

1. Cách phát hi n ph n ng có h i c a thu c

M t bi n c b t l i x y ra trong quá trình đi u tr có th xu t phát t ti n tri n b nh lý c a b nh nhân ho c do thu c gây ra và vi c phân đ nh rõ do nguyên nhân nào hi u khi r t khó khăn. N u b nh nhân đã dùng thu c thì b t k bi n c nào x y ra cũng nên đ c xem xét đ n kh năng có ph i là do thu c gây ra hay không. Các cán b y t có th xem xét nh ng n i dung sau khi nghi ng m t bi n c là ph n ng có h i c a thu c:

· Mô t l i ph n ng m t cách rõ ràng

o Tìm hi u ti n s b nh nhân đ lo i tr t t c nh ng nguyên nhân có th gi i thích cho bi n c đó nh các b nh m c kèm, th c ăn và các thu c dùng đ ng th i có kh năng gây ra t ng tác thu c

o Chú ý đ n m i quan h th i gian gi a th i đi m x y ra bi n c v i th i đi m s d ng thu c. M t s ph n ng có th x y ra ngay l p t c sau khi s d ng thu c, trong khi cũng có nh ng ph n ng di n bi n ch m h n và sau m t th i gian m i xu t hi n

o Thăm khám b nh nhân th ng xuyên và ti n hành các xét nghi m liên quan. K t qu xét nghi m r t h u ích trong vi c phát hi n s m các ph n ng c n l m sàng và có th đ c s d ng đ đ o l ng m c đ nghi m tr ng cũng nh theod i giám sát b nh nhân

· Ng ng thu c và s d ng l i thu c

o Tình tr ng b nh nhân đ c c i thi n khi ng ng thu c là m t d h i u có tính g i cao cho vi c quy k t tác ADR có ph i do thu c hay không. T ng t nh v y, ph n ng xu t hi n tr l i khi dùng l i thu c cũng là m t tiêu chí đánh giá quan tr ng. Tuy nhiên, ch nên s d ng l i thu c khi không có thu c thay th ho c khi l i ích c a thu c v t tr i h n so v i nguy c mà thu c mang l i

· Xem l i tác đ ng đ c lý c a thu c

o và kiểm tra xem liệu phản ứng xảy ra đã được liệt kê các tài liệu tra cứu và thu thập hay chưa (tức hồ sơ ng d n sẽ được thu thập, bản tóm tắt đặc tính sản phẩm trong hồ sơ đăng ký thuốc, các tài liệu tham khảo tin cậy khác). Nếu phản ứng chưa được biết đến và không ghi thích được bằng cách tác động độc lý thì nên lưu ý trong quá trình theo dõi, xử lý và báo cáo

2. Cách báo cáo một trường hợp nghi ngờ là phản ứng có hại của thuốc

Đảm bảo có việc phân phối mẫu báo cáo phản ứng có hại của thuốc kèm theo bản hồ sơ ng d n báo cáo trong các khoa phòng của cơ sở điều trị

- Khi cần, cán bộ y tế có thể liên hệ với khoa Dược, phòng kế hoạch tổng hợp của bệnh viện, . Các cán bộ y tế cũng có thể tham gia báo cáo trực tuyến bằng cách truy cập vào cổng thông tin điện tử của bệnh viện tại địa chỉ <http://bvdckquangnam.vn>

Ai là người nên báo cáo về phản ứng có hại của thuốc?

Tất cả các cán bộ y tế, bao gồm:

- Bác sĩ, Nha sĩ
- Dược sĩ
- Y tá, điều dưỡng, nhân viên sinh
- Các nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe khác

Mời thông tin về bệnh nhân và người báo cáo để được báo cáo một

- Báo cáo như thế nào?

Nên báo cáo tất cả các bệnh cần nghi ngờ là phản ứng có hại gây ra bởi:

- Thuốc và các chế phẩm sinh học
- Vaccine

Hồ sơ ng d n báo cáo ADR

Viết bởi Administrator

Thứ ba, 05 Tháng 6 2012 08:06 -

- Thuộc các truy cập và thuộc có nguồn gốc dữ liệu
- Thời điểm phát hiện (có thuộc quy định quản lý của bệnh viện?)

Đặc biệt nên chú trọng báo cáo các phản ứng có hại

- Các thuộc mới
- Nghiêm trọng
- Chưa từng gặp trước đây với thuộc đó

Ngoài ra, khuyến khích các cán bộ y tế báo cáo các vấn đề về chất lượng thuốc và nhúng sai sót trong sử dụng thuốc.

- Khi nào nên báo cáo?

- Nên báo cáo sớm nhất có thể sau khi xảy ra phản ứng và ngay cả khi thông tin thu được chưa đầy đủ. Báo cáo trong khi bệnh nhân vẫn còn nằm viện sẽ tạo điều kiện thuận lợi hơn để khai thác dữ liệu thông tin và tiến hành các xét nghiệm cần làm sàng lọc các nhiễm trùng
- Thời hạn báo cáo khẩn: Đón và phải báo cáo trong vòng 15 ngày làm việc kể từ khi đón và nhận được thông tin về phản ứng có hại.)

- Hoàn thành mẫu báo cáo phản ứng có hại của thuộc như thế nào?

- Nguyên tắc chung

- Các cán bộ y tế nên hoàn thành mẫu báo cáo với tất cả thông tin có được
- Mời bệnh nhân cần được báo cáo bằng một bản báo cáo riêng
- Hạn chế sử dụng các từ viết tắt
- Xin hãy điền tất cả thông tin có được trên mẫu báo cáo ADR (phụ lục....) theo nhúng nội dung cần báo sau
- Nội báo cáo
- Ghi tên của người đưa ra hay người phát hiện phản ứng

Hồ sơ ng d n báo cáo ADR

Viết bởi Administrator

Thứ ba, 05 Tháng 6 2012 08:06 -

Gửi báo cáo ADR đến đâu?

Xin hãy gửi báo cáo về Đơn vị Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc theo các địa chỉ sau:

- **Địa chỉ:** Khoa Dược Bệnh viện ĐK Quảng Nam

Số 01- Nguyễn Du – TP Tam Kỳ - Quảng Nam

- **Website:** www.bvdqquangnam.vn

- **Email:** bvdqquangnam@gmail.com

Anh/chị có thể liên hệ báo cáo này tại khoa Dược, phòng Kế hoạch tổng hợp của bệnh viện hoặc trên trang web www.bvdqquangnam.vn - [Click vào đây để liên hệ báo cáo](#)