

UBND TỈNH THANH HOÁ
SỞ Y TẾ

CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: /SYT-NVD
V/v củng cố hoạt động Hội đồng thuốc
& Điều trị bệnh viện, nâng cao chất
lượng hoạt động dược lâm sàng, thông
tin thuốc và thực hành tốt bảo quản
thuốc tại các cơ sở khám chữa bệnh,
cơ sở tiêm chủng

Thanh Hóa, ngày tháng 01 năm 2024

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trong tỉnh;
- Các cơ sở tiêm chủng trên địa bàn tỉnh.

Trong năm 2023, Sở Y tế đã tiến hành một số đợt kiểm tra các đơn vị trong ngành về việc thực hiện Kế hoạch số 115/KH-SYT ngày 12/01/2023 ngày 12/01/2023 của Giám đốc Sở Y tế về việc Thực hiện Quyết định số 169/QĐ-UBND ngày 12/01/2023 của UBND tỉnh Thanh Hóa.

Kết quả kiểm tra, đã chứng tỏ sự cố gắng lớn của các đơn vị trong nhiều hoạt động, trong đó có công tác dược bệnh viện và thực hành tốt bảo quản thuốc. Tuy nhiên, công tác dược tại một số bệnh viện vẫn còn một số tồn tại, hạn chế như: Hiệu quả hoạt động của Hội đồng thuốc và Điều trị bệnh viện chưa cao, công tác dược lâm sàng, thông tin thuốc, thực hành tốt bảo quản thuốc (GSP) vẫn còn nhiều bất cập, ...; Để nâng cao chất lượng, hiệu quả công tác dược tại các cơ sở khám chữa bệnh, cơ sở tiêm chủng; Giám đốc Sở yêu cầu các đơn vị thực hiện một số nội dung sau:

1. Đối với cơ sở khám, chữa bệnh

1.1. Củng cố hoạt động của Hội đồng thuốc và Điều trị (HĐT&ĐT)

- Tăng cường hiệu quả hoạt động của HĐT&ĐT;
- Xây dựng kế hoạch, thực hiện giám sát sử dụng thuốc thường xuyên tại các khoa lâm sàng và kê đơn cấp thuốc ngoại trú tại phòng khám;
- Xác định và phân tích các vấn đề liên quan đến thuốc;
- Cải tiến phương pháp bình bệnh án, tăng số lượng, chất lượng của các buổi bình bệnh án tại bệnh viện;
- Thực hiện giám sát và báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR) theo Hướng dẫn của Bộ Y tế ban hành tại Quyết định số 29/QĐ-BYT ngày 05/01/2022;
- Khi xây dựng danh mục thuốc chuẩn bị cho kế hoạch sử dụng của bệnh viện phải thực hiện theo nguyên tắc phân tích ABC/VEN. Kiên quyết loại bỏ những thuốc không thiết yếu ra khỏi danh mục, giảm bớt số lượng tên thương mại cho một

hoạt chất, nhất là kháng sinh để dễ theo dõi hiệu quả của thuốc, bổ sung những thuốc thiết yếu vào danh mục.

1.2. Tăng cường hoạt động dược lâm sàng

- Nghiêm túc triển khai Nghị định 131/2020/NĐ-CP ngày 02/11/2020 của Thủ tướng Chính phủ quy định về tổ chức, hoạt động dược lâm sàng của cơ sở khám, chữa bệnh;

- Tư vấn xây dựng danh mục thuốc đảm bảo an toàn, hiệu quả và hợp lý;

Thực hiện xây dựng danh mục thuốc tại cơ sở khám bệnh, chữa bệnh theo quy định tại Thông tư số 21/2013/TT-BYT ngày 08/8/2013 của Bộ Y tế quy định về tổ chức và hoạt động của Hội đồng Thuốc và điều trị trong bệnh viện.

