l'univers, et que la prière et la paix soient sur notre prophète Mohammad ainsi que sur sa famille et ses compagnons.*

*Ceci dit:*

*En premier lieu, j'implore Dieu le Tout-Puissant pour qu'il exauce nos vœux et accepte ce travail, et qu'il nous accorde santé et force et nous ouvre ses portes paradis.*

*Je dédie ce modeste travail avec tous mes sentiments d'amour et mes vœux de bonheur à mes chers parents, c'est à eux que je dois cette réussite et je suis fière de leur l'offrir.*

*À mes frère Ilies et Sofiane, à toute ma famille, et à mes chères cousines Mamia et Djazia.*

*À tout(es) mes amis(es), et à mes chers collègues qui m'ont aidé, encouragé et conseillé, Mohammed, Yassine, Hicham et Nadir.*

*À nos encadrants Mr Tadlaoui et Mr Borsali, pour leur guide et leur précieuse attention.*

*À ma chère binôme Meriah Nesrine.*

*Hidayet BEKKAI*

# *Dédicaces*

*À mes grands-parents paternels  
qui m'ont comblée de leur amour depuis ma naissance et entourée tout  
au long de mon parcours scolaire, de leur sollicitude, leur dévouement, et  
leur délicate attention pour mon bien-être et ma pleine réussite.*

*À mes très chers parents, que rien au monde ne saurait compenser  
les sacrifices qu'ils ont consentis pour mon éducation.*

*À ma très chère soeur jumelle Yasmine, pour la complicité,  
l'entente et l'harmonie qui nous unissent et à laquelle je souhaite  
beaucoup de succès.*

*À mon très cher et unique frère Yacine , qui a toujours su créer  
par sa spontanéité et son humour l'ambiance décompressive dans les  
moments les plus stressants .*

*À mon adorable petite soeur Mayssane , qui , par sa bonté et sa  
générosité m'a très souvent libérée des corvées de ménage .*

*À tous(tes) mes amis(es) , pour leur compréhension et leur  
constant soutien surtout Réda , Abderrahmane , Salim et Sanaa .*

*À nos encadrants Mr Tadlaoui et Mr Borsali , qui nous ont  
accompagnées tout au long de ce projet , de leurs précieux conseils et  
encouragements .*

*À ma chère binôme Bekkai Hidayet .  
A toute ma famille.  
A tous ceux que j'aime et ceux qui m'aiment.*

*Meriah Nesrine*

## *Table des matières*

<b>I. Introduction générale</b>	9
I.1. Contexte du projet	10
I.1.1. Dossier médical personnel	10
I.1.2. Analyse pharmaceutique	10
I.1.3. Education thérapeutique	11
I.1.4. Analyse de suivi	11
I.1.5. Pharmacovigilance	12
I.2. Problématique	13
I.2.1. Historique	13
I.2.2. Impacts et risques	13
I.3. Aperçu de la solution	14
<b>II. Etat de l'art</b>	15
II.1. Système expert	16
II.1.1. Définition	16
II.1.2. Caractéristiques	16
II.1.3. Structure du système expert	17
II.2.4. Domaines d'application	18
II.2. Base de données médicamenteuses	19
II.2.1. Thériaque	19
II.2.2. Vidal Expert	19
II.2.3. Vidal Hoptimal	19
II.2.4. Claude Bernard	19
II.2.5. Thesorimed	20
II.2.6. Publique	20
II.3. Systèmes concurrents	20
II.3.1. Dx Care	20
II.3.2. Cristalnet	20
II.3.3. Easily	20
II.3.4. Crossway	21
II.3.5. AxiSanté 5	21
II.3.6. HelloDoc	21
II.3.7. ANSM	21
II.3.8. Synthèse	21
<b>III. Contribution</b>	23
III.1. Introduction	24
III.2. Processus de réalisation	24
III.3. Analyse et étude de l'existant	26
III.4. Analyse et spécification des besoins	26
III.5. Diagramme de cas d'utilisation	28
III.6. Processus métier	29
III.6.1. Analyse pharmaceutique et éducation thérapeutique	29

III.6.2. Analyse de suivi	31
III.6.3. Pharmacovigilance	32
III.7. Conception	33
III.7.1. Architecture de l'application	33
III.7.2. Diagramme de classes participantes	35
III.7.3. Diagramme de séquence	36
III.7.4. Automate état fini :	36
III.7.4.1. AEF d'analyse pharmaceutique	37
III.7.4.2. AEF d'analyse de suivi	37
III.7.4.3. AEF d'analyse de l'éducation thérapeutique	38
III.7.5. Modèle de données	38
III.8. Implémentation de l'application	40
III.8.1. Présentation de l'application	40
III.8.1.1. Gestion de règle d'analyse pharmaceutique	40
III.8.1.2. Gestion de règle d'analyse ET	43
III.8.1.3. Gestion de règle d'analyse de suivi	47
III.8.1.4. Gestion de pharmacovigilance	49
III.8.1.5. Consultation d'analyse pharmaceutique	50
III.8.1.6. Consultation d'analyse ET	51
III.8.1.7. Consultation d'analyse de suivi	51
III.8.1.8. Ibnosina ET	52
III.8.2. Sécurité de l'application	54
III.8.3. Déploiement de l'application	55
III.9. Obstacles rencontrés	55
III.10. Outils et technologies utilisées	55
III.10.1. Outils utilisés	55
III.10.2. Technologies coté serveur	56
III.10.3. Technologies coté client	57
III.11. Tests	58
III.12. Documentation	63
<b>IV. Conclusion générale</b>	<b>65</b>

## ***TABLE DES FIGURES***

Figure II-1 : Structure d'un système expert.....	17
Figure III-1 : Processus de réalisation.....	25
Figure III-2: Processus métier d'analyse pharmaceutique et d'analyse ET.....	29
Figure III-3: Processus métier d'analyse de suivi.....	30
Figure III-4: Processus métier de gestion de pharmacovigilance.....	31
Figure III-5: Diagramme de cas d'utilisation .....	33
Figure III-6: Architecture de l'application.....	35
Figure III-7: Diagramme de classe participante -analyse ET-.....	36
Figure III-8: Diagramme de séquence -Faire analyse ET-.....	37
Figure III-9: AEF d'analyse pharmaceutique.....	38
Figure III-10: AEF d'analyse de suivi.....	39
Figure III-11: AEF d'analyse d'éducation thérapeutique.....	39
Figure III-12: Modèle logique de données .....	40
Figure III-13 : Éditeur de règle d'analyse pharmaceutique.....	41
Figure III-14 : Liste des règles d'analyse pharmaceutique.....	42
Figure III-15 : Editeur de règle d'analyse ET .....	45
Figure III-16 : Éditeur de règle d'analyse ET.....	46
Figure III-17 : Liste des règles d'analyse ET .....	46
Figure III-18 : Éditeur de règle d'analyse de suivi .....	48
Figure III-19 : Liste des règles d'analyse de suivi.....	48
Figure III-20 : Formulaire pharmacovigilance .....	50
Figure III-21 : Liste des pharmacovigilances enregistrées.....	51
Figure III-22 : Résultat de l'analyse pharmaceutique.....	51
Figure III-23 : Liste des éducations thérapeutiques à faire.....	52
Figure III-24 : Liste des alertes de suivi sans une alerte niveau 1.....	53
Figure III-25 : Application web "Ibnosina ET".....	53
Figure III-26 : Résultat de l'analyse ET sur "Ibnosina ET".....	54
Figure III-27 : Analyse ET sur "Ibnosina ET" mobile.....	54

## ***TABLE DES TABLEAUX***

Tableau II-1 : Tableau comparatif de systèmes de sécurisation des soins.....	22
--	----

# TABLE DES ABREVIATIONS

CHU	Centre Hospitalier Universitaire
DMP	Dossier Médical Partagé
EIM	Evènements Indésirables Médicamenteuse
IP	Intervention Pharmaceutique
SFPC	Société française de pharmacie clinique
ETP	Education Thérapeutique du Patient
OMS	Organisation Mondiale de la Santé
CNPM	Centre National de Pharmacovigilance et de Matéiovigilance
IA	Intelligence Artificielle
CNHIM	centre national hospitalier d'information sur le médicament
BDD	Base de données
BCB	Base Claude Bernard
ANSM	Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé
MSSS	Ministère de la Santé et des Services sociaux
CLM	Cegedim Logiciels Médicaux
EMA	Agence Européenne des Médicaments
ET	Education Thérapeutique
MVC	Modèle-vue-contrôleur
AEF	Automate à États Fini
API	Application Programming Interface
REST	Representational State Transfer
UML	Unified Modeling Language
SGBDR	Système de Gestion de Bases de Données Relationnelles
CSRF	Cross-Site Request Forgery
XSS	Cross-Site Scripting



# **I. Introduction générale**

## **I.1. Contexte du projet**

La gestion des malades et la prise en charge des patients sont les rôles de tout service hospitalier : l'existence du dossier patient est donc obligatoire pour le suivi et le pilotage des données des patients. Chaque patient a le droit d'une prise en charge sécurisée et de bonne qualité, d'ailleurs c'est une priorité pour les hôpitaux.

Comme tous les domaines, le domaine de la santé est en évolution grâce à l'informatisation de ce secteur. Le but principal de notre travail se situe dans ce contexte. Il consiste à réaliser un système informatique qui contribue à une amélioration de la prise en charge médicamenteuse du patient, et qui permet l'aide à une consultation médicale.

La mise en place au niveau du CHU Tlemcen, d'un système informatique de qualité est absolument nécessaire. A cet effet l'application "Anapharm": travail de master de l'année dernière, a été proposée comme solution [1]. C'est une application qui répond à plusieurs besoins comme la gestion des dossiers patients et l'analyse pharmaceutique. L'objectif de notre travail vise à améliorer et compléter celle-ci par de nouveaux modules applicatifs. ANAPHARM a été rebaptisée Ibnosina. Cette application est le fruit d'un travail collaboratif entre médecins spécialistes, pharmaciens et informaticiens. Le projet global d'Ibnosina comporte trois thèmes de master pour répondre aux fonctionnalités suivantes:

- La sécurisation des soins (qui est le sujet de ce mémoire).
- La visualisation et le partage du dossier électronique du patient.
- L'aide à la préparation des doses de chimiothérapie.

Ainsi, qu'un autre thème de thèse de doctorat traitant les annotations du dossier patient.

### **I.1.1. Dossier médical personnel**

Le dossier médical personnel ou (DMP)[2], regroupe toutes les informations médicales ou paramédicales qui sont formalisées et qui aident à l'élaboration et au suivi du diagnostic et du traitement ou d'une action préventive : résultats d'examens, comptes rendus de consultation, prescriptions, éducations thérapeutiques, etc. Le DMP assure la traçabilité de toutes ces actions, c'est un outil essentiellement de communication entre les différents acteurs de soins pour une meilleure coordination et une efficacité complémentarité dans la prise en charge.

### **I.1.2. Analyse pharmaceutique**

L'analyse pharmaceutique est une action importante que le pharmacien clinicien exerce quotidiennement, cette discipline permet l'amélioration et l'optimisation du choix thérapeutique, à travers: une fiabilisation et homogénéisation d'une l'analyse exhaustive.

L'objectif est d'identifier des facteurs de risques éventuels dans les dossiers des patients et de détecter les prescriptions inappropriées ou néfastes: interaction médicamenteuse, contre-indication, surdosage, sous-dosage, mauvais choix de traitement, etc., et ainsi repérer des patients à risque iatrogène élevé.

Le pharmacien doit transcrire la prescription écrite par le médecin, en se basant sur les connaissances relatives aux critères prédictifs de situations à risque qui peuvent entraîner des événements indésirables médicamenteux (EIM). Il peut exploiter les informations médicales et biologiques personnelles, pour faire ressortir les prescriptions à risque et de suggérer d'éventuelles interventions pharmaceutiques (IP)[3].

Selon la Société française de pharmacie clinique (SFPC), un outil réel d'aide à la prescription médicamenteuse a été mis en place en Europe et il est en pleine progression.[4]

### **I.1.3. Education thérapeutique**

L'éducation thérapeutique (ET) du patient se définit comme une aide destinée aux patients, qui permet à leur faire assimiler des connaissances et acquérir des compétences dont ils ont besoin pour mieux gérer au quotidien leur maladie.

L'ET doit prendre en compte les paramètres les plus importants: médicaments prescrits, observance et pathologies du patient, ainsi que d'autres paramètres susceptibles d'intervenir dans la démarche éducative.

Selon l'OMS, environ 50% des patients, toutes pathologies confondues, n'adhèrent pas efficacement à leur traitement. Le but de l'éducation thérapeutique est d'aider ces personnes à améliorer leur qualité de vie en leur offrant de réelles opportunités. Les patients et/ou leurs familles deviennent plus conscients en disposant d'informations sur leur maladie, leur traitement, leurs soins, et les comportements qu'ils doivent adopter. Ceci permet de responsabiliser le patient et le faire participer à sa propre prise en charge. [5]

L'ET de qualité, structurée et basée sur des connaissances scientifiques, dispensée par des professionnels (médecins, pharmaciens cliniciens, etc.), peut constituer un véritable moteur de changement pour les personnes malades.

### **I.1.4. Analyse de suivi**

L'analyse de suivi est un processus de pilotage continu pour la mise à jour des données du patient. Suivre l'évolution de certains paramètres, permet d'aider à sécuriser le dossier patient et à spécifier les cas où ces informations importantes doivent apparaître en priorité.

Tout changement affectant un des paramètres spécifiques (glycémie à la hausse par exemple) est une information primordiale qui doit alerter le personnel médical en charge du patient pour une prise en charge urgente. Dans les cas de pathologies graves (telles que sida, cancer ou autre), le médecin traitant doit en prendre connaissance avant la prescription d'un traitement spécifique.

L'analyse de suivi vise à mettre à la disposition du personnel médical toutes les informations relatives aux évolutions, changements ou anomalies affectant la santé du patient.

### **I.1.5. Pharmacovigilance**

Le système de pharmacovigilance est une activité qui consiste à surveiller les médicaments et prévenir les risques potentiels ou avérés des effets indésirables graves ou inattendus résultant de leur utilisation, permettant par là-même de garantir la sécurité de leur emploi.

En 1968, l'OMS a lancé un programme international de pharmacovigilance en mettant en place un centre recueillant toutes les données concernant les effets indésirables communiqués par les centres nationaux de pharmacovigilance. [6]

En Algérie, le Centre National de Pharmacovigilance et de Matériovigilance (CNPM)[7] offre une plateforme d'information et d'expertise sur les médicaments. Le site est destiné au grand public pour répondre à toutes les questions relatives aux effets indésirables subis.

## **I.2. Problématique**

Les médicaments jouent un rôle principal dans l'amélioration de la qualité de vie de l'être humain, mais très souvent ils peuvent engendrer des effets indésirables.

Les EIM sont des réactions médicamenteuses gênantes qui affectent la qualité de vie des patients ou la mettent en danger (allergies, maux de tête, vertiges, troubles digestifs, cardiaques ou maladies plus ou moins graves, etc.). Ces EIM peuvent être liés à une mauvaise surveillance du traitement ou une mauvaise compréhension par le patient dans le contexte d'une éducation thérapeutique insuffisante ou mal assimilée.

### **I.2.1. Historique**

En 1972, l'OMS a défini l'effet indésirable médicamenteux comme étant " une réaction nocive et non voulue, se produisant aux posologies normalement utilisées chez l'homme pour la prophylaxie, le diagnostic ou le traitement d'une maladie ou la modification d'une fonction physiologique." [8].

En 1977, Rawlins et Thompson ont proposé une classification à ces EIM qui se présente en trois types: [9]

- A: "Augmented", répond à un mécanisme d'ordre pharmacologique.
- B: "Bizarre", lié à l'individu
- C: "Continuous", survient après la prise chronique d'un médicament.

En 2000, l'OMS a défini les EIM comme toute réaction résultant d'un mésusage, usage abusif, syndrome de sevrage, pharmacodépendance, erreur médicamenteuse, inefficacité thérapeutique, effet sur le produit de conception ou produit défectueux ou de mauvaise qualité. [10]

### **I.2.2. Impacts et risques**

Aux États-Unis, une estimation entre les 4e et 6e causes de décès dans les hôpitaux de ce pays sont les EIM, près de 7 800 000 cas de décès tous les 10 ans. Et le nombre de décès annuel est de 420 000 pour les erreurs médicamenteuses et les erreurs médicales combinées [11].

En France, on estime le nombre annuel de journées d'hospitalisation à 1 480 885 dont 143 915 d'hospitalisation dues à des EIM. Et la ministre de la santé, indique que les médicaments causent au moins 18 000 décès chaque année [12].

Dans le monde, on estime à 42 milliards de dollars (US \$) le coût annuel des erreurs médicamenteuses, ce qui représente près de 1% de l'ensemble des dépenses de santé au niveau mondial [13].

Une étude a montré que sur 106 cas des EIM il a été relevé: 27 cas de prescriptions inappropriées, 25 cas de manque de surveillance ou de suivi, 24 cas de manque d'observance, 22 cas d'arrêt brusque des médicaments, et 8 cas d'automédication.[14]

Afin d'éviter les erreurs médicamenteuses et diminuer les risques et les impacts des EIM dont les conséquences peuvent être graves voire mortelles, il existe diverses solutions dont l'informatisation du circuit du médicament. Les systèmes informatiques permettent de fournir aux prescripteurs des éléments pour traiter simultanément la forme écrite et la pertinence médicale de la prescription médicamenteuse.

### **I.3. Aperçu de la solution**

Dans le but d'améliorer la qualité et la sécurité de la prise en charge des patients, il devient impérieux de créer un système informatique au niveau du CHU de Tlemcen, qui permettrait de rationaliser la gestion des soins et de renforcer la collaboration et la complémentarité entre les différents praticiens.

Ce système doit être adossé aux sous-systèmes suivants :

- L'analyse pharmaceutique qui permet d'orienter le médecin sur le meilleur usage des médicaments et de l'alerter sur les éventuels risques détectés par le moteur d'inférence.
- L'analyse de l'éducation thérapeutique qui permet de spécifier les cas de patients nécessitant l'adoption de conduites à suivre pour gérer au mieux leur maladie et d'en citer les causes.
- L'analyse de suivi permet le pilotage de l'évolution de certains paramètres et la notification d'éventuelles anomalies.
- La gestion de la pharmacovigilance qui permet aux praticiens CHU de communiquer au CNPM toute information relative aux risques potentiels ou aux effets indésirables.

## **II. Etat de l'art**

Dans ce chapitre intitulé “Etat de l’art”, nous allons tout d’abord définir la notion du système expert en fournissant plusieurs exemples relatifs à différents domaines, avant de présenter les fonctionnalités de certaines bases de données médicamenteuses, nous aborderons ensuite les fonctionnalités de cinq systèmes concurrents avec une synthèse comparative.

