



PHỔ BIẾN MỘT SỐ NỘI DUNG QUY CHẾ CHUYÊN MÔN DƯỢC BỆNH VIỆN

**THÔNG TƯ 23/2011/TT-BYT NGÀY 10/06/2011
HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC TẠI CÁC CƠ SỞ Y TẾ
CÓ GIƯỜNG BỆNH**

**THÔNG TƯ 22/2011/TT-BYT NGÀY 10/06/2011
QUY ĐỊNH TỔ CHỨC HOẠT ĐỘNG
CỦA KHOA DƯỢC BỆNH VIỆN**

Người thực hiện :

DsCKI.Mai Văn Thắng- Phó Trưởng khoa Dược

Thanh Hóa - 2020

LÝ DO CẦN TẬP HUẤN PHỔ BIẾN LẠI

09:38

82%

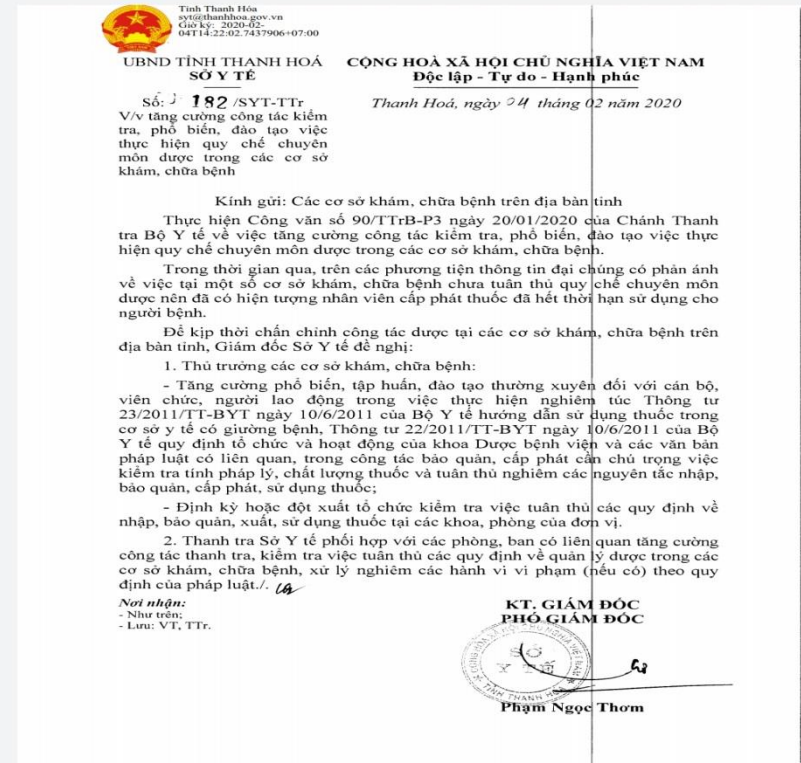


Khoa Quốc tế Bệnh viện Nhi T.Ư, nơi cháu bé được điều trị và được cấp thuốc hết hạn - Ảnh: L.PHƯƠNG

Liên quan đến thông tin Bệnh viện Nhi T.Ư cấp thuốc hết hạn cho bệnh nhi, sáng 19-12 sau khi rà soát tất cả các khâu cung ứng, phân phối và sử dụng thuốc, làm việc với các cá nhân và bộ phận có liên quan, Bệnh viện Nhi T.Ư cho biết có sự cố cấp thuốc quá hạn cho bệnh nhi tại đơn nguyên S6 Khoa Quốc tế.

