

Số: /BVN-HĐT&ĐT
V/v hướng dẫn tạo báo cáo
phản ứng có hại của thuốc (ADR)
trên phần mềm HIS.

Thanh Hóa, ngày tháng năm 2024

Kính gửi: Các khoa, phòng.

Căn cứ Nghị định 131/2020/NĐ-CP ngày 2/11/2020 của Chính phủ quy định về tổ chức, hoạt động dược lâm sàng của cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;

Căn cứ Quyết định số 29/QĐ-BYT của Bộ Y tế ngày 05/01/2022 về việc ban hành hướng dẫn giám sát phản ứng có hại của thuốc (ADR) tại cơ sở khám bệnh, chữa bệnh.

Nhằm ứng dụng công nghệ thông tin trong hoạt động báo cáo ADR, đồng thời nâng cao chất lượng, hiệu quả của công tác giám sát ADR.

Hội đồng Thuốc và Điều trị hướng dẫn các khoa triển khai việc thực hiện báo cáo ADR theo một số nội dung sau:

1. Kể từ ngày 01/7/2024 các khoa có ghi nhận phản ứng có hại của thuốc thực hiện việc báo cáo ADR trên hệ thống phần mềm HIS, không thực hiện báo cáo ADR theo hình thức giấy.

2. Video hướng dẫn chi tiết việc tạo báo cáo ADR trên phần mềm bệnh án điện tử được đăng tải trên website bệnh viện theo địa chỉ: <https://bvnhithanhhoa.com> mục Thông tin Dược - > Văn bản Dược. Các khoa chủ động nghiên cứu để thực hiện.

Việc đánh giá nội dung mối liên quan giữa thuốc nghi ngờ và ADR trong báo cáo ADR được thực hiện theo thang Najanro (*theo phụ lục đính kèm*).

Trong quá trình thực hiện nếu có khó khăn, vướng mắc các khoa liên hệ tổ TTT-DLS để được hướng dẫn (theo số điện thoại nội bộ 373).

Nhận được công văn này yêu cầu các khoa nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Giám đốc (để b/c);
- Ban GD (để c/đ);
- Lưu VT, KD.

CHỦ TỊCH HỘI ĐỒNG THUỐC & ĐT
PHÓ GIÁM ĐỐC

Hà Hoàng Minh