## II.1. Système expert

### II.1.1. Définition

Un système expert est un programme informatique qui utilise les technologies d’intelligence artificielle (IA), conçu pour feindre le savoir-faire et la pensée d’un spécialiste dans un domaine précis. C’est un outil d’aide à la décision dans différents domaines comme le diagnostic (médical ou technique), la prévision, la classification, le dépannage, la sécurisation des soins, etc. Il permet de modéliser le raisonnement d’un expert, de manipuler des connaissances sous une forme déclarative, d’en faciliter l’acquisition, la modification et la mise à jour et de faire sortir des explications sur la façon dont sont acquis les résultats d’une expertise.

Les systèmes actuels peuvent inclure des capacités d’apprentissage machine leur permettant d’améliorer leurs performances en fonction de l’expérience, tout comme le font des humains. [15,16]

### II.1.2. Caractéristiques

En règle générale, un système expert incorpore une base de connaissances contenant l’expérience accumulée et un moteur d’inférence ou de règles: un ensemble de règles permettant d’appliquer la base de connaissances à chaque situation particulière décrite dans le programme. Les capacités du système peuvent être améliorées par des ajouts à la base de connaissances ou à l’ensemble de règles.

Le système expert peut être interprété dans n’importe quel langage de programmation, mais sa base de connaissances doit être représenté dans un langage déclaratif accessible à un expert non informaticien.[17]

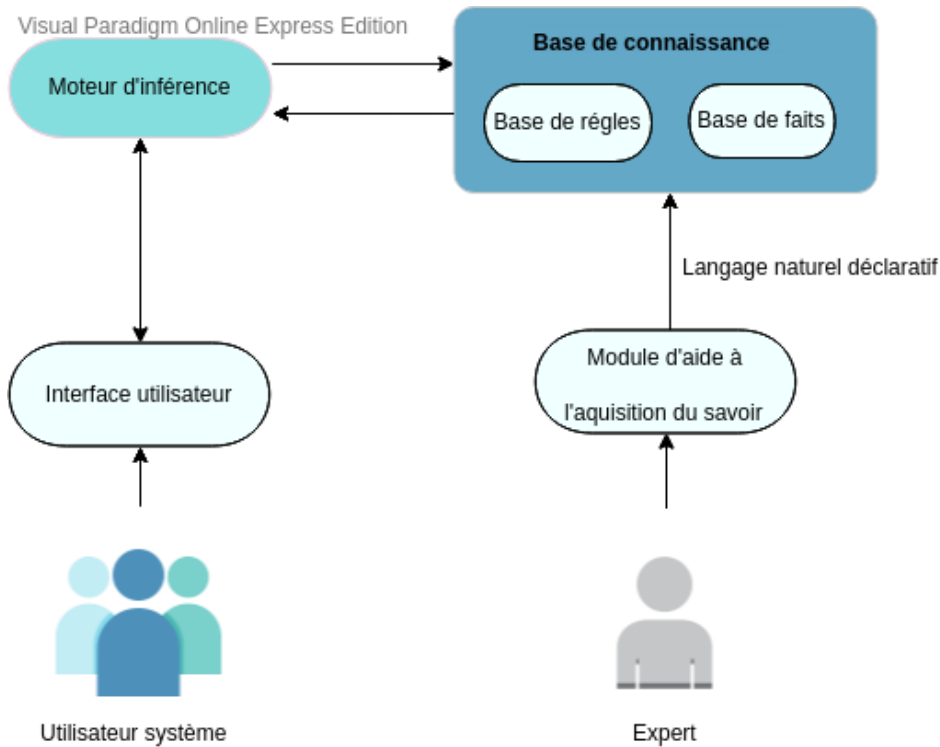
Un système expert peut être conçu pour avoir les caractéristiques suivantes: [18]

- **Haut rendement:** le système doit réagir et raisonner à un niveau de savoir-faire comme un expert du domaine.
- **Temps de réponse adéquat:** le taux de réponse du système doit être semblable ou préférable au temps imposé par un spécialiste.
- **Fiabilité:** le système expert doit être exact et sûr et ne doit pas concevoir de "failles" sinon il sera inutile.
- **Compréhensible:** le système doit avoir la possibilité de décrire les phases et les détails de son analyse pendant son exécution.



- **Flexibilité** : le système possède un nombre important de connaissance, donc il est nécessaire d'avoir un moyen capable d'ajouter, modifier, et de supprimer la connaissance en cours de fonctionnement.

### II.1.3. Structure du système expert



**Figure II-1: Structure d'un système expert**

- **Interface Utilisateur** : est le moyen de communiquer et visualiser le résultat du moteur d'inférence à l'utilisateur système, ce résultat peut être une alerte, une explication, ou une demande. [19]
- **Module d'aide à l'acquisition du savoir** : est une interface autorisant à l'expert d'expérimenter la base de connaissances (insertion, modification et suppression de connaissances) dans un formalisme exploitable par le système, il peut le nommer comme un éditeur de règles .[19]
- **Base de connaissance:** est constituée d'une base de règles d'inférence et d'une base de faits, elle admet les connaissances relatif à l'analyse du problème.[16,19]
  - **Base de règles** : c'est une base de données qui possède les connaissances accomplis par un expert. Ce sont des règles décrites sous la forme : «Si condition alors action».

Elles sont exécutées les unes à la suite des autres afin de former des enchaînements de raisonnements.[16,19]

➤ **Base de faits** : il s'agit d'une base de données qui définit l'ensemble de faits. Elle correspond à une partie de la connaissance d'un système Expert sous forme déclaratives, relatives à des faits connus. [16,19]

- **Moteur d'inférence** : le moteur d'inférence est le "cerveau" du système expert, c'est un programme qui enchaîne les règles, les interprète tant qu'il n'est pas arrivé à un état représentant une condition d'arrêt. Il adapte une stratégie de résolution en mettant en relation règles et faits pour permettre d'aboutir sur des raisonnements logiques.

Les moteurs d'inférences peuvent implémenter :

- une logique formelle d'ordre 0 (logique des propositions), d'ordre 0+, d'ordre 1 (logique des prédicats) ou d'ordre 2 avec
- une gestion d'hypothèses monotone ou non monotone,
- un chaînage avant, chaînage arrière ou mixte,
- une complétude déductive ou non. [16,19]

## II.2.4. Domaines d'application

Les systèmes experts ont été conçus pour résoudre certains types des problèmes comme en médecine, en droit, en chimie, en éducation, etc. Nous citons par exemples en:

- **Médecine** :
  - MYCIN, pour l'aide à la prise de décision sur les infections bactériennes du sang et la médecine interne. [23]
  - INTERNIST-I, pour le diagnostic des problèmes complexe. [21]
- **Biologie** : CRYSTAL et MORGEN, pour la reproduction par analyse aux rayons X des protéines. [20]
- **Géologie** : PROSPECTOR, pour l'étude approfondie sur les détails des méthodes d'exploitations. [20]
- **Chimie** : DRENDAL, pour la création des représentations structurales en chimie organique à partir d'un spectrogramme de masse. [20]
- **Education** : GUIDON, pour l'éducation de l'emploi des règles de MYCIN pour les stratégies adéquates de diagnostic. [20]
- **Mathématique** : SNARK, pour le traitement des problèmes de calcul intégrale.[20]
- **Industrie** : JONATHAN, pour le repérage des pannes industrielles.[20]

## **II.2. Base de données médicamenteuses**

### **II.2.1. Thériaque**

C'est une base de données des médicaments disponibles en France a été développée et cultivée par le centre national hospitalier d'information sur le médicament (CNHIM) plus précisément par des pharmaciens avec validations internes et externes, il y a 25 ans, afin de répondre aux besoins d'information objective et indépendante des professionnels de santé sur le médicament . Elle permet de détecter les contre-indications et les effets indésirables des prescriptions ainsi que les interactions entre les médicaments. [22,26]

### **II.2.2. Vidal Expert**

C'est le bénéfice de la gamme VIDAL destiné aux cliniciens libéraux. Il possède l'ensemble des connaissances pharmacologiques, thérapeutiques et réglementaires sur les produits de santé. Il permet de déceler les interactions médicamenteuses avec suggestions d'alternatives thérapeutiques par une spécialité de même classe ou ayant la même indication et aussi des risques d'allergie, la sécurisation de la prescription en lien avec le dossier patient ainsi que les alertes sur les surdosages.[24]

### **II.2.3. Vidal Hoptimal**

VIDAL Hoptimal, destinée aux établissements de santé a pour mission de s'intégrer et de s'adapter excellemment au sein du Système d'Information Hospitalier des établissements. Ce produit contient tous les médicaments commercialisés en France, il contribue à l'amélioration de l'efficacité de la prise en charge des patients en permettant aux praticiens d'accéder, pour une spécialité pharmaceutique, à toute information réglementaire. [25]

### **II.2.4. Claude Bernard**

La Base Claude Bernard (BCB) édité par la société RESIP, depuis bientôt 30 ans, proposée aux professionnels de santé, elle est exhaustive tant sur le médicament que sur la nutrition, la parapharmacie, la dermo-cosmétique, ou encore les accessoires. Elle possède l'ensemble des médicaments et produits de santé (dispositifs médicaux, dermo cosmétique, diététique, vétérinaire) disponibles sur le marché français, elle permet d'assurer la sécurisation de la prescription .[26]

### **II.2.5. Thesorimed**

C'est une base de données sur les médicaments commercialisés en France, elle est indépendante des entreprises privées de fabrication, d'exploitation et de distribution de produits de santé, et utilisée par de très nombreux établissements de santé .

Thesorimed est développée et éditée par l'Assurance Maladie, elle est ouverte et accessible gratuitement sur internet à tous, professionnels comme particuliers. [27]

### **II.2.6. Publique**

C'est une base de données de médicaments développée par l'état Français, c'est le fruit de la coopération entre l'agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM), la HAS et l'UNCAM, elle permet au public et aux professionnels de santé d'accéder à des informations et des connaissances de référence sur les médicaments commercialisés ou ayant été commercialisés durant les trois dernières années en France.[28]

## **II.3. Systèmes concurrents**

### **II.3.1. Dx Care**

C'est un logiciel d'aide à la prescription couplé à la base de données Vidal Hoptimal édité par Medasys, il inclut les fonctionnalités de dossier patient, dossier de soins, de la biologie et de l'imagerie médicale dans un environnement de prescription connectée, ainsi que la gestion centralisée des rendez-vous.[29]

### **II.3.2. Cristalnet**

C'est un logiciel développé en collaboration avec le MSSS et des équipes du réseau de la santé et des services sociaux, ses fonctionnalités sont: la gestion dossier patient, gestion des rendez-vous des ressources, la gestion dossier des soins infirmiers (la planification, le suivi et la validation des soins dispensés), circuit des examens complémentaires, le décroissement des risques d'une conduite thérapeutique inappropriée par manque d'informations.[30]

### **II.3.3. Easily**

Easily conçu par les Hospices Civils de Lyon associé à la base de données médicamenteuse Thériaque. Parmi les modules développés, on retrouve le dossier clinique, la gestion des courriers médicaux compris la dictée numérique, la visualisation des résultats de laboratoire, la gestion des rendez-vous.[31]

### **II.3.4. Crossway**

C'est logiciel médicale édité par Cegedim Logiciels Médicaux (CLM), il intègre la gestion du dossier patient, aide et sécurisation de la prescription avec la base médicamenteuse Claude Bernard, le suivi des patients diabétiques, de l'alcool, l'obésité, etc. il permet aussi de prendre des RDV en ligne avec la plateforme de services médicaux en ligne "Docavenue".[32,33]

### **II.3.5. AxiSanté 5**

C'est un logiciel de gestion et d'aide à la prescription agréé par la Haute Autorité de Santé, il possède la possibilité de s'adapter à n'importe quelle spécialité et mode d'exercices. Ce logiciel inclut la gestion d'agenda et la prise de rendez-vous en ligne, l'historique du patient personnalisable, et une gestion des contre-indications physiopathologiques et des interactions médicamenteuses grâce au volet médical et à la base Vidal expert.[34]

### **II.3.6. HelloDoc**

Hellodoc est un logiciel associé à la base de données médicamenteuse Vidal Expert, qui s'adapte à la spécialité du médecin et se décline en plusieurs versions. Il offre les fonctionnalités sur la gestion des dossiers patients et de leurs traitements, la gestion des interactions médicamenteuses, des contre-indications et des allergies, et la saisie des données cliniques ou l'édition de formulaires personnalisés. Hellodoc comprend un agenda pour noter tous les rendez-vous, ainsi qu'un système de rappels pour que ces rendez-vous ne soient pas oubliés.[35]

### **II.3.7. ANSM**

C'est un système européen de pharmacovigilance EMA, il est conçu pour surveiller la sécurité des médicaments autorisés, son rôle consiste à estimer toutes les déclarations des effets indésirables qui lui atteignent, notifier les professionnels de santé des procédures et des recommandations établies, agencer l'activité des centres régionaux de pharmacovigilance et mettre en place des groupes de réflexion scientifique et méthodologique.[36]

### **II.3.8. Synthèse**

Le tableau ci-dessous présente la comparaison des systèmes concurrents définis dans la section précédente, par rapport à plusieurs critères (BDD, éditeur de règles, gestion de dossier patient, analyse pharmaceutique, analyse ET, analyse de suivi). Suivant nos recherches et la documentation que nous avons consulté, nous avons constaté qu'aucun système mentionné n'offre un éditeur de règles, donc nous pouvons déduire que leurs règles sont figées; Et nous avons remarqué aussi que tous les systèmes font la gestion du dossier patient sauf le système ANSM qui n'est fait que pour la

gestion de pharmacovigilance, comme nous avons remarqué aussi que certains systèmes ne possèdent pas le module de l'analyse pharmaceutique.

L'analyse de suivi existe uniquement pour les examens (clinique, biologique et radiologique), et les paramètres qui aident à la sélection des prescriptions ne sont pas développés dans ces outils.

Nous avons pas pu trouver les informations concernant l'existence ou pas du module Analyse de l'éducation thérapeutique dans les système (Crossway, AxiSanté5, HelloDoc), En sachant que la partie éducation dans les systèmes qui la contiennent n'est pas développée dans ces outils de manière structurée.

Logiciel	Dxcare	Easily	CristalNet	Crossway	AxiSanté5	HelloDoc	ANSM
BDD	Vidal Hoptimal	Thériaque	Base de connaissance CristalNet	Claude Bernard	Vidal Expert	Vidal Expert	Publique
Editeur de règles	✗	✗	✗	✗	✗	✗	✗
Gestion du dossier patient	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✗
Analyse pharmaceutique	✓	✗	✗	✓	✓	✓	✗
Analyse d'éducation thérapeutique	✗	✓	✓	?	?	?	✗
Analyse de suivie	✗	✗	✓	✓	✗	✗	✗
Gestion de la pharmacovigilance	✗	✗	✗	✗	✗	✗	✓

**Tableau II-1 : Tableau comparatif des systèmes de sécurisation des soins.[23]**

# **III. Contribution**

## **III.1. Introduction**

Afin de répondre à notre problématique et détailler l’aperçu de la solution, dans ce chapitre intitulé “Contribution”, nous allons commencer d’abord par la présentation du processus de réalisation du projet, puis nous allons entamer l’analyse et l’étude de l’existant ainsi que la spécification des besoins, la conception et la réalisation du projet, et enfin nous terminons par la présentation de notre application et des tests y afférents.

## **III.2. Processus de réalisation**

Le premier stade a consisté à programmer et prévoir des réunions avec l’encadrant et le pharmacien pour l’étude de l’application existante et la spécification des besoins. Les réunions se tenaient à un rythme moyen de trois heures une fois par semaine. Ensuite nous avons procédé à l’installation des outils, de l’application et de la base de données.

L’étude de l’existant nous a permis de constater qu’une correction de bugs était nécessaire pour pouvoir apporter des améliorations, alors que la spécification des besoins nous a aidé à comprendre le contexte du système et définir les nouvelles fonctionnalités. Durant cette phase nous avons élaboré des maquettes afin de visualiser et saisir les besoins d’une manière plus claire.

Il est à signaler que les réunions avec nos encadrants étaient très utiles, pour la discussion des tâches réalisées, et des améliorations à apporter aux solutions proposées.

Le deuxième stade c’était la phase de conception, qui permet d’identifier l’architecture globale du système, de modéliser les besoins fonctionnels du système à l’aide du langage UML (Unified Modeling Language) et de réaliser un modèle logique de données.

Le troisième stade à été centré sur la phase de développement qui nous a pris environ quatre mois dont la moitié pour la réalisation des algorithmes des trois moteurs d’inférences, le traitement de tous les cas possibles, et l’exécution des tests s’y rapportant, pour déceler les bug et les cas omis éventuellement .

Le processus du travail que nous avons adopté est le processus unifié (UP), qui est une démarche itérative, incrémentale et pilotée par les besoins des utilisateurs.

La figure qui suit, est le diagramme de GANTT qui montre graphiquement tout le processus de réalisation du projet .



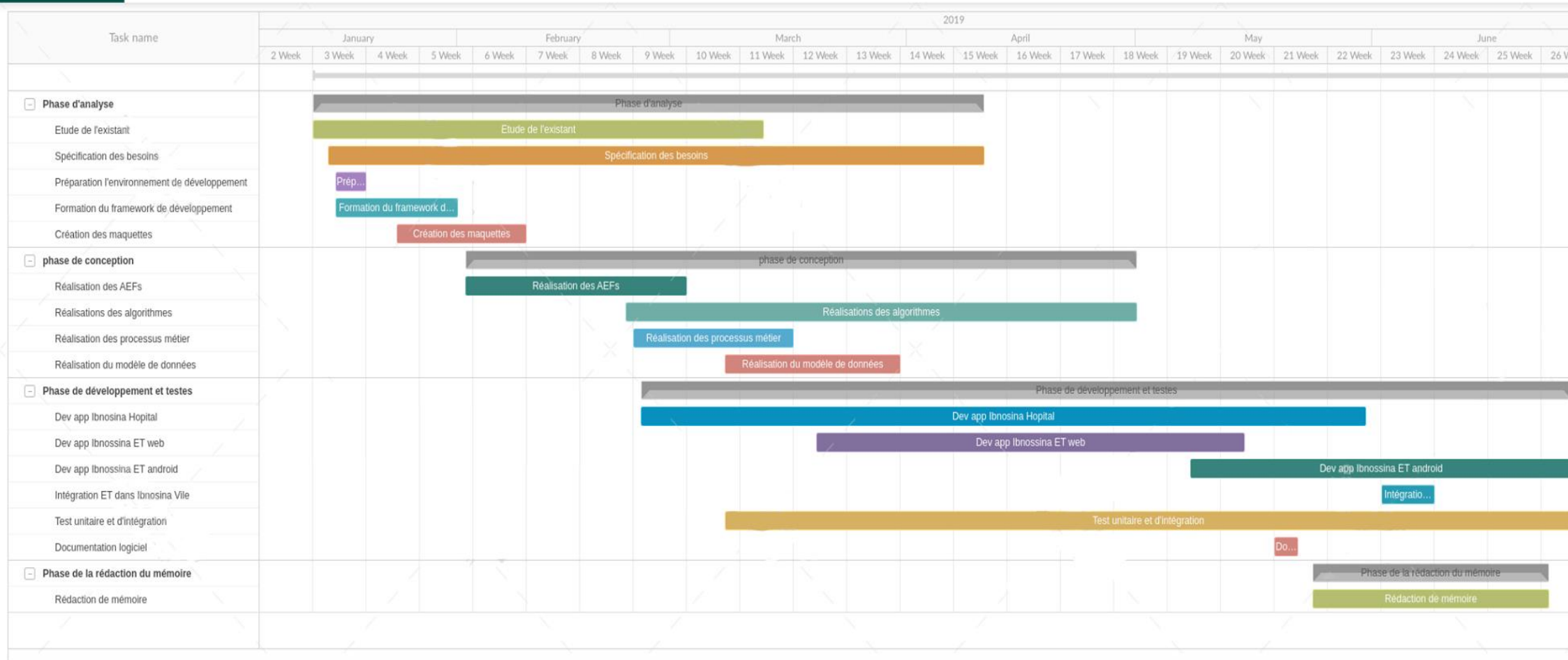


Figure III-1 : Processus de réalisation

### III.3. Analyse et étude de l'existant

L'objectif principal de notre travail c'est de réaliser une application qui se greffe sur l'application "Anapharm" réalisée l'année dernière et qui a permis aux médecins et aux pharmaciens d'analyser les prescriptions de médicaments via un mécanisme d'alertes.