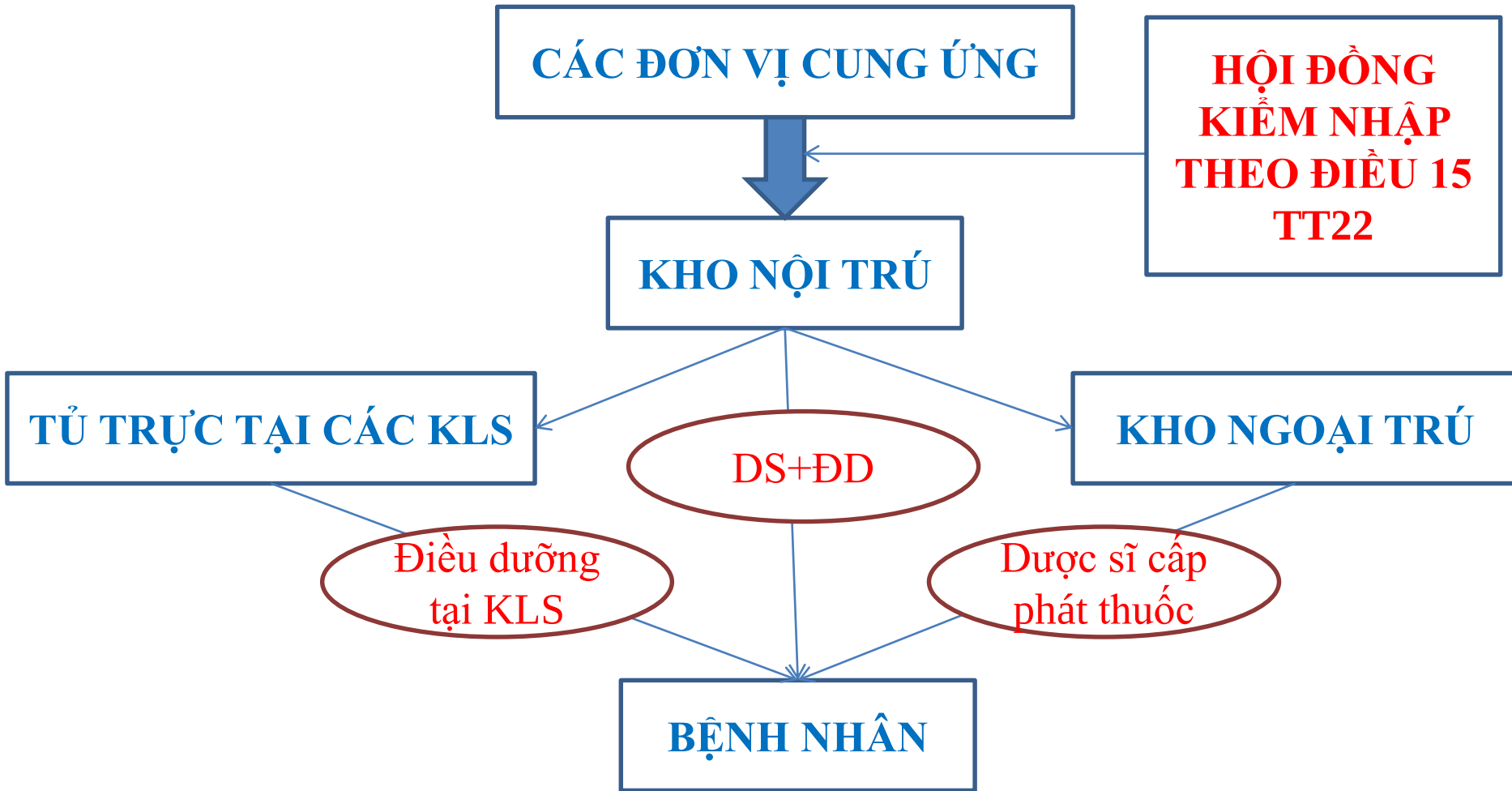
Theo đó, bệnh viện cho biết rà soát tại Khoa Dược phát hiện lô thuốc quá hạn là Augmentin dạng gói 250 mg, lô 9J3S, hạn sử dụng 27-11-2019, được nhập ngày 1-8-2018 và đã xuất hết ngày 1-11-2018. Tuy nhiên do điều dưỡng cấp thuốc chưa thực hiện đầy đủ quy trình 5 đúng, sai về quy trình chuyên môn của điều dưỡng.

Thông tư 22 và Thông tư 23 đều đã ra đời gần 10 năm không hề mới, chưa có văn bản thay thế



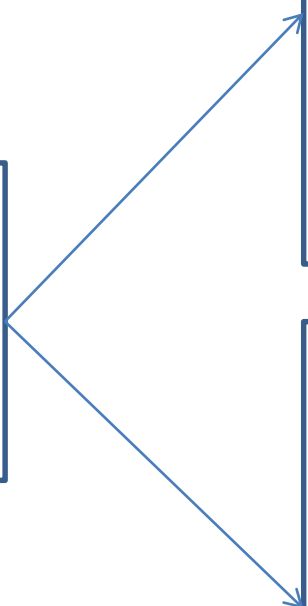
Thời gian qua một số Bệnh viện thực hiện sai quy chế chuyên môn dược -> SYT có văn bản yêu cầu

ĐƯỜNG ĐI CỦA THUỐC



KIỂM NHẬP THUỐC

HỘI ĐỒNG KIỂM NHẬP THEO ĐIỀU 15 TT22



GIÁM ĐỐC QĐ THÀNH LẬP:

