

**KẾ HOẠCH**  
**Thực hiện công tác được lâm sàng và theo dõi, báo cáo phản ứng có hại của thuốc năm 2025**

Căn cứ nghị định số 131/2020/NĐ-CP ngày 02 tháng 11 năm 2020 của Chính phủ, nghị định quy định về tổ chức, hoạt động được lâm sàng của các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;

Căn cứ thông tư số 21/TT-BYT ngày 08 tháng 8 năm 2013 quy định tổ chức và hoạt động của Hội đồng thuốc và điều trị trong bệnh viện;

Căn cứ Quyết định số 1088/QĐ-BYT ngày 04 tháng 4 năm 2013 về việc ban hành hướng dẫn hoạt động giám sát phản ứng có hại của thuốc (ADR) tại các cơ sở khám, chữa bệnh.

Thực hiện chỉ đạo của Ban giám đốc bệnh viện về việc đẩy mạnh công tác hoạt động được lâm sàng và hoạt động theo dõi, báo cáo phản ứng có hại của thuốc trong bệnh viện;

Bệnh viện đa khoa huyện Bắc Mê xây dựng kế hoạch thực hiện công tác được lâm sàng và hoạt động theo dõi, báo cáo phản ứng có hại của thuốc năm 2024 tại Bệnh viện, cụ thể như sau:

**I. MỤC ĐÍCH, YÊU CẦU**

**1. Mục đích**

Nhằm thực hiện vai trò tư vấn về thuốc cho thầy thuốc, giúp tối ưu hóa phác đồ điều trị; đồng thời thực hiện vai trò cung cấp thông tin, tư vấn, hướng dẫn sử dụng thuốc an toàn, hợp lý, hiệu quả cho cán bộ y tế và cho người bệnh tại các khoa lâm sàng trong khám, điều trị của bệnh viện đa khoa huyện Bắc Mê.

Nâng cao nhận thức về phản ứng có hại của thuốc cho cán bộ y tế và người bệnh. Đảm bảo sử dụng thuốc an toàn, hợp lý, hiệu quả, tránh tai biến có thể xảy ra trên người bệnh; tránh cho người bệnh gặp phải ADR đã xảy ra. Lưu thông tin về các trường hợp ADR và báo cáo về Trung tâm ADR quốc gia.

**2. Yêu cầu**

Các Dược sỹ lâm sàng thực hiện công tác được lâm sàng phải thường xuyên, liên tục tại bệnh viện và các khoa lâm sàng theo nghị định số 131/2020/NĐ-CP của Chính phủ về hướng dẫn hoạt động được lâm sàng.

Tổ chức hoạt động theo dõi và báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR) trong toàn Bệnh viện đạt hiệu quả với sự tham gia tích cực của các thành viên tổ được lâm sàng, tổ thông tin thuốc, bác sỹ, điều dưỡng và bệnh nhân bệnh nhân.

**II. THỜI GIAN, ĐỊA ĐIỂM, NGƯỜI THỰC HIỆN**

**1. Thời gian:** Trong năm 2025, bắt đầu từ ngày 02/01/2025

## **2. Địa điểm (Khoa dược), người thực hiện**

Khoa lâm sàng	Người thực hiện	Thời gian
Khoa khám bệnh	DS Nguyễn Trọng Trần	6 tháng đầu năm
Các khoa lâm sàng	DS Nguyễn Trọng Trần	6 tháng cuối năm

## **III. NỘI DUNG THỰC HIỆN**

### **1. Công tác dược lâm sàng**

#### **1.1. Thực hiện nhiệm vụ của Dược sĩ lâm sàng**

- Tham gia phân tích, đánh giá tình hình sử dụng thuốc
- Cung cấp thông tin dựa trên bằng chứng về việc thuốc nào nên đưa vào hoặc bỏ ra khỏi danh mục thuốc của đơn vị để bảo đảm mục tiêu sử dụng thuốc an toàn, hợp lý và hiệu quả.

- Phối hợp với Hội đồng thuốc và Điều trị xây dựng quy trình giám sát sử dụng đối với các thuốc trong danh mục bao gồm các thuốc có khoảng điều trị hẹp; thuốc nhiều tác dụng phụ nghiêm trọng; kháng sinh; thuốc cần pha truyền đặc biệt; thuốc cần điều kiện bảo quản đặc biệt trình Giám đốc bệnh viện phê duyệt

- Cập nhật thông tin sử dụng thuốc, thông tin về thuốc mới, thông tin cảnh giác dược gửi đến cán bộ Y tế và đến người bệnh.