L'analyse de l'existant vise à déterminer les points de faiblesse ou les fonctionnalités manquantes et proposer des solutions adéquates sur la base de cette étude.

- **Fonctionnalités de l'application:**

Les fonctionnalités de l'application existante se répartissent en trois modules.

- **Aide à la prescription :** qui permet au médecin de se renseigner sur le patient, de procéder à la consultation, et de rédiger une prescription.
- **Analyse pharmaceutique:** toute prescription passe par une pré-analyse suivant des règles prédéfinies par un expert. Quand l'application détecte un risque, il est aussitôt communiqué au pharmacien. Ce dernier intervient durant l'analyse pharmaceutique sur les différentes alertes ressorties par le système. Il peut ainsi solliciter le médecin pour la prise de décision sur la future prescription. Le médecin a pour rôle final de prendre ou non en considération les interventions du pharmacien. L'application gère le paramétrage des règles pour effectuer la pré-analyse comme elle gère aussi les produits phytothérapeutiques (plantes et aliments) ainsi que leurs interactions avec les médicaments.
- **Administration:** tout ce qui concerne l'administration de l'application : gestion des comptes, droits d'accès, etc.

Des différents tests ont été effectués sur la fonctionnalité de l'analyse pharmaceutique des prescriptions, pour chaque cas: Surdosage de médicament, Contre-indication, interactions médicamenteuses (médicament/médicament, médicament/phytothérapie, médicament/classe, médicament/composant). Une correction de bug a été apportée, (tous les tests faisant ressortir un surdosage sur la liste des cas analysés).

### III.4. Analyse et spécification des besoins

Après avoir étudié l'application "Anapharm", et afin d'apporter des améliorations et de nouvelles fonctionnalités, nous avons recueilli les besoins adaptés à notre objectif :

❖ **Module Analyse pharmaceutique:**

- L'application doit contenir un éditeur pour paramétrer les règles d'analyse pharmaceutique.
- L'application doit prendre en compte tous les paramètres du dossier patient pour faire l'analyse pharmaceutique (informations personnelles, médicales, paramédicales, etc.).
- L'application doit permettre la gestion des règles de l'analyse pharmaceutique (création, modification et suppression).
- Les alertes affichées par l'analyse pharmaceutique doivent être détaillées .

❖ **Module Analyse ET:**

- L'application doit contenir un éditeur pour paramétrer les règles d'analyse ET.
- L'application doit permettre la gestion des règles d'analyse ET.
- L'application doit contenir la liste détaillée de toutes les éducations thérapeutiques à faire.
- L'application (site web/mobile) doit permettre aux pharmaciens, médecins de ville, et aux patients de faire l'analyse ET.
- L'application doit prendre en entrée l'observance, le médicament et la pathologie du patient.
- L'application doit expliciter la conduite à tenir .

❖ **Module Analyse de suivi:**

- L'application doit contenir un troisième éditeur pour paramétrer les règles de pilotage de données (suivi).
- L'application doit effectuer l'analyse de suivi sur tous les dossiers patients automatiquement.
- Les règles de l'analyse de suivi se comportent en deux niveaux ( niveau1: état grave, et niveau2: moins grave ).
- L'application doit envoyer automatiquement un SMS au médecin, en cas de présence d'une alerte de suivi de niveau 1.
- L'application doit afficher une notification sur les dossiers des patients détectés que l'analyse de suivi.

❖ **Module Pharmacovigilance:**

- L'application doit offrir une interface de pharmacovigilance compatible avec le site CNPM pour envoyer les données à partir de notre application.
- L'application doit permettre la gestion de pharmacovigilance.

En outre :

- ❖ L'application doit contenir une page d'aide pour montrer la syntaxe exigée pour l'écriture des règles.
- ❖ L'application doit gérer les droits d'accès.

### III.5. Diagramme de cas d'utilisation

La figure suivante, diagramme de cas d'utilisation définit le comportement du système et exprime les besoins des utilisateurs .

Le pharmacien peut gérer les règles d'analyse, consulter le résultat de l'analyse pharmaceutique pour qu'il puisse intervenir en cas de risque comme il peut ajouter, modifier ou supprimer la pharmacovigilance. Quant au médecin, en plus de la gestion de la pharmacovigilance, il a la possibilité de consulter le résultat de l'analyse de suivi dans la liste des notifications située dans le DMP de chaque patient, et voir le résultat de l'analyse ET dans la liste des éducations thérapeutiques à faire (dans ce cas il peut voir le détail et effectuer l'éducation).

Les utilisateurs de ville (pharmacien, médecin) ou patient peuvent faire une analyse ET dans l'application 'Ibnosina ET'.

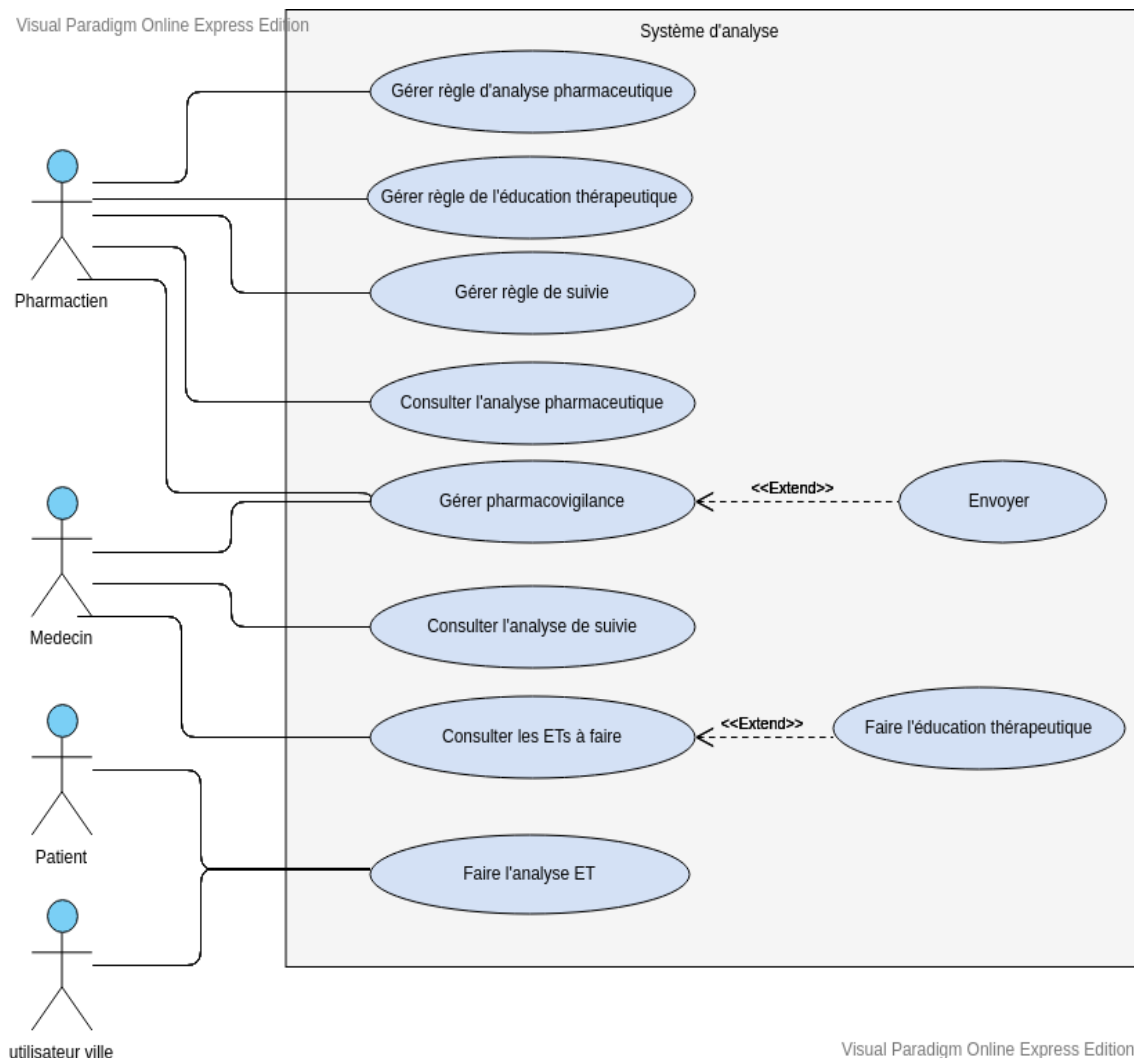


Figure III-5: Diagramme de cas d'utilisation

## **III.6. Processus métier**

Un processus métier est un ensemble d'activités pouvant atteindre un objectif organisationnel spécifique. Les processus opérationnels doivent avoir des objectifs bien définis, être aussi spécifiques que possible et avoir des résultats cohérents qui répondent aux besoins.

Cette étape aide à clarifier les besoins rédigés textuellement sous forme de diagrammes, et à détecter les lacunes et les anomalies sur les besoins mal spécifiés.

### **III.6.1. Analyse pharmaceutique et éducation thérapeutique**

Toute prescription enregistrée par le médecin doit passer par l'analyse pharmaceutique et l'analyse de l'éducation thérapeutique en parallèle suivant des règles prédéfinies par le pharmacien clinicien. (voir diagramme ci-dessous )

- Si l'analyse pharmaceutique décèle une règle vérifiée, la prescription à risque est communiquée au pharmacien qui intervient sur les risques encourus. Quand au médecin il prend connaissance de l'intervention du pharmacien et décide soit de confirmer la prescription, soit d'en recréer une nouvelle en prenant compte les interventions du pharmacien.
- Si l'analyse ET détecte une règle validée, elle s'enregistre automatiquement dans la liste des éducations thérapeutiques à faire. Toute éducation thépaeutique effectuée par le pharmacien se déplace alors dans l'historique.

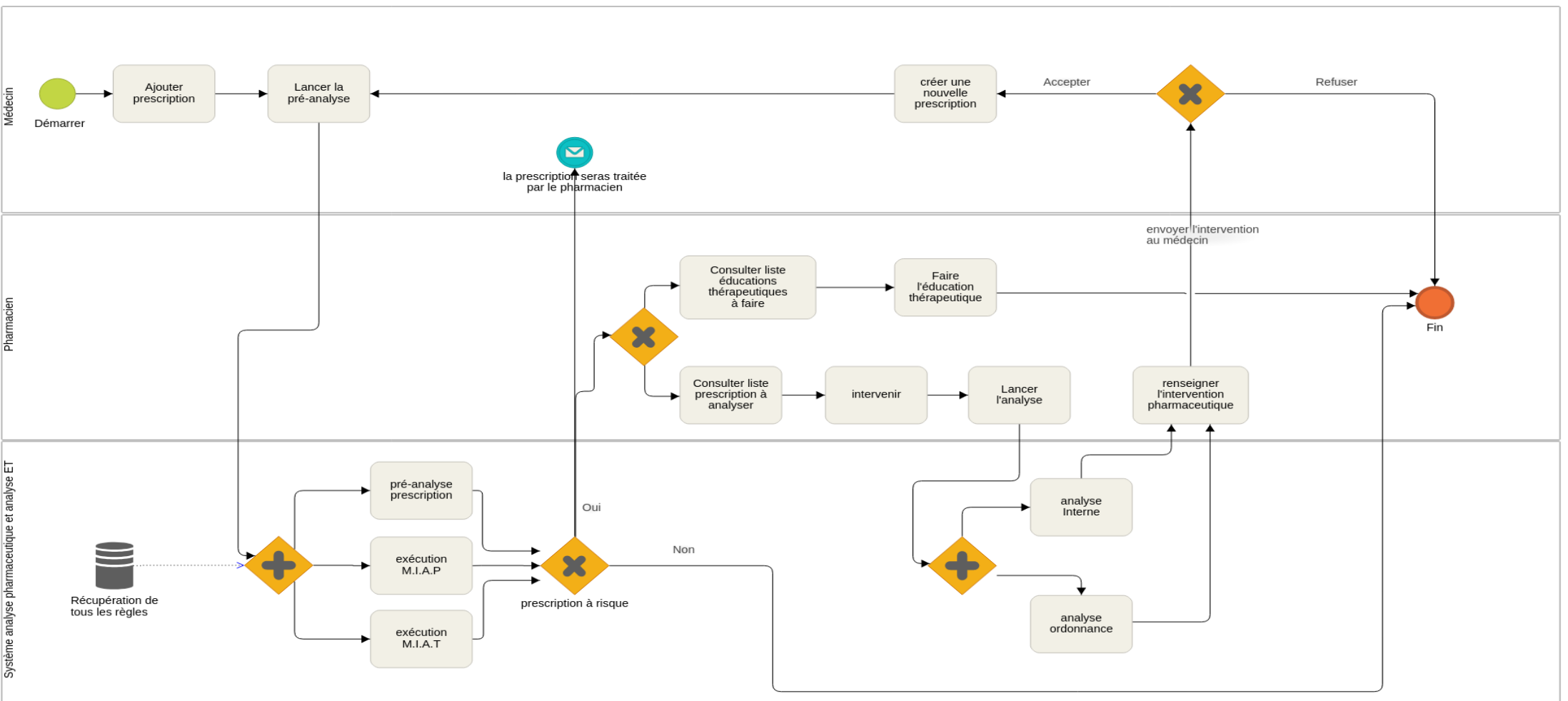


Figure III-2: Processus métier d'analyse pharmaceutique et d'analyse ET

### III.6.2. Analyse de suivi

Ce processus se déclenche automatiquement toutes les deux heures sur tous les DMP (cette périodicité pouvant être modifiée selon les besoins). Si une des règles spécifiées par le médecin est vérifiée au cours de l'analyse, deux cas peuvent se présenter: (voir diagramme ci-dessous )

- Premier cas : règle niveau 1 (état grave), une alerte s'affiche sur le dossier patient concerné, et si l'expert a noté que cette règle est urgente, dans ce cas un SMS est adressé automatiquement au médecin traitant.
- Deuxième cas : règle niveau 2 (moins grave), une alerte s'enregistre automatiquement dans la liste des notifications d'analyse de suivi.

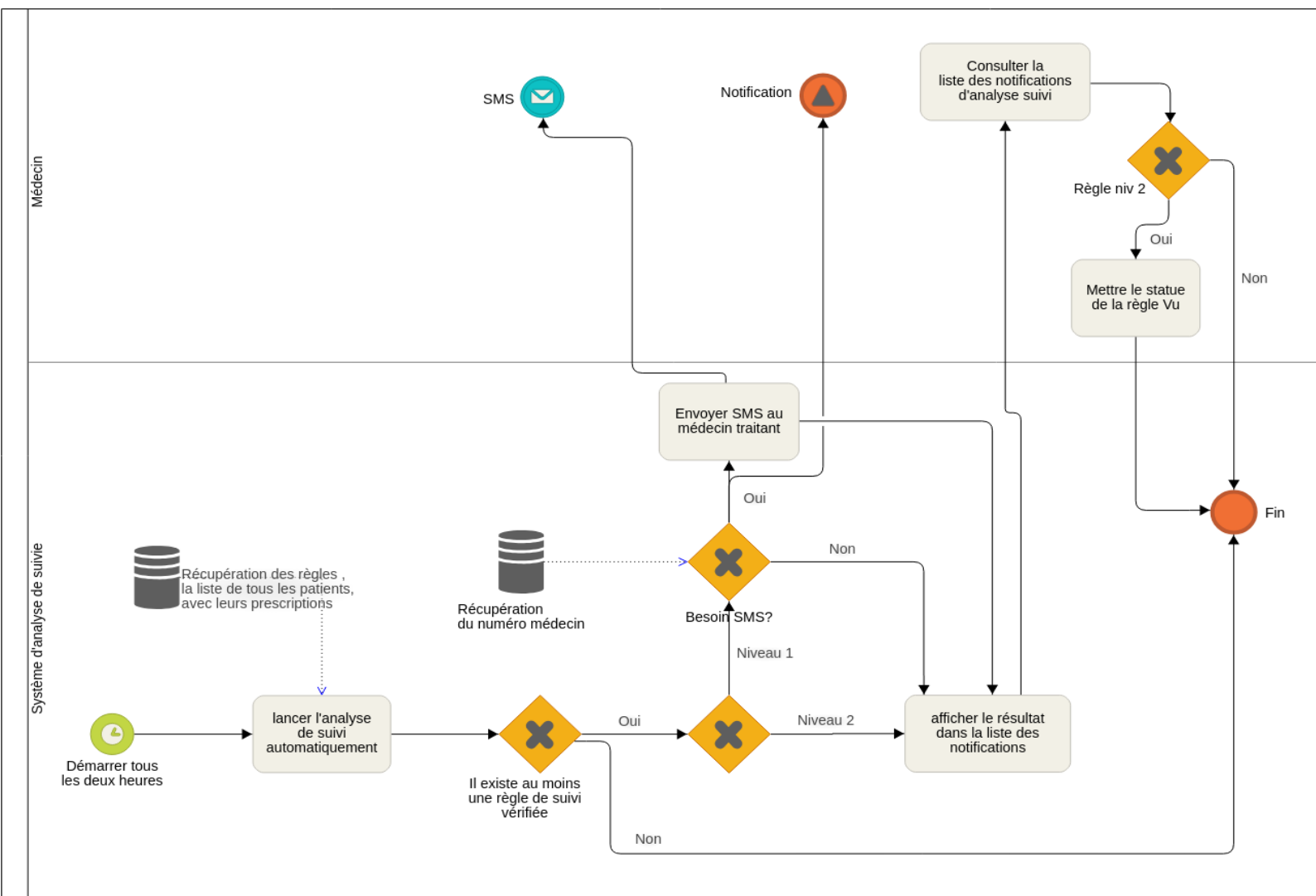


Figure III-3: Processus métier d'analyse de suivi

### III.6.3. Pharmacovigilance

Ce processus aide le pharmacien clinicien et le médecin à déclarer une pharmacovigilance et à la communiquer au site CNPM depuis notre Application. (Voir diagramme ci-dessous)