1. Trưởng khoa Dược
2. Trưởng phòng TCKT
3. Thủ kho
4. Thống kê dược
5. Cán bộ cung ứng dược

NHIỆM VỤ KIỂM TRA:

1. Chứng loại (Thuốc, ND-HL, ĐVT, quy cách, hãng, nước SX), số lượng, đơn giá
2. Chất lượng (Lô, HSD, đại kiện, cảm quan)
3. Điều kiện bảo quản

QUY ĐỊNH KIỂM KÊ, KIỂM SOÁT CHẤT LƯỢNG THUỐC

(Điều 15,16 Thông tư 22/2011/TT-BYT)

**HỘI ĐỒNG
KIỂM KÊ TẠI
KHOA DƯỢC**
(1 tháng/lần)

- 
1. Trưởng khoa Dược
 2. Cán bộ phòng TCKT
 3. Thủ kho
 4. Thống kê dược
 5. Cán bộ cung ứng dược

**HỘI ĐỒNG KIỂM
KÊ TẠI KHOA
LÂM SÀNG**
(3 tháng/lần)

- 
1. Cán bộ khoa dược làm tổ trưởng
 2. Điều dưỡng trưởng khoa
 3. Điều dưỡng viên của khoa

QUY ĐỊNH KIỂM KÊ, KIỂM SOÁT CHẤT LƯỢNG THUỐC

(Điều 15, 16 Thông tư 22/2011/TT-BYT)

NỘI DUNG KIỂM KÊ (ĐIỀU 16)

- Đối chiếu sổ theo dõi với chứng từ
- Đối chiếu sổ sách với thực tế chất lượng, số lượng
- Xác định nguyên nhân thừa thiếu, hư hao, kém chất lượng, sắp hết hạn sử dụng để cảnh báo

NỘI DUNG KIỂM SOÁT CHẤT LƯỢNG THUỐC (ĐIỀU 15)

- Kiểm soát 100% chất lượng thuốc nhập vào khoa dược
- Kiểm soát chất lượng cảm quan thuốc định kỳ và đột xuất tại khoa dược và các khoa lâm sàng

QUY ĐỊNH BẢO QUẢN THUỐC

(Điều 17 Thông tư 22/2011/TT-BYT)

2. Quy định về bảo quản

- a) Có sổ theo dõi công tác bảo quản, kiểm soát, sổ theo dõi nhiệt độ, độ ẩm tối thiểu 2 lần (sáng, chiều) trong ngày và theo dõi xuất, nhập sản phẩm.
- b) Tránh ánh sáng trực tiếp và các tác động khác từ bên ngoài.
- c) Thuốc, hoá chất, vắc xin, sinh phẩm được bảo quản đúng yêu cầu điều kiện bảo quản do nhà sản xuất ghi trên nhãn hoặc theo yêu cầu của hoạt chất (với các nhà sản xuất không ghi trên nhãn) để đảm bảo chất lượng của sản phẩm.
- d) Thuốc cần kiểm soát đặc biệt (thuốc gây nghiện, thuốc hướng tâm thần và tiền chất dùng làm thuốc, thuốc phóng xạ) và thuốc bảo quản ở điều kiện nhiệt độ đặc biệt thì bảo quản theo quy định hiện hành và yêu cầu của nhà sản xuất.
- đ) Theo dõi hạn dùng của thuốc thường xuyên. Khi phát hiện thuốc gần hết hạn sử dụng hoặc thuốc còn hạn sử dụng nhưng có dấu hiệu nứt, vỡ, biến màu, vẫn đục phải để khu vực riêng chờ xử lý.

QUY ĐỊNH BẢO QUẢN THUỐC

(Điều 17 Thông tư 22/2011/TT-BYT)

2. Quy định về bảo quản

- a) Có sổ theo dõi công tác bảo quản, kiểm soát, sổ theo dõi nhiệt độ, độ ẩm tối thiểu 2 lần (sáng, chiều) trong ngày và theo dõi xuất, nhập sản phẩm.
- b) Tránh ánh sáng trực tiếp và các tác động khác từ bên ngoài.
- c) Thuốc, hoá chất, vắc xin, sinh phẩm được bảo quản đúng yêu cầu điều kiện bảo quản do nhà sản xuất ghi trên nhãn hoặc theo yêu cầu của hoạt chất (với các nhà sản xuất không ghi trên nhãn) để đảm bảo chất lượng của sản phẩm.
- d) Thuốc cần kiểm soát đặc biệt (thuốc gây nghiện, thuốc hướng tâm thần và tiền chất dùng làm thuốc, thuốc phóng xạ) và thuốc bảo quản ở điều kiện nhiệt độ đặc biệt thì bảo quản theo quy định hiện hành và yêu cầu của nhà sản xuất.
- đ) Theo dõi hạn dùng của thuốc thường xuyên. Khi phát hiện thuốc gần hết hạn sử dụng hoặc thuốc còn hạn sử dụng nhưng có dấu hiệu nứt, vỡ, biến màu, vẫn đục phải để khu vực riêng chờ xử lý.



