

THÔNG TIN THUỐC

HOẠT ĐỘNG GIÁM SÁT, THEO DÕI BÁO CÁO ADR



Ngày 31 tháng 03 năm 2026
TRƯỞNG BAN
(đã ký)



HOẠT ĐỘNG GIÁM SÁT, THEO DÕI BÁO CÁO ADR

(Tài liệu dành cho nhân viên y tế)

Theo Quyết định 29/QĐ – BHYT ngày 05 tháng 01 năm 2022 của Bộ Y tế ban hành về việc ban hành Hướng dẫn giám sát phản ứng có hại của thuốc (ADR) tại các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh.

KHÁI NIỆM PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC

- Phản ứng độc hại.
- Không định trước.
- Xuất hiện ở liều thường dùng cho người với mục đích phòng bệnh, chẩn đoán, điều trị bệnh. hoặc làm thay đổi chức năng sinh lý của cơ thể.

MỤC ĐÍCH CỦA HOẠT ĐỘNG THEO DÕI VÀ GIÁM SÁT ADR

- Cải thiện chất lượng chăm sóc, điều trị và giảm thời gian nằm viện.
- Truyền thông và giáo dục cho nhân viên y tế và người bệnh nâng cao nhận thức về ADR.
- Cung cấp thang đánh giá gián tiếp về chất lượng điều trị bằng thuốc.
- Bổ sung các hoạt động quản lý nguy cơ và giảm thiểu nguy cơ liên quan đến thuốc.
- Đánh giá tính an toàn của các phương pháp điều trị bằng thuốc.
- Cung cấp dữ liệu điều tra, nghiên cứu đảm bảo chất lượng để xác định triển khai đánh giá sử dụng thuốc hoặc các can thiệp cải thiện hiệu quả sử dụng thuốc hợp lý, an toàn khác.
- Xác định tỷ lệ gặp ADR và các đặc điểm liên quan.

QUY TRÌNH GIÁM SÁT ADR

01

Phát hiện



Theo dõi người bệnh và phát hiện ADR thông qua:

- Hoạt động thường quy
- Giám sát tích cực

02

Báo cáo



Thu thập các thông tin liên quan ADR.

Đối tượng thực hiện báo cáo ADR:

- Bác sĩ
- Dược sĩ
- Điều dưỡng
- Nữ hộ sinh
- Kỹ thuật viên
- NVYT khác

03

Đánh giá



- Đánh giá mức độ nghiêm trọng của ADR.
- Đánh giá mối quan hệ nhân quả giữa thuốc - ADR.
- Đánh giá khả năng phòng tránh được của ADR.

04

Dự phòng



- Xây dựng các danh mục thuốc LASA, thuốc có nguy cơ cao gây ADR.
- Quản lý người bệnh có nguy cơ cao (người cao tuổi, bệnh nhi, suy gan, suy thận,...).

MÃ QR BÁO CÁO PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC



SCAN ME

NỘI TRÚ

NGOẠI TRÚ