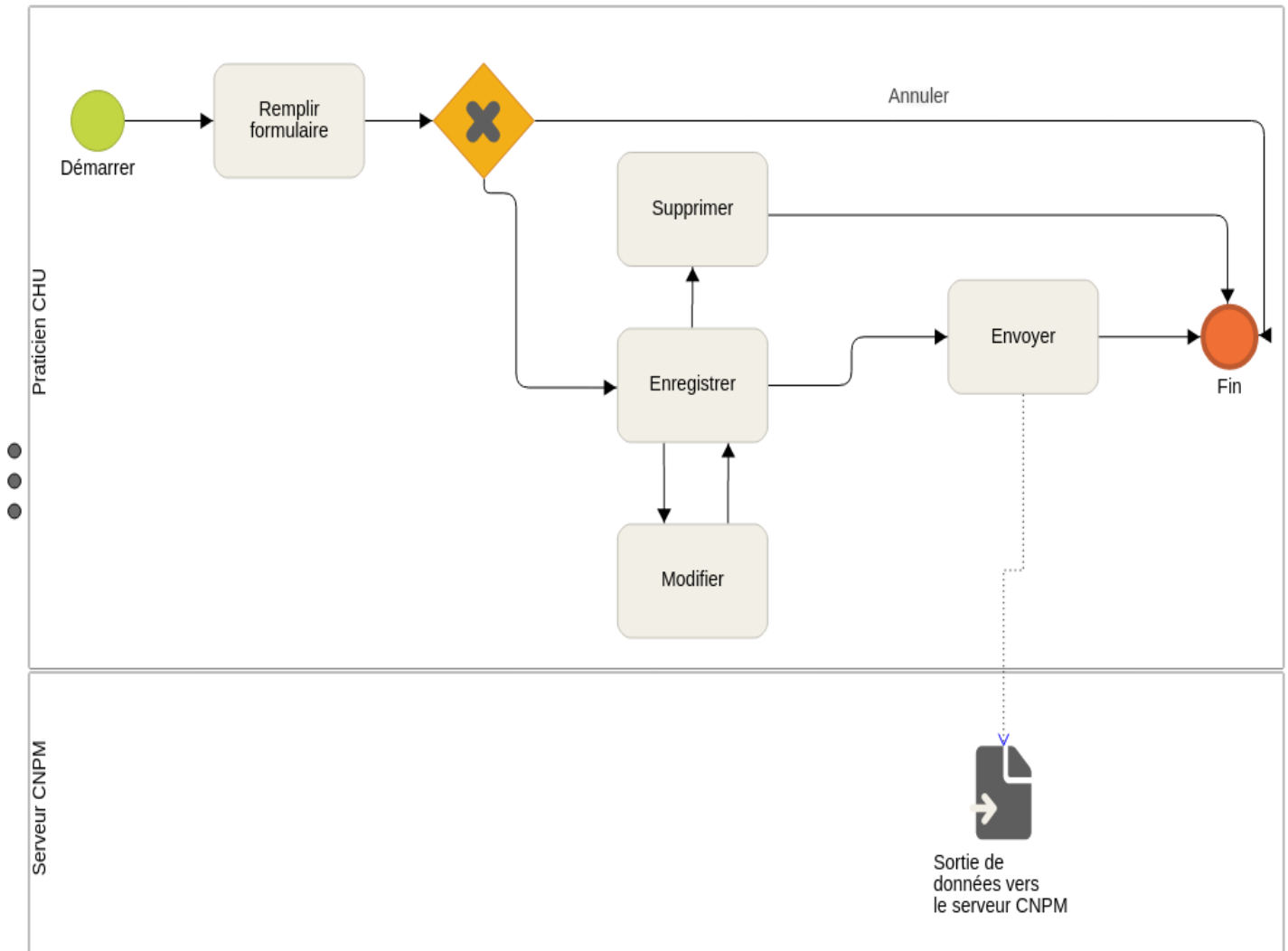


Figure III-4: Processus métier de gestion de pharmacovigilance



## III.7. Conception

Dans cette partie nous exposons quelques modèles de conception représentés par les diagrammes UML: diagramme de cas d'utilisation, diagramme de séquence, diagramme de classes participantes et le modèle de données; Ainsi que les automates à états finis (AEF) .

### III.7.1. Architecture de l'application

La figure suivante, montre la répartition de l'architecture de notre projet en quatre modules. Le premier module intitulé "Ibnosina Hôpital" représente l'application existante "Anapharm" mais avec les améliorations et les nouvelles fonctionnalités que nous avons apporté. Cette partie représente les différentes interfaces utilisées par le praticien CHU: le formulaire pharmacovigilance ainsi que les trois éditeurs:

- E.R.A.T : Éditeur de **R**ègles de l'Analyse éducation **T**hérapeutique.
- E.R.A.S: Éditeur de **R**ègles de **S**uivi.
- E.AR.P: Éditeur de **R**ègles de l'Analyse **P**harmaceutique.

Notons que nous avons réalisé pour chaque type de règles un moteur d'inférence:

- M.I.A.T: Moteur d'Inférence de l'Analyse éducation **T**hérapeutique.
- M.I.A.S: Moteur d'Inférence de l'Analyse de **S**uivi.
- M.I.A.P: Moteur d'Inférence de l'Analyse **P**harmaceutique.

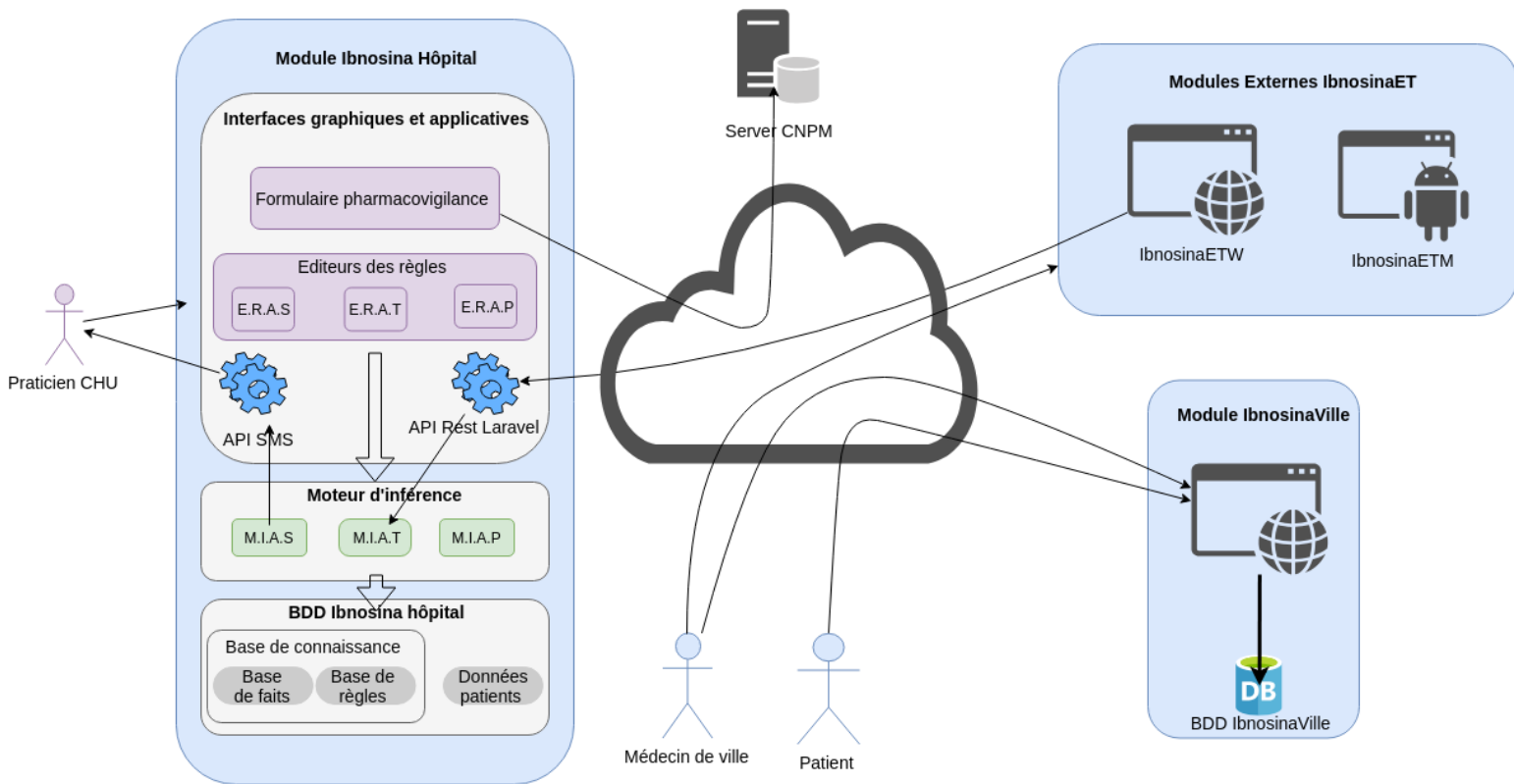
Ces moteurs s'appuient sur les informations définies dans les DMP (informations générales, personnelles, médicales, paramédicales, etc.) comme base de faits, pour faire ressortir les alertes lors de l'analyse en utilisant les règles d'inférence définies par l'expert.

Pour le formulaire pharmacovigilance, nous avons réalisé une interface similaire à celle du site CNPM, avec les mêmes champs d'entrée (les mêmes 'name' dans le code du programme) pour envoyer les données au serveur CNPM directement via notre application. Pour tester l'envoi, nous avons créé une page web qui simule le site afin de ne pas encombrer ou saturer le serveur CNPM, qui reçoit les données et affiche un message de confirmation.

Les applications Ibnosina ETM et Ibnosina ETW, sont des applications externes (un site web et une application mobile) qui offrent l'analyse ET aux médecins et pharmaciens de ville ainsi qu'aux patients, pour qu'ils puissent exploiter les règles prédéfinies par les experts dans l'application "Ibnosina Hôpital".

Dans ces applications, nous avons opté d'utiliser une API Rest pour la récupération des données afin de garantir la protection et la sécurisation de la BD "Ibnosina Hôpital".

Dans le dernier module 'Ibnosina Ville' dont sont chargés nos collègues, nous avons intégré la partie de gestion d'éducation thérapeutique.



**Figure III-6: Architecture de l'application**

### III.7.2. Diagramme de classes participantes

Le diagramme suivant montre le modèle MVC (un pattern pour l'architecture de développement) pour le cas de l'analyse de suivi.

Nous avons utilisé la technologie Cron pour le déclenchement automatique de l'analyse de suivi toutes les deux heures.

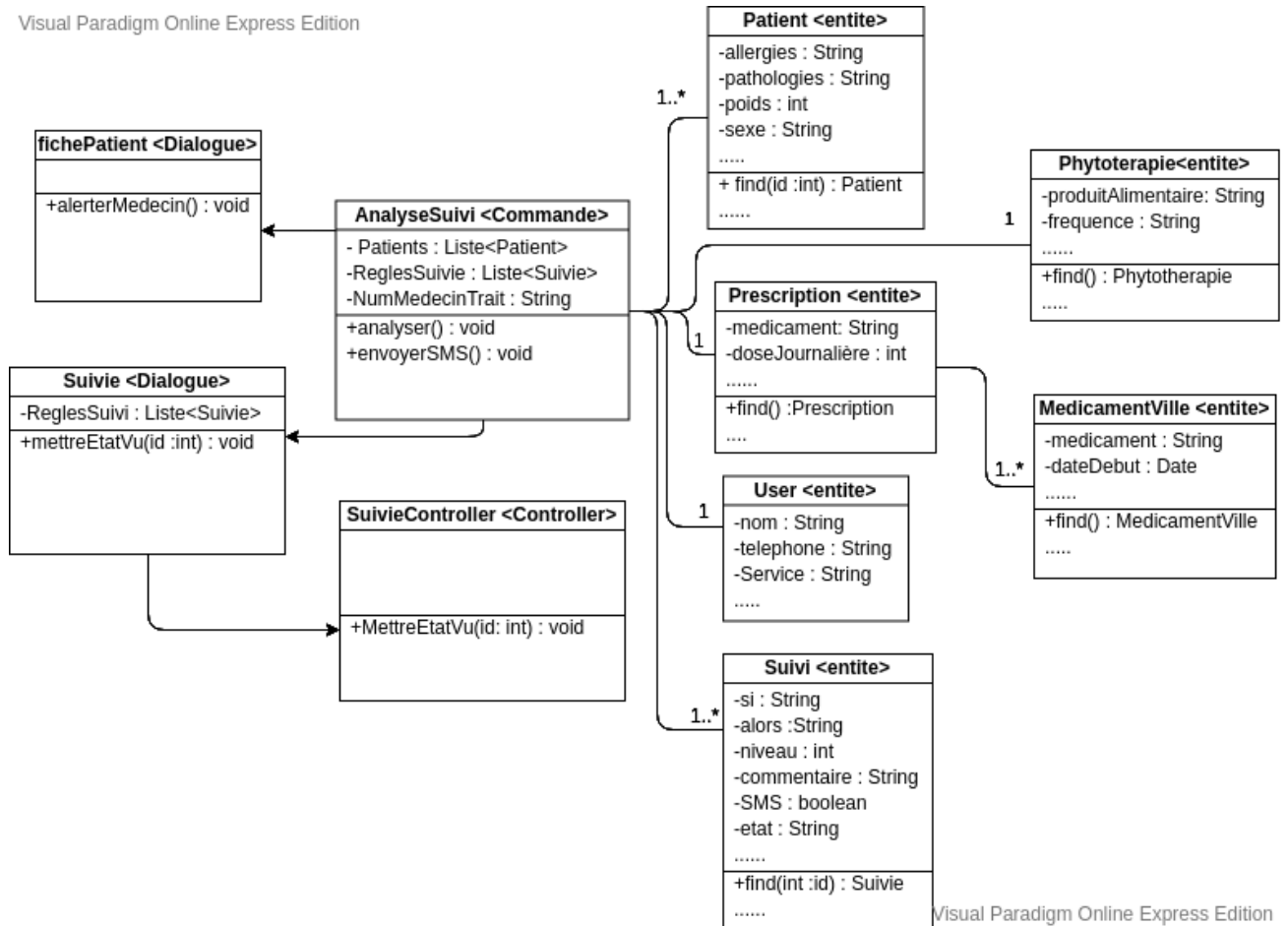


Figure III-7: Diagramme de classe participante -analyse de suivi-

### III.7.3. Diagramme de séquence

La figure suivante porte le diagramme de séquence du cas d'utilisation ‘faire analyse ET’ qui se situe dans l’application externe “Ibnosina ET”. L’utilisateur remplit le formulaire en saisissant un médicament, une pathologie et une observance. Le système retourne soit les détails des conduites à tenir en cas de résultat, soit un message “Aucun résultat trouvé”.

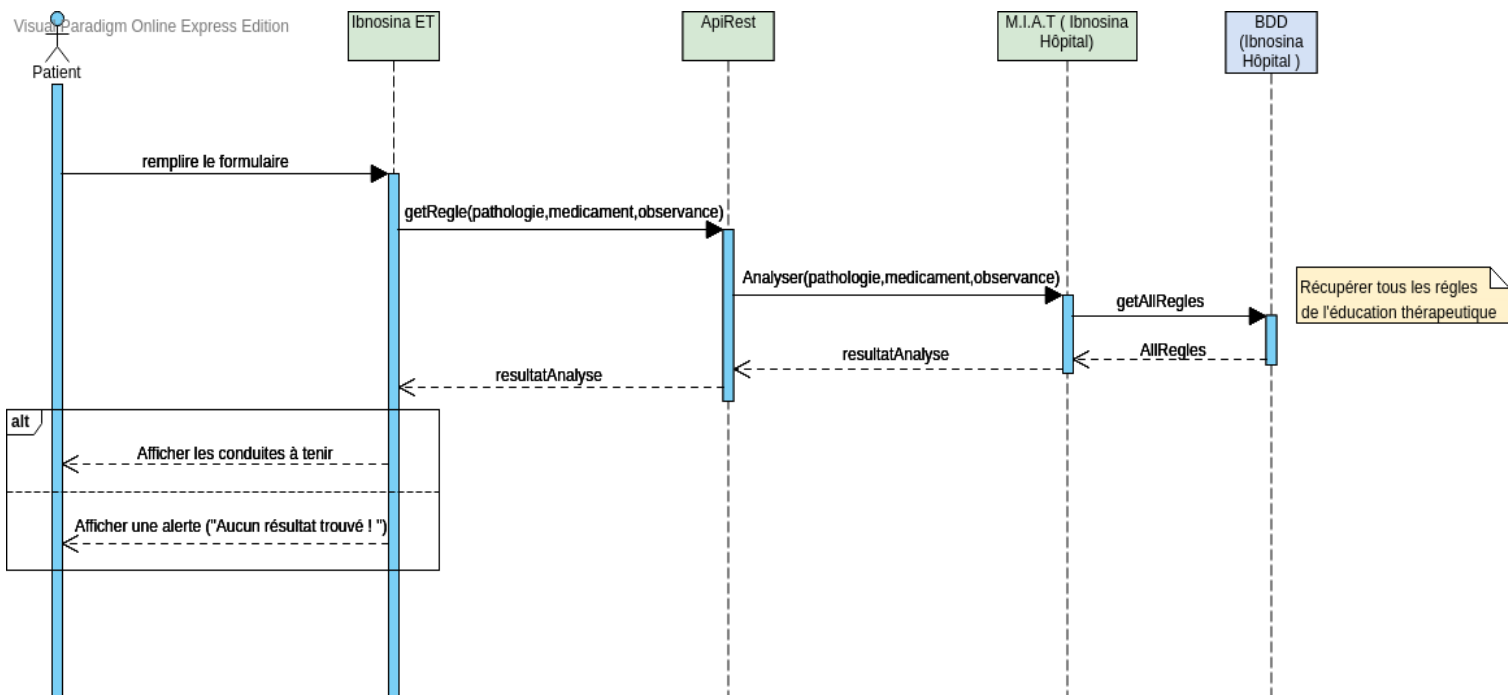


Figure III-8: Diagramme de séquence -Faire analyse ET-

### III.7.4. Automate état fini:

Afin de réaliser un système expert, nous avons spécifié la base de faits (informations DMP et prescriptions), et la base de règles d’inférence décrites par l’expert. Et pour réaliser les trois moteurs d’inférence ( un moteur pour chaque analyse), nous avons d’abord commencé par modéliser et simuler la logique séquentielle de l’algorithme en utilisant les AEF indiqués ci-dessous.