Liên quan đến thông tin Bệnh viện Nhi T.Ư cấp thuốc hết hạn cho bệnh nhi, sáng 19-12 sau khi rà soát tất cả các khâu cung ứng, phân phối và sử dụng thuốc, làm việc với các cá nhân và bộ phận có liên quan, Bệnh viện Nhi T.Ư cho biết có sự cố cấp thuốc quá hạn cho bệnh nhi tại đơn nguyên S6 Khoa Quốc tế.

Theo đó, bệnh viện cho biết rà soát tại Khoa Dược phát hiện lô thuốc quá hạn là Augmentin dạng gói 250 mg, lô 9J3S, hạn sử dụng 27-11-2019, được nhập ngày 1-8-2018 và đã xuất hết ngày 1-11-2018. Tuy nhiên do điều dưỡng cấp thuốc chưa thực hiện đầy đủ quy trình 5 đúng, sai về quy trình chuyên môn của điều dưỡng.

- Điều dưỡng phụ trách tủ thuốc trực của khoa lâm sàng đã không thực hiện đầy đủ quy định về bảo quản thuốc thuốc gần hết hạn sử dụng không đưa vào khu vực cách ly chờ xử lý.
- Hội đồng kiểm kê tại khoa LS (do cán bộ Khoa Dược làm tổ trưởng) không thực hiện kiểm kê theo quy định 3 tháng/lần hoặc có nhưng không cảnh báo với điều dưỡng khoa lâm sàng

TRÁCH NHIỆM CỦA KHOA LÂM SÀNG TRONG VIỆC CHO NGƯỜI BỆNH DÙNG THUỐC (Điều 6 Thông tư 23/2011/TT-BYT)

1. Trước khi người bệnh dùng thuốc

c) Kiểm tra thuốc (tên thuốc, nồng độ, hàm lượng, liều dùng một lần, số lần dùng thuốc trong 24 giờ, khoảng cách giữa các lần dùng thuốc, thời điểm dùng thuốc và đường dùng thuốc) so với y lệnh, **kiểm tra hạn sử dụng và chất lượng cảm quan của thuốc**. Khi phát hiện những bất thường trong y lệnh như chỉ định sử dụng thuốc quá liều quy định, đường dùng không hợp lý hoặc dùng nhiều thuốc đồng thời gây tương tác, điều dưỡng viên phải báo cáo với thầy thuốc điều trị hoặc thầy thuốc trực.

**NHƯ VẬY TẠI BỆNH VIỆN NHI TRUNG ƯƠNG,
ĐIỀU DƯỠNG CHO NGƯỜI BỆNH DÙNG THUỐC ĐÃ
KHÔNG THỰC HIỆN ĐẦY ĐỦ CHÍNH XÁC QUY ĐỊNH NÀY**

KINH NGHIỆM, BÀI HỌC RÚT RA

1. KHOA DƯỢC

- Thực hiện đầy đủ chức năng nhiệm vụ trong việc kiểm nhập, bảo quản, kiểm soát chất lượng thuốc theo Thông tư 22/2011/TT-BYT của Bộ Y tế Quy định tổ chức hoạt động của khoa dược Bệnh viện. Thường xuyên kiểm tra giám sát thuốc tại các kho của Khoa Dược, tủ thuốc trực tại các khoa lâm sàng theo quy định.

2. CÁC KHOA LÂM SÀNG

- Thực hiện nghiêm túc các quy định trước, trong và sau khi người bệnh dùng thuốc, đảm bảo chất lượng thuốc, 5 đúng và an toàn khi sử dụng thuốc cho người bệnh đã được quy định tại Thông tư số 23/TT-BYT-2011 của Bộ Y tế Hướng dẫn sử dụng thuốc tại các cơ sở y tế có giường bệnh



**XIN CHÂN THÀNH
CẢM ƠN SỰ CHÚ Ý
LẮNG NGHE CỦA QUÝ
VỊ ĐỒNG NGHIỆP!!!**

Ds.Mai Văn Thắng