- Định kỳ hàng tháng, quý, năm và báo cáo đột xuất theo yêu cầu của Ban giám đốc, Hội đồng thuốc và Điều trị về công tác sử dụng thuốc và có ý kiến trong các trường hợp sử dụng thuốc chưa phù hợp.

- Tham gia hội chẩn chuyên môn về thuốc, đặc biệt các trường hợp bệnh nặng, bệnh cần dung thuốc đặc biệt, người bệnh nhiễm vi sinh vật kháng thuốc.

- Tham gia bình ca lâm sàng định kỳ tại khoa lâm sàng, tại bệnh viện

- Giám sát việc tuân thủ quy trình sử dụng thuốc đã được Hội đồng thuốc và Điều trị thông qua và Giám đốc bệnh viện phê duyệt.

#### **1.2. Thực hiện công tác dược lâm sàng tại khoa lâm sàng**

- Tham gia đi buồng bệnh và phân tích, đánh giá tình hình sử dụng thuốc của người bệnh.

- Khai thác thông tin của người bệnh về (bao gồm cả khai thác thông tin trên bệnh án và tiến hành phỏng vấn trực tiếp người bệnh về: Tiền sử sử dụng thuốc, các dữ kiện lâm sàng và kết quả cận lâm sàng đã có.

- Xem xét các thuốc được bác sĩ kê đơn cho người bệnh về: chỉ định, chống chỉ định, lựa chọn thuốc, liều dùng, khoảng cách dùng, thời điểm dùng, đường dùng, dùng thuốc trên các đối tượng đặc biệt, các tương tác thuốc cần chú ý, phản ứng có hại của thuốc. Nếu phát hiện có vấn đề liên quan đến sử dụng thuốc, dược sĩ lâm sàng trao đổi lại với bác sĩ điều trị để tối ưu hóa việc dung thuốc quá trình điều trị.

- Hướng dẫn sử dụng thuốc cho điều dưỡng viên.

- Phối hợp với bác sĩ điều trị để cung cấp thông tin tư vấn cho người bệnh về những vấn đề cần lưu ý trong quá trình sử dụng thuốc.

- Tư vấn sử dụng thuốc, cung cấp thông tin thuốc cho bác sĩ trong kê đơn điều trị.

### **2. Hoạt động theo dõi, báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR)**

Cập nhật thông tin sử dụng thuốc, thông tin về thuốc mới, thông tin về an toàn thuốc gửi đến cán bộ y tế và người bệnh tại khoa lâm sàng trong bệnh viện bằng hình thức tư vấn trực tiếp, sinh hoạt khoa học, sinh hoạt chuyên môn, cung cấp bản tin, tờ thông tin thuốc.

Giám sát chất lượng trước khi cấp phát thuốc về các khoa phòng.

Hướng dẫn và hỗ trợ cán bộ y tế trong công tác báo cáo ADR.

Lưu thư phản hồi đã nhận được báo cáo và báo cáo phản hồi của Trung tâm về Thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc.

#### **IV. TỔ CHỨC THỰC HIỆN**

##### **1. Khoa Dược**

Tham mưu cho Ban giám đốc bệnh viện xây dựng kế hoạch thực hiện công tác Dược lâm sàng và hoạt động theo dõi, báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR) tại đơn vị, trình Giám đốc bệnh viện phê duyệt.

2. Dược sĩ lâm sàng tại các khoa lâm sàng

Căn cứ kế hoạch đã được Ban Giám đốc phê duyệt triển khai thực hiện, có báo cáo kết quả thực hiện về tổ dược lâm sàng theo từng tháng.

##### **3. Các thành viên liên quan**

Bác sỹ, dược sỹ, điều dưỡng là đầu mối trong công tác theo dõi ADR trên người bệnh, phân loại và thu thập báo cáo ADR tại khoa lâm sàng. Tổng hợp, báo cáo phản ứng có hại của thuốc tới Hội đồng thuốc và điều trị của Bệnh viện, Trung tâm quốc gia về thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc.

Trên đây là kế hoạch thực hiện công tác dược lâm sàng và hoạt động phân công, theo dõi báo cáo phản ứng có hại của thuốc tại bệnh viện đa khoa Bắc Mê năm 2025/.

**Nơi nhận:**

- Ban giám đốc;
- HĐT&ĐT;
- Các khoa lâm sàng;
- Khoa Dược;
- Lưu VT.



**Nguyễn Ngọc Chung**