### III.7.4.1. AEF d'analyse pharmaceutique

La figure suivante montre l'AEF de l'analyse pharmaceutique ,avec un exemple de règle de cette analyse :

Médicament = { IBUPROFENE BGA 200MG CPR PELL [ ] / ASPIRINE RCA 500MG CPR [ 2ParJour ] } ET état de la patiente = grossesse

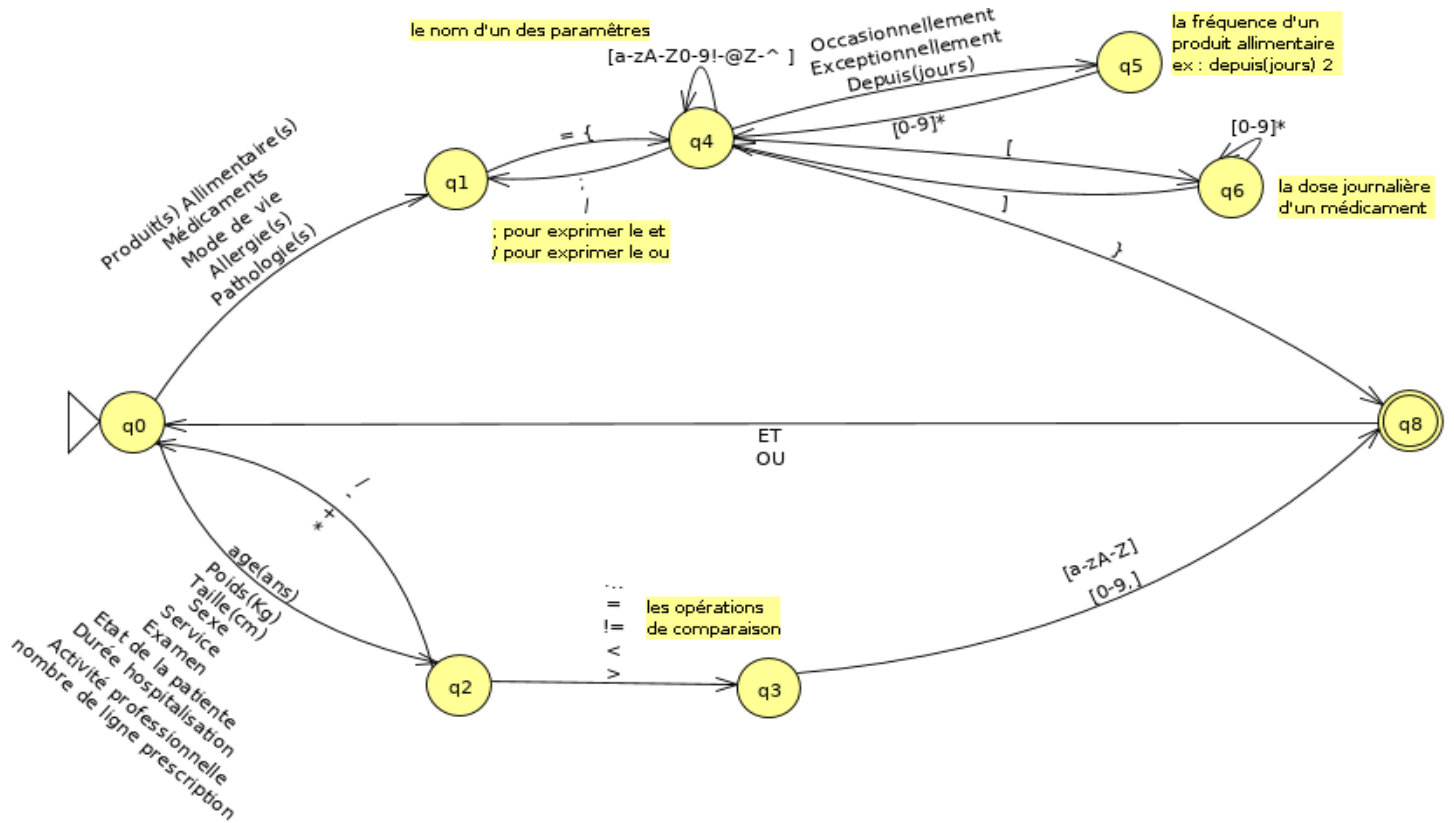


Figure III-9: AEF d'analyse pharmaceutique

### III.7.4.2. AEF d'analyse de suivi

La figure suivante montre l'AEF de l'analyse de suivi, avec deux exemples de règle de cette analyse :

- Créatinine (mg/l) < 5 OU Créatinine (mg/l) > 12 .
- Poids(kg) à la hausse .

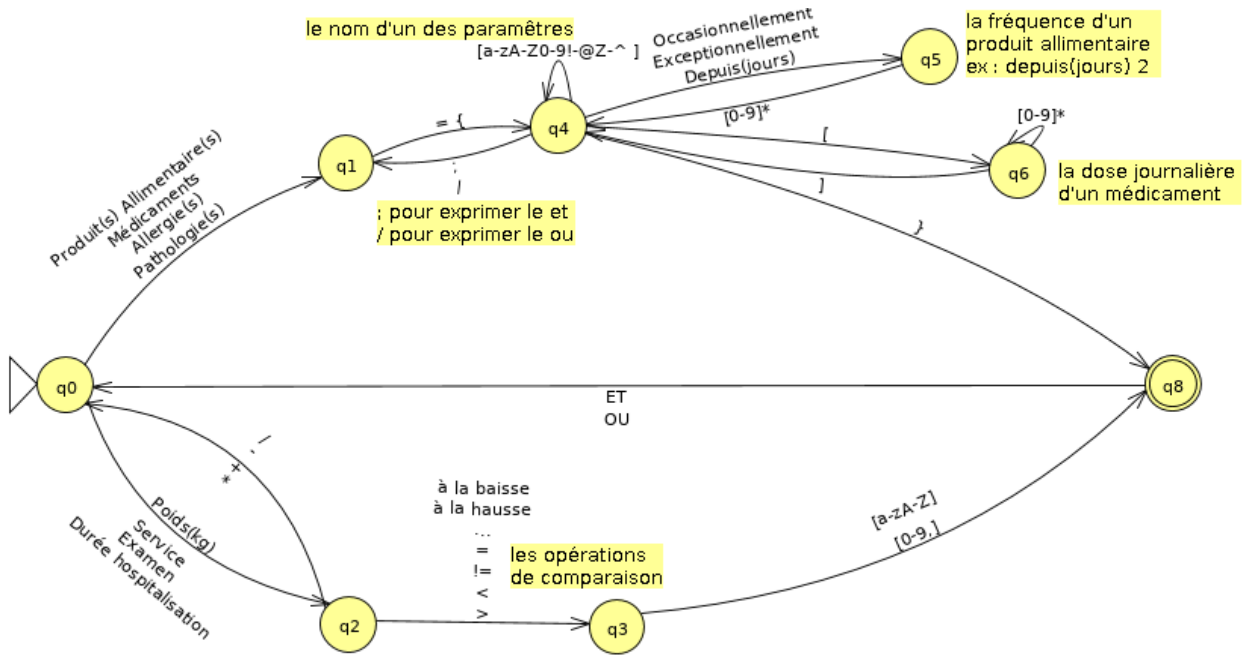


Figure III-10: AEF d'analyse de suivi

### III.7.4.3. AEF d'analyse de l'éducation thérapeutique

La figure suivante montre l'AEF de l'analyse ET, avec deux exemples de règle de cette analyse:

- médicament = { SINTROM 4MG CPR / MINISINTROM 1MG CPR / COUMADINE 2MG CPR / PREVISCAN 20MG CPR } .
- pathologie = { DIABETES ; ASTHME } ET non observant .

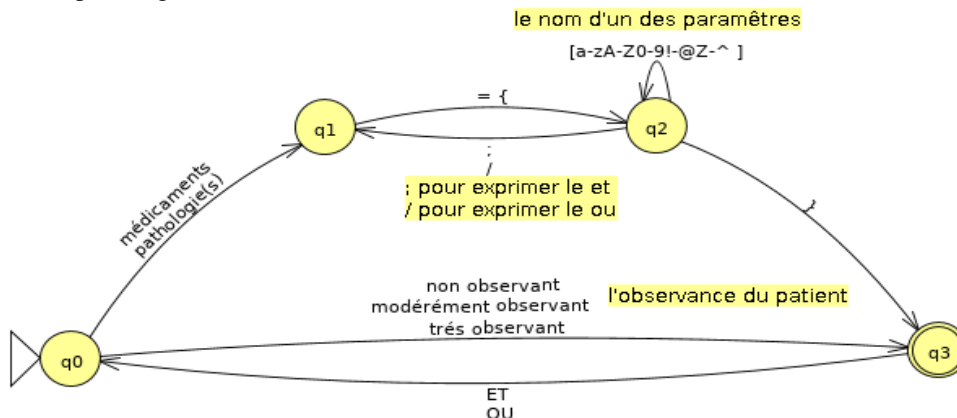


Figure III-11: AEF d'analyse d'éducation thérapeutique

### III.7.5. Modèle de données

Le modèle de données ci-dessous représente les tables que nous avons utilisées pour la réalisation de notre application. Nous mentionnons que les tables qui ont la couleur verte sont les nouvelles tables que nous avons créées, les tables colorées en bleu foncé, sont les tables existantes mais avec de nouveaux champs, et le reste ce sont les tables existantes. (table existante: a été créée et utilisée dans l'application Anapharm)

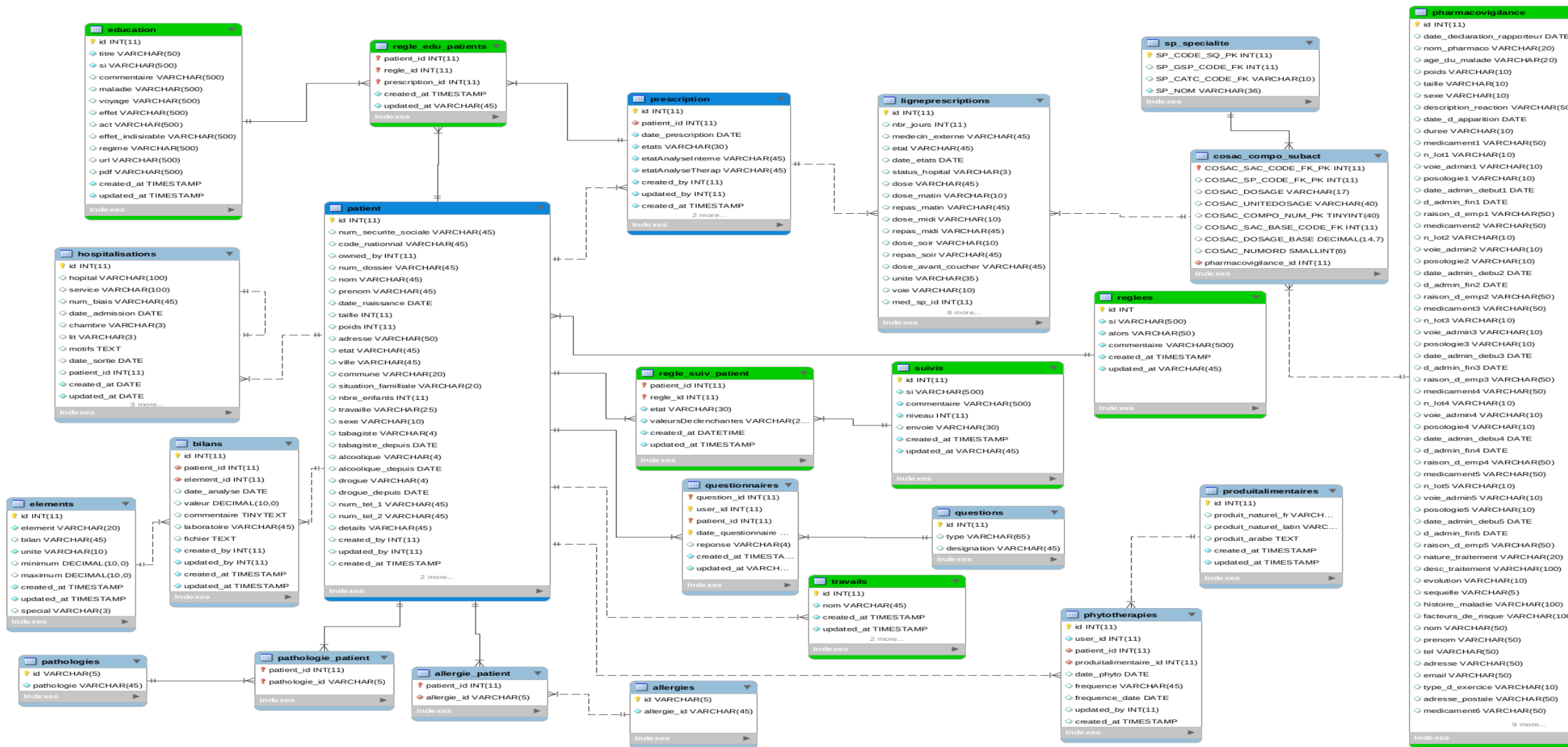


Figure III-12: Modèle logique de données.

## III.8. Implémentation de l'application

Nous avons tout d'abord amélioré et enrichis l'application "Anapharm" qui porte dorénavant l'intitulé "Ibnosina Hôpital" et procédé à la création de deux autres applications "Ibnosina ETW", "Ibnosina ETM" qui permettent de faire l'analyse ET, et intégré la gestion de l'éducation thérapeutique dans l'application "Ibnosina Ville".

Dans cette section nous allons présenter en détails la réalisation de notre travail.

### III.8.1. Présentation de l'application

Dans cette partie nous allons présenter les deux parties Front-end (quelques interfaces) et Back-end (quelques bouts de code intéressants) de certaines fonctionnalités des modules de notre système.

#### III.8.1.1. Gestion de règle d'analyse pharmaceutique

- **Partie Front-end:**

- **Editeur de règle:** à l'aide de l'interface ci-dessous, le pharmacien peut gérer la base de connaissance du système expert de l'analyse pharmaceutique, c'est un éditeur de règle qui offre un vaste choix de combinaison de paramètres afin de créer les règles d'inférence.

Analyse pharmaceutique   Education thérapeutique   Pilotage donnée patient

---

*REGLE PATIENT*

Choisissez:   état de la patiente

état de la patiente   grossesse

---

*REGLE MEDICAMENT*

Choisissez:   Médicament DCI   Fois/Jour:

Médicament   Médicament DCI ou médicament commerciale   2

---

*FONCTIONS*

operation   opérateur   autre:

=   ET   }

Si:

Médicament = { IBUPROFENE BGA 200MG CPR PELL [ ] / ASPIRINE RCA 500MG CPR [ 2ParJour ] } ET état de la patiente = grossesse

Alors:

prescription à risque

commentaire :

Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (tels que l'ibuprofène ou le ~~kétoprofène~~) et l'aspirine à forte dose (dose supérieure à 500 mg par jour) sont formellement contre-indiqués pendant les 4 derniers mois de la grossesse.

Confirmer

Figure III-13 : Éditeur de règle d'analyse pharmaceutique.



- **Liste des règles:** dans la figure suivante, la liste contient les règles d'inférence créées par l'expert (le pharmacien clinicien).

Afficher <input type="text" value="10"/> entrées		Rechercher: <input type="text"/>		
Si	Alors	Commentaire	Modifier	Supprimer
Age(ans) > 75 OU Age(ans) < 5	prescription à risque	Patients à âges extrêmes à suivre de près		
Nombre de ligne prescription > 5	patient à risque	Prescriptions sources de risques iatrogéniques.		
Service = Urgence(UMC)	patient à risque	Le service des UMC est un service où l'on trouve de nombreux cas de iatrogénies médicamenteuses		

Affichage 1 à 3 de 3 entrées

Précédent **1** Suivant

**Figure III-14 : Liste des règles d'analyse pharmaceutique .**

- **Partie Back-end:** Nous montrons ici un aperçu de l'algorithme de l'analyse pharmaceutique:

---

**Algorithm 1 : Analyse pharmaceutique**

---

```

1:  procédure analysePharmaceutique(patient, prescription, regle)
2:    element_egle[0]←diviser la regle par rapport aux espaces
3:    switch element_egle[0] do
4:      case "Age(ans)"
5:        age_patient←calculer l'age du patient à partir de sa date de naissance
6:        operation←elements_regle[1]
7:        age_regle ←elements_regle[2]
8:      :      if operation = "=" then
9:        if age_patient ← age_regle then
10:         result ← 1
11:       else
12:         result ← 0
13:       endif
14:     else if operation = "<=" then
15:       if age_patient ← age_regle then
16:         result ← 1
17:       else
18:         result ← 0
19:       endif
20:     ... // pareille pour les autres cas de comparaison
21:   endif
22:   case "Produits"
23:     phyto_resultat[]←récuprer les produits alimentaires du patient avec la même date que la presc
24:     et←false
25:     l←1 ; n←0
26:     while phyto_resultat !=null do
27:       phyto_prescri[l]←supprimer tout les espaces de la chaîne
28:       frequence[n]← phyto_resultat -> frequence
29:       if phyto_resultat->frequence_date != null then
30:         frequence_date[n] ←phyto_resultat -> frequence_date

```

```

31:         endif
32:          $l \leftarrow l + 1$ ;    $n \leftarrow n + 1$ ;
33:     endwhile
34:      $x \leftarrow 4$ 
35:     while  $x \leq \text{count}(\text{element\_regle})$  do
36:          $\text{condition\_phyto} \leftarrow \text{condition\_phyto} \cdot \text{element\_regle}[x]$ 
37:         // nous stoppons la boucle une fois arriver à l'accolade
38:     endwhile
39:     // décomposer la règle par rapport ; ou / en supprimant l'accolade dans condition_mode
40:      $y \leftarrow 0$ 
41:     while  $y \leq \text{count}(\text{phyto\_regle})$  do
42:         if  $\text{phyto\_resultat}[y]$  contient "Occasionnellement" then
43:              $\text{phyto\_regle}[y] \leftarrow$  récupérer le nom du produit
44:              $\text{phyto\_regle}[y] \leftarrow$  supprimer les espaces de la chaîne
45:              $\text{pos} \leftarrow$  récupérer la position du produit dans la prescription
46:             if  $\text{pos} \neq \text{false}$  then
47:                 if  $\text{frequence}[y] =$  "Occasionnellement" then
48:                      $\text{condition}[y] \leftarrow 1$ 
49:                 else
50:                      $\text{condition}[y] \leftarrow 0$ 
51:                 endif
52:             endif
53:         endif
54:         if  $\text{phyto\_resultat}[y]$  contient "Exceptionnellement" then
55:             ... // la même chose que le cas précédent
56:         endif
57:         if  $\text{phyto\_resultat}[y]$  contient "depuis(jours)" then
58:              $\text{frequence\_jours} \leftarrow$  retourner que la partie nombre de la chaîne
59:              $\text{phyto\_regle}[y] \leftarrow$  récupérer le nom du produit
60:              $\text{phyto\_regle}[y] \leftarrow$  supprimer le sespaces de la chaîne
61:              $\text{pos} \leftarrow$  récupérer la position du produit dans la prescription
62:             if  $\text{pos} \neq \text{false}$  then
63:                  $\text{interval} \leftarrow$  calculer la diffrence entre la date actuelle et
64:                  $\text{frequence\_date}[y]$ 
65:                  $\text{jour\_freq} \leftarrow$  récupérer le nombre des jours
66:                 if  $\text{jour\_freq} = \text{frequence\_jours}$  then
67:                      $\text{condition}[y] \leftarrow 1$ 
68:                 else
69:                      $\text{condition}[y] \leftarrow 0$ 
70:                 endif
71:             endif
72:         endif
73:     endwhile
74:     if  $et \neq \text{false}$  then
75:         while  $y \leq \text{count}(\text{condition})$  do
76:             if  $\text{condition}[y] = 0$  then
77:                  $\text{resultat} \leftarrow 0$ 
78:                 break; //sortir de la boucle
79:             endif
80:         endwhile
81:         if  $y = \text{count}(\text{condition})$  then
82:              $\text{resultat} \leftarrow 1$ 
83:         endif
84:     else
85:         while  $y \leq \text{count}(\text{condition})$  do
86:             if  $\text{condition}[y] = 1$  then
87:                  $\text{resultat} \leftarrow 1$ 

```

```
86:             break; //sortir de la boucle
87:         endif
88:     endwhile
89:     if resultat = 1 then
90:         resultat ← 1
91:     else
92:         resultat ← 0
93:     endif
94: endif ....
95: endprocedure
```

### III.8.1.2. Gestion de règle d'analyse ET

- Front-end :

- **Editeur de règles:** à travers l'interface qui suit, le pharmacien peut créer les règles d'inférence de l'analyse ET.

Analyse pharmaceutique
Education thérapeutique
Pilotage donnée patient

*Education thérapeutique*

---

**Choisissez:**

pathologie ▼

**Pathologie(s) associée(s)**

CANCEROLOGIE-IMMUNOLOGIE ▼

**Observance**

modérément observant ▼

**Médicament DCI**

Médicament DCI ou médicament commerciale

*FONCTIONS*

---

**operation**

+ ▼

**opérateur**

ET ▼

**autre:**

; ▼

**Titre de la règle:**

Comment gérer son traitement AVK

**Si:**

médicament = { SINTROM 4MG CPR / MINISINTROM 1MG CPR / COUMADINE 2MG CPR / PREVISCAN 20MG CPR }

**commentaire :**

Ce traitement efficace dans les risques thrombotiques peut entraîner de gros risques hémorragiques s'il n'est pas bien pris

*A propos de l'éducation*

---

**Explication de la maladie :**

Votre maladie correspond à artères bouchées par un thrombus.

OBJ

**Figure III-15 : Editeur de règle d'analyse ET .**

**Effets de médicament :**

Votre **AVK** évite la formation du caillot dans votre circulation sanguine

**Conduite à tenir pendant le voyage :**

Pensez à prendre la quantité suffisante en cas de voyage prolongé

**Act chirurgical :**

Prévenez votre médecin que vous prenez des **AVK** et montrez lui les résultats biologiques des **INR** les plus récents

**Comment utiliser le médicament :**

Ces médicaments se prennent de préférence le soir afin de vous laisser le temps de contrôler votre **INR** le lendemain dans le cas où vous introduisez une nouvelle thérapeutique

**Effets indésirables:**

Les effets indésirables les plus courants sont les risques hémorragiques. Préparer bien ces situations pour faire une contention où d'autres moyens de prévention pour ce faire

**regles hygiéno-diététique :**

Ne pas manger de grande sources de vitamine K comme celle retrouvées dans le foie de volaille et des épinards.

**Ajouter URL :**

[https://www.omedit-grand-est.ars.sante.fr/system/files/2018-11/avk\\_carnet-patient\\_fevrier-2013.pdf](https://www.omedit-grand-est.ars.sante.fr/system/files/2018-11/avk_carnet-patient_fevrier-2013.pdf)

**Joindre un fichier :**

Aucun fichier choisi

**Figure III-16 : Éditeur de règle d'analyse ET.**

- **Liste des règle:** cette liste contient toutes les règles d'inférence de l'analyse ET créées par l'expert.

Afficher  entrées

Rechercher:

Si	Commentaire	Détails	Modifier	Supprimer
médicament = { SALBUTAMOL TVC 100MCG SUSP INHAL }	Vous prenez pour la première fois un anti-asthmatique? Alors les explications suivantes sont pour vous	<input type="button" value="Details"/>	<input type="button" value="Modifier"/>	<input type="button" value="Supprimer"/>
médicament = { SINTROM 4MG CPR / MINISINTROM 1MG CPR / COUMADINE 2MG CPR / PREVISCAN 20MG CPR }	Ce traitement efficace dans les risques thrombotiques peut entraîner de gros risques hémorragiques s'il n'est pas bien pris	<input type="button" value="Details"/>	<input type="button" value="Modifier"/>	<input type="button" value="Supprimer"/>

Affichage 1 à 2 de 2 entrées

**1**

**Figure III-17 : Liste des règles d'analyse ET .**

- **Back-end :**

---

**Algorithm 3 : Analyse de l'éducation thérapeutique**


---

```

1:  procedure analyseEduTherap(patient, prescription, regle)
2:    element_regle[0] ← diviser la regle par rapport aux espaces
3:    switch element_regle[0] do
4:      case "médicament(s)"
5:        while  $x < \text{count}(\text{elements\_regle})$ 
6:          condition_med ← recupérer la phrase entre accolade
7:          break // une fois arriver à l'accolade
8:        :
9:          med_regle ← décomposer la règle par rapport ; ou / en supprimant "{" dans condition_med
10:       while  $x < \text{count}(\text{med\_regle})$  then
11:         pos ← recupérer la position du med_regle dans la prescription du patient
12:         if pos != false then
13:           resultat ← 1
14:         else
15:           resultat ← 0
16:         endif
17:       endwhile
18:       if et != false then
19:         while  $y \leq \text{count}(\text{condition})$  do
20:           if condition[y] = 0 then
21:             resultat ← 0
22:             break; // sortir de la boucle
23:           endif
24:         endwhile
25:         if y = count(condition) then
26:           resultat ← 1
27:         endif
28:       else
29:         while  $y \leq \text{count}(\text{condition})$  do
30:           if condition[y] = 1 then
31:             resultat ← 1
32:             break; // sortir de la boucle
33:           endif
34:         endwhile
35:         if resultat = 1 then
36:           resultat ← 1
37:         else
38:           resultat ← 0
39:         endif
40:       endif
41:     ....
42:   endprocedure

```

### III.8.1.3. Gestion de règle d'analyse de suivi

- **Front-end :**
  - **Editeur des règles :** à travers l'interface qui suit, le pharmacien peut gérer la base de connaissance du système expert d'analyse de suivi, et créer des règles d'inférence via cet éditeur.

**Figure III-18 : Éditeur de règle d'analyse de suivi**

- **Liste des règles :** cette liste contient toutes les règles d'inférence créées par l'expert.

Si	Commentaire	Niveau	Modifier	Supprimer
Creatinine (mg/l) < 5 OU Creatinine (mg/l) > 12	Attention la kaliémie de votre patient est en progression inquiétante. A suivre de près!	1		
Poids(kg) à la hausse	Patient Insuffisant cardiaque à suivre.	2		

**Figure III-19 : Liste des règles d'analyse de suivi.**

- **back-end**

## Algorithme 2 : Analyse de suivie

```
1:  procedure analyseSuivie(patient, prescription, regle)
2:    element_regle[0] ← diviser la regle par rapport aux espaces, type: chaîne de caractère
3:    switch element_egle[0] do // premier mot de la chaîne de la règle.
4:      case "Poids(kg)"
5:        poids_result ← recupérer les deux derniers poids du patients depuis la table bilans
6:        if element_regle[1] = "à" and element_regle[1] = "la" then
7:          if n > 2 then
8:            if element_egle[3] = "hausse" then
9:              if le pourcentage d'écart des deux dernière valeurs du poids >= 20% then
10:                result ← 1
11:              else
12:                result ← 0
13:              endif
14:            endif
15:          else if n = 2 then //pareille que le précédent apar que dans ce cas c'est :
16:            comparer le poids initial du patient(patient->poids)avec celui de la table bilans
17:          else
18:            result ← 0
19:          endif
20:        else
21:          if n > 2
22:            poids_patient ← celui de la table bilans
23:          else
24:            poids_patient ← le poids initial ( patient->poids)
25:          endif
26:          operation ← elements_regle[1]
27:          poids_regle ← elements_regle[2]
28:          if operation = "=" then
29:            if poids_patient = poids_regle then
30:              resultat ← 1
31:            else resultat ← 0
32:          else if operation = ">=" then
33:            ... // pareille pour les autres cas des opérations de comparaison
34:          else if operation = "+" or operation = "-" or operation = "/" or operation = "*" then
35:            nom_examen ← recupérer le nom de l'examen qui suit l'un des opération
36:            valeur_examen ← recupérer la dernière valeur de l'examen du patient depuis la bdd
37:            if aucune valeur n'est null ( poids_patient et valeur_examen ) then
38:              if operation = "+" then
39:                resultat_operation ← poids_patient + valeur_examen
40:              else if operation = "-" then
41:                ... // pareille pour les autres cas des opérations
42:              if l'élément qui suit l'opération = "=" then
43:                if resultat_operation = l'élément suivant then
44:                  resultat ← 1
45:                else
46:                  resultat ← 0
47:                endif
48:              ... // pareille pour les autres cas des opérations de comparaison
49:            endif
50:          endif
```



### III.8.1.4. Gestion de pharmacovigilance

Dans cette partie, le praticien CHU peut créer une pharmacovigilance et l'enregistrer via ce formulaire. Pour l'envoyer au site CNPM il doit accéder à la liste des pharmacovigilances enregistrées.

- Formulaire de pharmacovigilance :

---

**Date de déclaration:**

01/06/2019

---

**Informations malade**

---

**Nom:** Salim      **Age:** 35      **poids:** 80

**Taille:** 185      **Sexe:**  Masculin  Feminin

---

**Description de la réaction indésirable**

---

**Description de la réaction (nature, localisation, gravité, caractéristiques):**

maux de tête, rougeur des yeux

**Date d'apparition:** 27/05/2019      **Durée:** 4jours

Médicament 1    Médicament 2    Médicament 3    Médicament 4    Médicament 5    Médicament 6

**Médicament 1 en DCI:** PARALYOC 500MG LYOPHILISA      **N° lot:** 22      **Voie d'administration:** orale

**Posologie:** 500mg      **Date d'amin début:** 14/02/2019      **Date d'aministration fin:** 24/03/2019      **Raison d'emploi:** grippe

**Figure III-20 : Formulaire pharmacovigilance.**

- Liste des pharmacovigilances enregistrées :

Depuis cette liste, le praticien CHU peut accéder au détail de la pharmacovigilance enregistrée, la modifier, la supprimer ou l'envoyer. Dans le cas de l'envoi, elle se déplace vers la liste d'historique des pharmacovigilances envoyées.

Liste des réponses enregistrées							
Date de déclaration	Nom de rapporteur	prénom	N° tel	détail	Modifier	Supprimer	Envoyer
2019-05-30	ahmed	ahmed		+			
2019-05-10	amel	Hadjer		+			

**Figure III-21 : Liste des pharmacovigilances enregistrées .**

### III.8.1.5. Consultation d'analyse pharmaceutique

Le pharmacien a la possibilité de prendre connaissance du résultat de l'analyse pharmaceutique fourni par le moteur d'inférence "M.I.A.P", en lançant l'analyse via le bouton "analyser", l'application ressort ce résultat dans l'onglet "Banque interne" ainsi que les médicaments qui représentent un risque éventuel dans l'onglet "Thériaque".

The screenshot shows a web interface titled "Résultat d'analyses" with two tabs: "Thériaque" and "Banque Interne". Below the tabs is a table with three columns: "Détails", "Problèmes", and "Commentaire".

Détails	Problèmes	Commentaire
Age(ans) > 75 OU Age(ans) < 5	patient à risque	Patients à âges extrêmes à suivre de près
Service = Urgence (UMC)	patient à risque	Le service des UMC est un service où l'on trouve de nombreux cas de iatrogénies médicamenteuses

Below the table are three dropdown menus for "Problème majeur:", "Problème Modéré:", and "Problème mineur:". To the right are two dropdown menus for "Accord Patient ?" and "Accord Pharmacien?". At the bottom, there is a text area for "Commentaires global (optionnel)..." and two buttons: "Fermer" and "Confirmer".

**Figure III-22 : Résultat de l'analyse pharmaceutique.**

### III.8.1.6. Consultation d'analyse ET

Le praticien CHU peut consulter le résultat de l'analyse ET fourni par le moteur d'inférence 'M.I.A.T' en lançant l'analyse au moment de l'envoi de la prescription au pharmacien. L'application ressort ce résultat dans la liste des éducations thérapeutiques à faire et dans les DMP des patients détectés.

Num° prescription	Fait par le medecin	Titre	Date et heure	Action	Details
591	Admin Super Admin	Comment gérer son traitement AVK	2019-06-16 20:56:57	Faire	Details
584	Admin Super Admin	Gestion de son traitement d'asthme	2019-05-18 21:07:27	Faire	Details
583	Admin Super Admin	Gestion de son traitement d'asthme	2019-05-18 17:58:20	Faire	Details
566	Admin Super Admin	Gestion de son traitement d'asthme	2019-05-10 17:31:15	Faire	Details

Figure III-23 : Liste des éducations thérapeutiques à faire.

### III.8.1.7. Consultation d'analyse de suivi

Via l'interface qui suit, le médecin peut consulter le résultat de l'analyse de suivi, et confirmer qu'il a pris connaissance des alertes de niveau 2 en appuyant sur l'icône grise ✓, par contre les alertes de niveau 1 sont définitives et fixes.

- **Résultat avec des notifications de l'analyse de suivi :**

Patient : Steve Rober		Sexe : M	Taille : 186 cm	Poids : 76 kg	Ville : Tlemcen
Age : 81 ans		Situation familiale: Marié(e)	Travaille : Retraité	Cordonnées : 0796541235	Group Sanguin : AB RH+
Messages   Consultations   Phytothérapie   Automédication   Prescriptions ▾   Observances   Hospitalisation   Educations Thérapeutiques   Chimio					
Notification    Avis sur l'IP					
<b>Notifications d'analyse de suivi:</b>					
Afficher <input type="text" value="10"/> entrées		Rechercher: <input type="text"/>			
Regle de suivie	Commentaire	Valeur(s) déclenchante(s)	Date et heure:	Niveau	Etat
Creatinine (mg/l) < 5 OU Creatinine (mg/l) > 12	Attention la Creatinine de votre patient est en progression inquiétante. A suivre de près!	Creatinine = 3	2019-06-16 23:29:27	1	
Pathologie(s) associée(s) = { CANCERS / TUMEUR }	Ce patient à une pathologie dangereuse.	pathologie(s) = CANCERS	2019-06-16 22:47:53	2	
Poids(kg) à la hausse	Patient Insuffisant cardiaque à suivre.	Poids : ancienne valeur =90 et valeur actuelle =150	2019-05-19 00:51:30	2	
Affichage 1 à 3 de 3 entrées					Précédent <b>1</b> Suivant

**Figure III-24 : liste des alertes de suivi sans une alerte niveau 1 .**

### III.8.1.8. Ibtnosina ET

- **Partie Front-end:** grâce à cette application, le médecin de ville, le pharmacien de ville ou le patient peuvent faire une analyse ET.

## Règles Education Thérapeutique

**Pathologie:**

THROMBOSE

**Observance:**

non observant

**Médicament:**

SINTROM 4MG CPR

ENVOYER

**Figure III-25 : Application web “Ibtnosina ET” .**

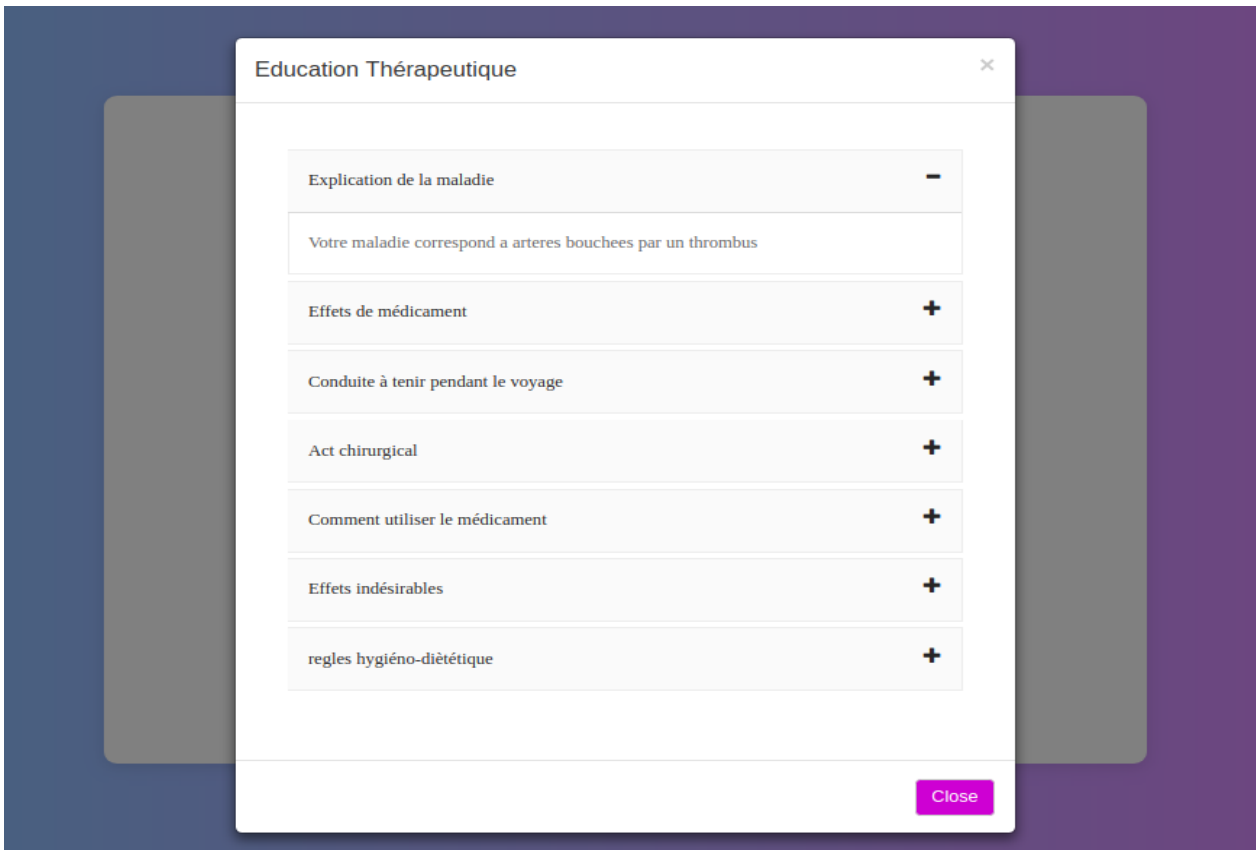


Figure III-26 : Résultat de l'analyse ET sur "Ibnosina ET" .

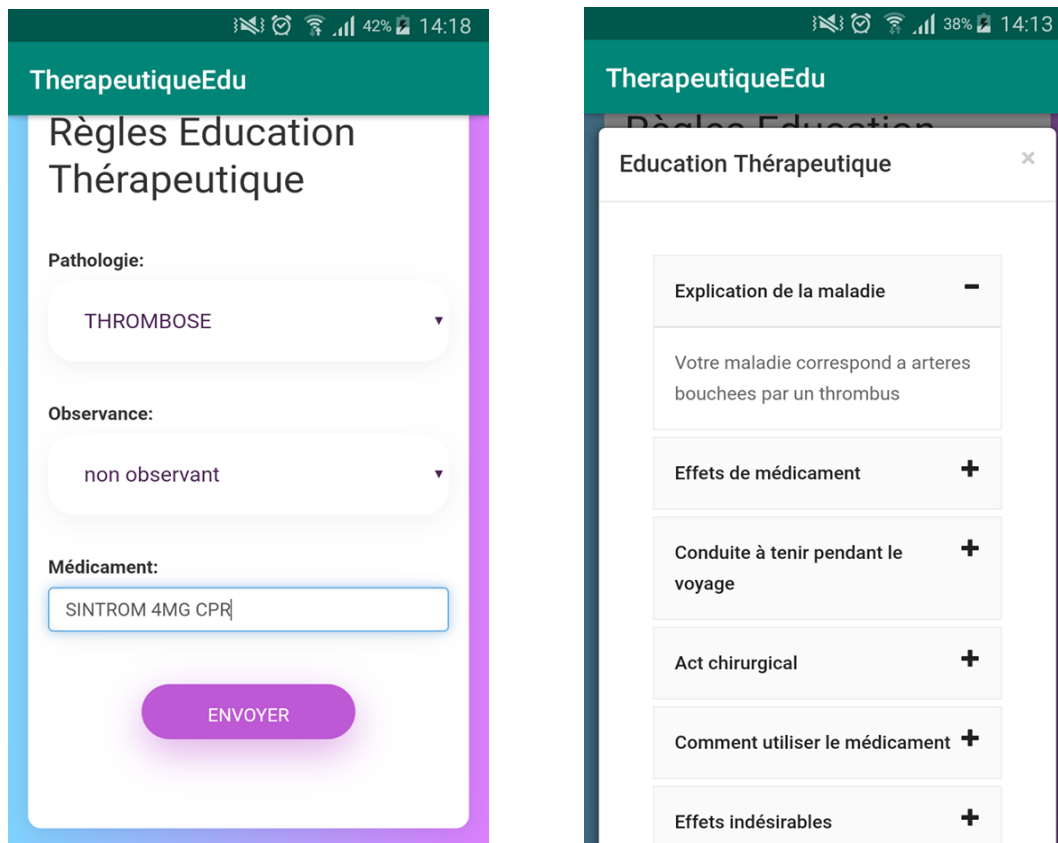


Figure III-27 : Analyse ET sur "Ibnosina ET" mobile

- **Partie Back-end**

Nous avons utilisé la technologie API Rest pour la récupération des résultats de l'analyse ET ressortis par le moteur M.I.A.T situé au niveau de l'application "Ibnosina-Hôpital" depuis l'application Ibnosina ET. Cette solution nous offre la sécurité de la BD et l'extensibilité de l'application.

Le résultat retourné est au format JSON, nous citons un exemple :

```
{
  "id": 6,
  "si": "médicament = { SINTROM 4MG CPR / MINISINTROM 1MG CPR /
    COUMADINE 2MG CPR / PREVISCAN 20MG CPR }",
  "titre": "Comment gérer son traitement AVK",
  "commentaire": "Ce traitement efficace dans les risques thrombotiques peut entraîner de
    gros risques hémorragiques s'il n'est pas bien pris",
  "maladie": "Votre maladie correspond à artères bouchées par un thrombus.",
  "effet": "Votre AVK évite la formation du caillot dans votre circulation sanguine",
  "voyage": "Pensez à prendre la quantité suffisante en cas de voyage prolongé",
  "act": "Prévenez votre médecin que vous prenez des AVK et montrez lui les résultats
    biologiques des INR les plus récents",
  "utilisation": "Ces médicaments se prennent de préférence le soir afin de vous laisser le
    temps de contrôler votre INR le lendemain dans le cas où vous introduisez une
    nouvelle thérapeutique",
  "effet_indiserable": "Les effets indésirables les plus courants sont les risques
    hémorragiques. Préparer bien ces situations pour faire une contention où d'autres
    moyens de prévention pour ce faire",
  "regime": "Ne pas manger de grande sources de vitamine K comme celle retrouvées dans
    le foie de volaille et des épinards.",
  "url":
    "https://www.google.com/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=10&ved=2ah
    UKewj4qpKRkqPiAhXnDGMBHXo3BR4QFjAJegQIARAC&url=https%3A%2F%2
    Fwww.omedit-grand-est.ars.sante.fr%2Fsystem%2Ffiles%2F2018-11%2Favk_carnet-
    patient_fevrier-2013.pdf&usg=AOvVaw2i4YQ0sTqvXG-c3wFq41EP",
  "pdf": "Modèle de rédaction de mémoire.pdf",
  "created_at": "2019-05-17 21:44:11",
  "updated_at": "2019-05-17 21:44:11"
}
```

### III.8.2. Sécurité de l'application

L'informatisation du domaine médical est extrêmement sensible à tous les incidents, voire les accidents liés à la sécurisation informatique.

Le choix du framework Laravel est bien avantageux car il permet de fournir une sécurité de haut niveau. L'application Web développée avec ce framework ne fait face à aucun risque d'injections SQL involontaires ou cachées, tandis qu'il offre la protection CSRF contre les injections XSS ainsi que l'API d'autorisation et d'authentification.

Dans l'application "Ibnosina ET", la communication avec l'application "Ibnosina Hôpital" est assurée grâce à l'API Rest Laravel qui repose sur un protocole

sans état pour les interactions, cela pouvant signifier que le serveur n'a aucune idée de l'état du client entre les requêtes.

### III.8.3. Déploiement de l'application

Le service GitHub nous a permis de collaborer plus efficacement sur le projet avec les deux autres équipes. Tout d'abord nous avons créé trois branches permettant d'isoler systématiquement chaque ensemble de développement et la parallélisation des tâches des trois équipes. Lors de la fusion de ces branches, vu que nous disposions de plusieurs fichiers communs, Github a souvent généré des conflits, qui ont nécessité de plusieurs réunions de discussions pour les régler dans un cadre coordonné répondant aux besoins de chacune des équipes.

Nous avons pu acquérir deux hébergements Web "VPS", nous avons déployé l'application "Ibnosina hôpital", et "Ibnosina Ville" qui représentent le travail global réalisé par les trois équipes procédé aux tests d'intégration.

## III.9. Obstacles rencontrés

Au début de notre travail, quelques difficultés ont été rencontrés pendant la phase de l'analyse de l'existant, à cause du manque des commentaires dans quelques programmes.

Dans la phase de développement des moteurs, nous avons eu des problèmes de compréhension au niveau de la BD THÉRIAQUE, puis nous avons corrigé un bug qui a été rencontré (l'application indique le risque "surdosage" sur toutes les prescriptions, même pour celles qui ne représentent aucun risque).

Dans la phase d'intégration nous avons affronté des problèmes relatifs aux conflits de fusion des trois branches au niveau de Github que nous avons pu aplanir par la suite.

## III.10. Outils et technologies utilisées

### III.10.1. Outils utilisés

- **Visual studio Code** : est un éditeur de code édité par Microsoft, open source et gratuit parmi ses qualités c'est l'intégration de GitHub et la saisie semi-automatique intellistation, une interface ergonomique, prend en charge plusieurs dizaines de langages de programmation, en plus il permet aux développeurs de corriger leur code et de gérer les différentes versions de leurs fichiers de travail.[37]
- **JFLAP** : est un logiciel lié à la théorie des automates et aux langages formels permettant de construire et tester des automates et d'expérimenter avec des preuves de construction. [38]

- **Android studio** : est un contexte qui offre tout l'essentiel pour créer et déployer une application android complète. Il exploite le moteur de production Gradle et il est fondé sur IntelliJ IDEA comme il offre la possibilité d'afficher la mise en page sur les diverses résolutions d'écran .[39]
- **Visual Paradigm** : est un logiciel permettant au développeur la modélisation UML, Sysml, des processus métier et des données, outre la prise en charge de la modélisation, il offre des fonctionnalités de génération de rapports et d'ingénierie de code, y compris la génération de code .[40]
- **GitHub** : est un service web d'hébergement et de gestion de développement de logiciels, il gère le contrôle d'accès et des fonctionnalités destinées à la collaboration comme le suivi des bugs, les demandes de fonctionnalités, la gestion de tâches et un wiki pour chaque projet.[41]
- **MySQL Workbench** : est un outils de gestion et d'administration de bases de données MySQL à l'aide d'une interface graphique, il offre la possibilité de créer, modifier ou supprimer des tables, etc. des comptes utilisateurs. En plus il fournit la modélisation de données, et la visualisation de l'architecture de la base de données .[42]
- **HEFLO** : est un logiciel en ligne qui permet de modéliser les processus métier d'une application de manière intuitive, en plus il fournit la génération automatique d'une documentation professionnelle .[43]

### III.10.2. Technologies coté serveur

- **Framework Laravel** : est un framework web écrit en PHP respectant le principe modèle-vue-contrôleur et entièrement développé en programmation orientée objet, il réutilise et assemble les composants existants pour fournir une couche cohérente sur laquelle la construction d'une application Web est plus structurée et pragmatique.[44]
- **Php** : est un langage de script côté serveur qui a été conçu particulièrement pour le Web, il possède de nombreuses fonctions intégrées permettant d'effectuer la plupart des tâches de programmation web, ainsi que les fonctionnalités orientées objet bien conçue.[45]
- **Java** : est un langage de programmation orienté objet, il reprend en grande partie la syntaxe du langage C++, Java est utilisé pour le développement d'applications d'entreprises et mobiles. Une de ses plus grandes forces est son excellente portabilité: une fois le programme créé, il fonctionnera automatiquement sur tous les système d'exploitation. [46]



- **Mysql** : est un système de gestion de base de données relationnelles dans une architecture client/serveur. Mysql est le plus célèbre SGBDR du monde open source grâce à son interopérabilité avec le serveur de pages Web Apache et le langage de pages web dynamiques PHP [47].
- **Api rest** : une API RESTful est une interface de programme d'application qui utilise des requêtes HTTP pour leur signification sémantique. Il s'agit d'un style architectural de communication réseau entre applications.[48]

### III.10.3. Technologies coté client

- **Cron** : est un planificateur de tâches dans les systèmes de type Unix, c'est un démon, il tourne donc en tâche de fond du système, il permet d'exécuter d'une façon automatique des commandes, logiciels ou des script à un moment définie à l'avance, sa période de répétition définie par 5 données différentes les minutes, les heures, les jours dans le mois, les mois et les jours de la semaine.[49]
- **Nexmo** : il développe et commercialise des API de communication permettant aux développeurs et aux entreprises d'acheminer et recevoir facilement des SMS ou encore effectuer, gérer et acheminer des appels téléphoniques partout dans le monde de manière extrêmement fiable. [50]
- **HTML5** : est utilisé pour réaliser et exprimer le contenu d'une page web et sa structure. D'autres technologies sont pratiquées avec HTML pour exposer la présentation d'une page (CSS) et/ou ses fonctionnalités interactives (JavaScript).[51]
- **CSS** : est un langage de feuille de style utilisé pour exprimer la visualisation d'un document écrit en HTML ou en XML. Il permet de mettre en forme les éléments affichés (dimensions, bordures, couleurs, etc.) et les ajuster dans les pages ( position , marges, etc.).[52]
- **Javascript**: JavaScript est un langage léger, multi-plateforme et orienté objet, spécialement appliqué dans les pages web interactives mais aussi pour les serveurs avec l'intégration du Node.js.[53]
- **Bootstrap** : est un framework de développement frontal libre et open source pour la création de sites web et d'applications web. C'est un ensemble qui contient des codes HTML et CSS, des formulaires, boutons, outils de navigation et autres éléments interactifs, ainsi que des extensions JavaScript en option.[54]

- **jQuery** : il est essentiellement utilisé pour apporter du mouvement et de l'interactivité au pages Web, c'est une bibliothèque JavaScript rapide, petite et riche en fonctionnalités. [55]

### III.11. Tests



La phase des tests est une procédure de vérification et de validation du système qui permet de s'assurer que ce dernier est conforme à ses spécifications, l'objectif principal de cette phase est d'identifier et fixer les bugs et les défaillances dans le but de les réparer.

N°	Objet	Nom	Scénario	Résultat attendu (Ra)	Résultat Obtenu (RO)	Observation
1	Paramètres règles d'analyse pharmaceutique	Ajouter une règle d'analyse pharmaceutique	1. Cliquez sur le menu "Paramètres"-> "Règle de pré-analyse" 2. Renseignez les champs . 3. Enregistrez	1.Règle ajoutée avec succès ! 2.la liste des règles affichée en bas de la page.		
2	Paramètres règles d'analyse pharmaceutique	modifier une règle d'analyse pharmaceutique	1. Cliquez sur le menu "Paramètres"-> "Règle de pré-analyse" 2. consultez la liste des règles en bas de la page. 3. Cliquez sur "Modifier" 4. Changez quelques valeurs . 5. Confirmez la modification 6. Retour à la liste des modifications.	Règle modifiée avec succès !		
3	Paramètres règles d'analyse pharmaceutique	supprimer une règle d'analyse pharmaceutique	1. Cliquez sur le menu "Paramètres"-> "Règle de pré-analyse" 2. consultez la liste des règles en bas de la page. 3. Cliquez sur "supprimer" 4. Confirmez la suppression .	Règle supprimée avec succès !		

4	Paramètres règles d'analyse de l'éducation thérapeutique	Ajouter une règle d'analyse ET	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Cliquez sur le menu "Paramètres" -&gt; "Règle de pré-analyse"</li> <li>2. Cliquez sur l'onglet "Education thérapeutique".</li> <li>3. Renseignez les champs.</li> <li>4. Enregistrez .</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Règle ajouté avec succès !</li> <li>2. la liste des règles affichée en bas de la page.</li> </ol>		
5	Paramètres règles d'analyse de l'éducation thérapeutique	modifier une règle d'analyse ET	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Cliquez sur le menu "Paramètres" -&gt; "Règle de pré-analyse"</li> <li>2. Cliquez sur l'onglet "Education thérapeutique".</li> <li>3. consultez la liste des règles en bas de la page.</li> <li>4. Cliquez sur "Modifier"</li> <li>5. Changez quelques valeurs .</li> <li>6. Confirmez la modification .</li> <li>7. Retour à la liste des modifications.</li> </ol>	Règle modifiée avec succès !		
6	Paramètres règles d'analyse de l'éducation thérapeutique	supprimer une règle d'analyse ET	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Cliquez sur le menu "Paramètres" -&gt; "Règle de pré-analyse"</li> <li>2. Cliquez sur l'onglet "Education thérapeutique".</li> <li>3. consultez la liste des règles en bas de la page.</li> <li>4. Cliquez sur "supprimer"</li> <li>5. Confirmez la suppression .</li> </ol>	Règle supprimée avec succès !		
7	Paramètres règles d'analyse de suivi	Ajouter une règle d'analyse de suivi	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Cliquez sur le menu "Paramètres" -&gt; "Règle de pré-analyse"</li> <li>2. Cliquez sur</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Règle ajouté avec succès !</li> <li>2. la liste des règles affichée en bas de la page.</li> </ol>		

			l'onglet "Pilotage de données patient". 3.Renseignez les champs. 4. Enregistrez .			
8	Paramètres règles d'analyse de suivi	modifier une règles d'analyse de suivi	1. Cliquez sur le menu "Paramètres"-> "Règle de pré-analyse" 2.Cliquez sur l'onglet "Pilotage de données patient". 3. consultez la liste des règles en bas de la page. 4. Cliquez sur "Modifier" 5. Changez quelques valeurs . 6. Confirmez la modification . 7. Retour à la liste des modifications.	Règle modifiée avec succès !		
9	Paramètres règles d'analyse de suivi	supprimer une règles d'analyse de suivi	1. Cliquez sur le menu "Paramètres"-> "Règle de pré-analyse" 2.Cliquez sur l'onglet "Pilotage de données patient". 3. consultez la liste des règles en bas de la page. 4. Cliquez sur "supprimer" 5. Confirmez la suppression .	Règle supprimée avec succès !		
10	Paramètres de pharmacovigilance	ajouter pharmacovigilance	1. Cliquez sur le menu " pharmacovigilance" -> "Formulaire pharmacovigilance" . 2.Renseignez les champs. 3. Cliquez sur "Enregistrer" .	pharmacovigilance ajoutée avec succès !		

11	Paramètres de pharmacovigilance	modifier pharmacovigilance	1. Cliquez sur le menu “ pharmacovigilance” - > “Liste enregistrée” . 2. Cliquez sur “Modifier” 3. Changez quelques valeurs . 6. Confirmez la modification .	pharmacovigilance modifiée avec succès !		
12	Paramètres de pharmacovigilance	supprimer pharmacovigilance	1. Cliquez sur le menu “ pharmacovigilance” - > “Liste enregistrée” . 2. Cliquez sur “supprimer” 3. Confirmez la suppression .	pharmacovigilance supprimée avec succès !		
13	Paramètres de pharmacovigilance	supprimer pharmacovigilance	1. Cliquez sur le menu “ pharmacovigilance” - > “Liste enregistrée” . 2. Cliquez sur “envoyer”	pharmacovigilance envoyée avec succès !		
14	Paramètre analyse pharmaceutique .	consulter le résultat de l’analyse pharmaceutique .	1. Cliquez sur le menu “ Dossier pharmaceutique” -> “prescription à analyser”. 2. Cliquez sur “intervenir”. 3. Cliquez sur “Lancer l’analyse”. 4. Cliquez sur l’onglet “Banque Interne”.	affichage du résultat de l’analyse pharmaceutique .		
15	Paramètre analyse de l’éducation thérapeutique .	consulter le résultat de l’analyse ET .	Cliquez sur le menu “ Dossier pharmaceutique” -> “Education thérapeutique”	affichage de la liste des ETs à faire.		
16	Paramètre analyse de l’éducation	faire l’éducation thérapeutique	1. Cliquez sur le menu “ Dossier	l’éducation thérapeutique se déplace dans		

	thérapeutique .	depuis le résultat de l'analyse ET .	pharmaceutique” -> “Education thérapeutique” 2. Cliquez sur “Faire”	l'historique automatiquement		
17	Paramètre analyse de l'éducation thérapeutique .	afficher les détails des conduites à tenir .	1. Cliquez sur le menu “ Dossier pharmaceutique” -> “Education thérapeutique” 2. Cliquez sur “Détails”	affichage du modal avec les détails des conduites à tenir de l'ET à faire .		
18	Paramètre analyse de suivi.	consulter le résultat de l'analyse de suivi.	1. Cliquez sur le menu “DMP” -> “Tous les patients” 2. Cliquez sur “statut” du patient. 3.Choisissez “Alertes Suivi”	le résultat de l'analyse de suivi s'affiche dans la liste .		
19	Paramètre analyse de suivi.	rendre l'état d'une alerte niv2 “VUE”	1. Cliquez sur le menu “DMP” -> “Tous les patients” 2. Cliquez sur “statut” du patient. 3.Choisissez “Alertes Suivi” 4.Cliquez sur l'icône 	changement de la couleur de l'icône  .		
20	Paramètre analyse de l'éducation thérapeutique dans “Ibnosina ET”	faire l'analyse ET sur l'application web.	1. Accédez au site de l'app “Ibnosina ET” 2.renseignez les données. 3.Cliquez sur “Envoyer”	1.s'il existe un résultat , un modal s'affiche avec les détails des conduites à tenir 2. sinon une alerte “aucun résultat trouvé”.		
21	Paramètre analyse de l'éducation thérapeutique dans “Ibnosina ET”	faire l'analyse ET sur l'application mobile .	1. Téléchargez l'application “Ibnosina ET” 2.renseignez les données. 3.Cliquez sur “Envoyer”	1.s'il existe un résultat , un modal s'affiche avec les détails des conduites à tenir 2. sinon une alerte “aucun résultat trouvé”.		

## III.12. Documentation

La documentation logiciel constitue une phase importante de l'ingénierie logicielle, il s'agit d'un document technique ou d'un manuel qui aide l'utilisateur à comprendre les fonctionnalités et le fonctionnement du logiciel.[59]

Nous avons constaté qu'il est nécessaire de rédiger un texte technique sur l'écriture des règles d'inférence, car ces dernières doivent être écrites suivant une syntaxe bien définie et exigée par notre système expert, le pharmacien clinicien est donc obligé de suivre la documentation qui se trouve dans la page d'aide (le lien de la page se situe en haut de l'onglet de chaque éditeur de règle) ci-dessous le contenu de la page d'aide.

### 1- Comment utiliser cet éditeur?

Cet éditeur de règle est composé de 3 parties :

- 1- Analyse pharmaceutique.
- 2- Analyse ET.
- 3- Pilotage de données patient

Sur chaque onglet, il existe la partie «Si» afin de créer la règle d'inférence , ainsi que les autres champs à remplir qui diffèrent d'un onglet à l'autre. Pour formuler la règle il suffit juste de choisir et cliquer sur un des paramètres des différentes parties ( 'Données patient' , 'Données médicament et produit alimentaire' et 'Fonction' ), le champ choisi apparaît automatiquement dans la partie 'Si' .

Sous chaque éditeur, il existe une liste des règles enregistrées vous pouvez les modifier, voir leurs détails ou les supprimer .

### 2- Comment écrire une règle "Si" ?

Il faut bien respecter la syntaxe de la règle pour qu'elle soit utilisée correctement par le moteur d'inférence .

Nous citons deux cas de figures de paramètres :

- les paramètres suivants (âge, taille, sexe, poids, durée hospitalisation, examen, état de la patiente, activité professionnelle, nombre de ligne prescription ) sont suivis par un des opérandes:
  - de comparaison (<,>=,!=,<=,>=)
  - (à la hausse) ou (à la baisse)

Ensuite il faut sélectionner un nombre ou le nom d'un des paramètres choisi .

- les paramètres suivants (mode de vie, pathologie(s), produit(s) alimentaire(s), médicament(s), allergie(s) ) sont suivis par '={ ' pour exprimer un ensemble ,il est recommandé de séparer les mots dans ces ensemble avec ";" pour exprimer le ET, et le "/" pour le OU puis il faut fermer l'ensemble "}". Le cas où le paramètre c'est médicament(s) avant de sélectionner ';' ou '/' , il faut sélectionner '[' et choisir une dose journalière qui va être suivie automatiquement par 'parJour' sinon il faut la laisser vide et fermer le crochets à la fin .

Exemple: Médicament(s) = { PARACETAMOL 500MG ORAL [ 2ParJour ] }

il est strictement interdit de supprimer les espaces entre les mots .

### **3-Comment fusionner plusieurs règles?**

En utilisant le "OU" et le "ET"

exemple: médicament = { PARALYOC 500MG LYOPHILISAT ORAL } ET pathologie = {  
CANCERS } ET non observant

### **En cas d'erreur?**

Il est recommandé de modifier vos règles si vous n'avez pas suivi la syntaxe donnée, si non vos règles ne seront pas pris en compte ni traitées par le moteur d'inférence.



## **IV. Conclusion générale**

L'informatisation du secteur médical est une action nécessaire et d'une importance primordiale pour rationaliser la gestion, valoriser et améliorer la qualité et la sécurité de la prise en charge des patients qui auront de plus en plus confiance dans le système national de santé, et permettre l'autoévaluation de l'administration des médicaments .

Dans ce cadre, l'informatisation du circuit du médicament apparaît comme une opération essentielle ayant pour finalité que *«le bon patient reçoive le bon médicament, au bon moment, à la bonne dose et selon la bonne voie d'administration»* [56]

Dans cette démarche, notre objectif principal a été la réalisation d'un système de prévention et de sécurisation des soins, afin de réduire voire éliminer les risques des EIM, sachant que les causes peuvent prendre plusieurs aspects: une prescription médicale erronée ou mal rédigée, non observance des doses prescrites et non respect des consignes du médecin, ou un mauvais suivi.

Notre système offre aux professionnels de santé en général et au pharmacien clinicien en particulier, trois types d'analyses qui permettent d'améliorer la sécurité du circuit du médicament :

- L'analyse pharmaceutique qui permet d'alerter le médecin sur les éventuels risques détectés par le moteur d'inférence, et d'offrir la possibilité au pharmacien d'intervenir en cas de besoin.
- L'analyse de l'éducation thérapeutique qui permet de détecter, en citant les causes, les cas de patients nécessitant l'adoption de nouvelles conduites à suivre pour gérer au mieux leur maladie.
- L'analyse de suivi permet le suivi de l'évolution de certains paramètres, la mise à jour des données du patient, et la notification d'éventuelles anomalies .

En outre, notre système en gérant la pharmacovigilance, permet aux praticiens CHU de communiquer au CNPM toute information relative aux risques potentiels ou aux effets indésirables .

Ce travail réalisé ne constitue qu'une partie du système global "Ibnosina", qui a permis grâce à la collaboration féconde avec les deux autres équipes l'enrichissement réussi des fonctionnalités du système.

Pour perfectionner notre système expert basé sur la logique classique (les variables gérées sont exactes), il est utile d'intégrer dans l'analyse pharmaceutique la logique floue qui a pour but de raisonner à partir de connaissances incertaines, ou de règles floues (exemples : moments et espacements des prises des médicaments, surdosages ou poids) .

Comme deuxième perspective, nous suggérons de compléter le module "aide à la prescription", en réalisant un système expert qui permet, dès la saisie du diagnostic et des différents paramètres personnels et pathologiques du patient par le médecin, la proposition des médicaments à prescrire, en indiquant ceux qui peuvent causer éventuellement des risques à l'aide de couleurs différenciées.

Comme troisième perspective, nous proposons l'amélioration de l'analyse de suivi, en se basant sur des calculs beaucoup plus précis sur l'évolution positive ou négative de certains paramètres des résultats d'analyse (glycémie, acide urique,

cholestérol, etc.) pour la détection éventuelle, exacte et détaillée de toute anomalie, sachant que la définition de ces calculs nécessite la collaboration de plusieurs experts médecins.

## Bibliographie

- [3] Allenet B, Bedouch P, Rose FX, et al. Validation of an instrument for the documentation of clinical pharmacists' interventions. *Pharm World Sci* 2006 ;28 :181-8.
- [5] Sabate E. Adherence to long-term therapies : Evidence for action. Geneva : World Health Organisation ; 2003. Report No. : 92 4 154599 2.
- [9] Rawlins, M.D , Thomson, J.W et Davies, D.M, Pathogenesis of adverse drug reactions. In : *Textbook of Adverse drug reactions*. Oxford University Press, 1991.
- [10] WHO collaborating centre for International Drug Monitoring (UMC). Safety monitoring of medicinal products: guidelines for setting up and running a Pharmacovigilance centre . EQUUS, London, 2000.
- [14] Vidal-Durand D, — Épidémiologie des effets indésirables des médicaments en Pathologie iatrogène L. Guillemin Eds., Masson Ed., 1993.
- [15] Loïc E, Systèmes experts et les outils de la médecine 3.0 , blog, 2011.
- [16] Cyril-Alexandre P , "Système Expert", cour, SUPINFO International University.
- [17] Tarik D, Conception et réalisation d'un Système Expert d'aide au diagnostic de pannes d'un Microordinateur, PFE master , Université Abderrahmane Mira-Bejaïa, 2013 .
- [18] Schadrac K.K, Réalisation d'un système expert pour la thérapeutique et le diagnostic des maladies de la tuberculose, PFE licence, Université de Notre Dame du Kasayi , 2009.
- [19] MOUNIR ALAOUI O, Sofian Z et Hamza B, l'Intelligence artificielle, TPE , lycée Descartes .
- [20] Elvis K, Réalisation d'un système expert pour le diagnostic et la thérapeutique de la maladie de la lèpre , PFE licence , Institut Supérieur de Techniques Appliquées (ISTA) Kinshasa - Ingénieur en Génie Électrique orienté Informatique Appliquée 2011.
- [21] D.A. Wolfram, *Artificial Intelligence in Medicine*, Volume 7, Issue 2, avril 1995, Pages 93-116
- [23] M.-C. Husson, *Annales Pharmaceutiques Françaises*, Volume 66, Issues 5–6, November–December 2008, Pages 268-277
- [29] Medasys , MEDASYS – DxCare certifié Logiciel d'Aide à la Prescription, magazine DSIH , 02 septembre 2015.
- [30] Charpiat B, Bedouch P, Conort O, Rose F.X, Juste M, Roubille R, Allenet R, *Annales Pharmaceutiques Françaises*, Volume 70, Issue 2, Mars 2012, Pages 62-74 .
- [33] Pierre-Yves D, État des lieux du volet de synthèse médicale : contribution des principaux logiciels médicaux, thèse doctorat, Université de Lorraine, 2016.

## Webographie

- [1] Réalisation-dun-système-daide-a-la-prescription, Mémoire de PFE, 2018 URL: <http://dspace.univ-tlemcen.dz/bitstream/112/13028/1/Realisation-dun-systeme-daide-a-la-prescription.pdf>
- [2] Richard T, Le DMP est toujours mal parti... , 3 décembre 2017.
- [4] Pharmacie clinique, l'encyclopédie libre, 19/04/2018, consultée le 1 juin 2019. URL: <http://sfpc.eu/fr/publications-fr/documents-publies-par-la-sfpc.html>
- [6] Agence fédérales des médicaments et des produits de santé, Pharmacovigilance, 18/12/2017, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://www.afmps.be/fr/humain/medicaments/medicaments/pharmacovigilance>
- [7] CNPM, consulté le 19 juin 2019. URL: <http://www.cnpm.org.dz/>
- [8] PR. R-Benkirane & PR. R- Soulaymani, RÉFLEXION SUR LES EFFETS INDÉSIRABLES DES MÉDICAMENTS, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://pharmacie.ma/page/116/pharmacovigilance-reflexion-sur-les-effets-indesirables-des-medicaments> .
- [11] Elena P, Données sur les effets indésirables mortels aux Etats-Unis. Iatrogénie et erreurs médicales : le tabou français, 30/01/2008, consulté le 19 juin 2019. URL: <http://pharmacritique.20minutes-blogs.fr/archive/2008/01/30/risques-medicaux-et-medicamenteux-aux-etats-unis-sujet-tabou.html>
- [12] Marie A, Médicaments : entre 13 000 et 34 000 morts chaque année en France, 05/01/12, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://www.ouvertures.net/medicaments-entre-13-000-et-34-000-morts-chaque-annee-en-france/>
- [13] Simeon B, L'OMS inaugure une initiative mondiale pour réduire de moitié les erreurs médicamenteuses en 5 ans, 29 mars 2017, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://www.who.int/fr/news-room/detail/29-03-2017-who-launches-global-effort-to-halve-medication-related-errors-in-5-years>
- [22] Georges T, THÉRIAQUE , Encyclopædia Universalis [en ligne], consulté le 19 juin 2019. URL : <http://www.universalis.fr/encyclopedie/theriaque/>
- [24] Vidal Expert, consulté le 19 juin 2019. URL : <http://www.vidalfrance.com/solutions/solutions-professionnels/vidal-expert/>
- [25] Vidal Hoptimal, consulté le 19 juin 2019. URL : <http://www.vidalfrance.com/solutions/solutions-professionnels/vidal-hoptimal/>
- [26] Base Claude Bernard, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://www.bcbdexther.fr/>
- [27] Thesorimed, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://theso.prod-un.thesorimed.org/>
- [28] Publique, consulté le 19 juin 2019. URL: <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>

- [31] CHU Reims, Easily le nouveau dossier patient numérique 25 juillet 2016, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://www.reseau-chu.org/article/easily-le-nouveau-dossier-patient-numerique-adopte-par-le-chu-de-reims/>
- [32] Buzz Médecin, Crossway , 29 février 2012, consulté le 19 juin 2019. URL: <http://comparatif-logiciels-medicaux.fr/logiciels-bureau/a-e/test-crossway>
- [34] Axisanté, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://microtechnique.fr/professions-de-sante/axisante-logiciel-professionnels-de-sante/>
- [35] HelloDoc, consulté le 19 juin 2019. URL : [https://www.cgm.com/fr/logiciel\\_dossier\\_patient\\_6/hellodoc\\_universel.fr.jsp](https://www.cgm.com/fr/logiciel_dossier_patient_6/hellodoc_universel.fr.jsp)
- [36] ANSM, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://ansm.sante.fr/>
- [37] Visual Studio, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://code.visualstudio.com/>
- [38] Jflap, consulté le 19 juin 2019. URL: <http://jflap.org/>
- [39] Android Studio, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://developer.android.com/studio/>
- [40] Visual Paradigm , consulté le 19 juin 2019. URL: [https://en.wikipedia.org/wiki/Visual\\_Paradigm](https://en.wikipedia.org/wiki/Visual_Paradigm)
- [41] Github, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://github.com/>
- [42] MySQL Workbench, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://www.mysql.com/fr/products/workbench/>
- [43] Heflo, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://www.heflo.com/fr/>
- [44] Framework Laravel, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://laravel.com/>
- [45] Php, consulté le 19 juin 2019. URL : <http://glossaire.infowebmaster.fr/php/>
- [46] Java, consulté le 19 juin 2019. URL : [https://fr.wikipedia.org/wiki/Java\\_\(langage\)](https://fr.wikipedia.org/wiki/Java_(langage))
- [47] Mysql, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://www.mysql.com/fr/>
- [48] Hugo H, Qu'est-ce qu'une api REST ou restful ?, 24 septembre 2017, consulté le 19 juin 2019. URL : <https://www.supinfo.com/articles/single/5642-qu-est-ce-qu-une-api-rest-restful>
- [49] Quentin Dt, Cron : gestion des tâches planifiées , 17 Novembre 2010 , consulté le 19 juin 2019. URL : <https://technique.arscenic.org/commandes-linux-de-base/article/cron-gestion-des-taches-planifiees>
- [50] Nexmo , consulté le 19 juin 2019. URL: <https://www.nexmo.com/>
- [51] HTML5, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://developer.mozilla.org/fr/docs/Web/HTML>
- [52] CSS, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://developer.mozilla.org/fr/docs/Web/CSS>
- [53] Javascript, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://www.javascript.com/>
- [54] Bootstrap, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://getbootstrap.com/>
- [55] JQuery, consulté le 19 juin 2019. URL: <https://jquery.com/>
- [56] OMS, L'OMS inaugure une initiative mondiale pour réduire de moitié les erreurs médicamenteuses en 5 ans, 29 Mars 2017, URL: <https://www.who.int/fr>, Dernière visite 19 juin 2019.

## Résumé

Très souvent les notices accompagnant les médicaments signalent des effets indésirables ou gênants qui peuvent dans certains cas constituer des risques plus ou moins dangereux pour le patient. Ce dernier peut être exposé aussi à des erreurs médicamenteuses plus graves dues à des négligences ou inattentions, des prescriptions médicales erronées, non observance des doses prescrites et non-respect des consignes du médecin, ou à un mauvais suivi.

Notre projet vise une élaboration d'un système de sécurisation des soins qui permet d'effectuer des analyses pharmaceutiques, des propositions d'éducatives thérapeutiques et des suivis sur les prescriptions et les dossiers patient. Il est basé sur des systèmes experts qui vont aider les acteurs de soins à prendre les décisions appropriées pour l'amélioration et la rationalisation des prises en charge et la réduction des erreurs médicamenteuses. Le module pharmacovigilance s'inscrit dans le cadre du projet comme activité de minimisation des risques.

Mots clés: Analyse pharmaceutique, éducation thérapeutique, analyse de suivi, pharmacovigilance, système expert.

## Abstract

Very often the leaflets accompanying the drugs indicate undesirable or annoying effects which may in certain cases constitute more or less dangerous risks for the patient. The latter may also be exposed to more serious medication errors due to neglect or inattentions, erroneous medical prescriptions, non-observance of the prescribed doses and non-compliance with the doctor's instructions, or poor follow-up.

Our project aims to develop a system of care security that allows for pharmaceutical analysis, proposals for therapeutic education and monitoring prescriptions and patient records. It is based on expert systems that will help caregivers make appropriate decisions to improve and rationalize care and reduce medication errors. The pharmacovigilance module is part of the project as a risk minimization activity.

Key words: Pharmaceutical analysis, therapeutic education, follow-up analysis, pharmacovigilance, expert system.

## ملخص

في كثير من الأحيان تشير المنشورات المصاحبة للعقاقير إلى آثار غير مرغوب فيها أو مزعجة قد تشكل في بعض الأحيان حالات أكثر أو أقل خطورة على المريض. وقد يتعرض هذا الأخير أيضًا لأخطاء دوائية خطيرة للغاية بسبب الإهمال أو عدم الانتباه، والوصفات الطبية الخاطئة، وعدم الالتزام بالجرعات الموصوفة وعدم الامتثال لتعليمات الطبيب، أو سوء المتابعة.

يستهدف مشروعنا وضع نظام لأمن الرعاية يسمح بإجراء تحليلات صيدلانية ومقترحات للتربية العلاجية ووصفات المراقبة وسجلات المرضى. يعتمد على أنظمة متخصصة تساعد مقدمي الرعاية على اتخاذ القرارات المناسبة لتحسين الرعاية وترشيدها وتقليل الأخطاء الدوائية. تعد وحدة التيقظ الدوائي جزءًا من المشروع كنشاط لتقليل المخاطر.

الكلمات المفتاحية: التحليل الدوائي، التعليم العلاجي، تحليل المتابعة، التيقظ الدوائي، نظام الخبراء.