Cụ thể như sau:

+ Bảo đảm phù hợp với mô hình bệnh tật và chi phí về thuốc sử dụng trong bệnh viện;

+ Phù hợp về phân tuyến chuyên môn kỹ thuật;

+ Căn cứ vào các hướng dẫn hoặc phác đồ điều trị đã được xây dựng và áp dụng tại bệnh viện hoặc cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;

+ Đáp ứng với các phương pháp mới, kỹ thuật mới trong khám bệnh, chữa bệnh;

+ Phù hợp với phạm vi hoạt động chuyên môn của bệnh viện;

+ Phù hợp với các danh mục thuốc do Bộ Y tế ban hành;

+ Ưu tiên thuốc sản xuất trong nước;

+ Ưu tiên lựa chọn thuốc generic hoặc thuốc mang tên chung quốc tế, hạn chế tên biệt dược hoặc nhà sản xuất cụ thể;

- Phân tích, đánh giá hiệu quả sử dụng thuốc tại cơ sở khám chữa bệnh.

1.3. Tăng cường quản lý kê đơn thuốc và bán thuốc theo đơn; phòng chống kháng thuốc

- Nâng cao trách nhiệm của cán bộ y tế đặc biệt là người kê đơn thuốc và bán lẻ thuốc kê đơn tại đơn vị;

- Tăng cường tuyên truyền cho người bệnh và người nhà người bệnh về tác hại của lạm dụng thuốc, sử dụng thuốc không hợp lý đặc biệt là kháng sinh trong điều trị và phòng chống kháng thuốc, ...

1.4. Tăng cường ứng dụng các giải pháp về công nghệ trong việc thực hiện công tác dược bệnh viện như: Ứng dụng công nghệ thông tin trong hoạt động dược lâm sàng, thông tin thuốc, tương tác thuốc, ...

1.5. Tổ chức kiểm nhập 100% lô hàng nhập, đối chiếu hóa đơn nhập, thực tế nhập và so sánh với danh mục thuốc trúng thầu của bệnh viện, chỉ được nhập các mặt hàng thuốc trúng thầu được phê duyệt.

2. Đối với công tác thực hành tốt bảo quản thuốc (bao gồm cả vắc xin)

2.1. Về nhân sự, trang thiết bị và bảo quản thuốc

- Đảm bảo số lượng và trình độ thủ kho phù hợp với yêu cầu bảo quản thuốc của đơn vị;
- Bố trí kho ở vị trí hợp lý, thuận tiện cấp phát thuốc phục vụ cho nhu cầu khám chữa bệnh tại đơn vị;
- Tiếp tục đầu tư thiết bị và đào tạo nhân viên phục vụ cho việc bảo quản thuốc, nhân viên phụ trách bảo quản thuốc phải hiểu rõ mục đích, ý nghĩa của Quy trình thao tác chuẩn (SOP) và thực hiện đúng quy trình đã ban hành;
- Thuốc phải được bảo quản trong điều kiện đảm bảo duy trì chất lượng theo đúng quy định của pháp luật, ...

2.2. Nhập hàng, cấp phát và hồ sơ tài liệu

- Phải có quy trình và biện pháp để đảm bảo thuốc chỉ được mua từ các cơ sở cung cấp đáp ứng quy định của pháp luật;
- Khi nhập thuốc phải kiểm tra thông tin như: loại thuốc, số lượng, số lô, số đăng ký, hạn dùng, ...
- Chỉ được cấp phát (xuất kho) các thuốc đạt tiêu chuẩn chất lượng, còn trong hạn sử dụng; Các thuốc đang trong quá trình biệt trữ phải được người chịu trách nhiệm về chất lượng cho phép mới được xuất kho;
- Phải có quy trình thao tác chuẩn bằng văn bản và hồ sơ ghi chép đối với tất cả các hoạt động kho, ...

2.3. Thuốc trả về, thuốc bị thu hồi và tự thanh tra

- Thuốc trả về phải được bảo quản tại khu vực riêng và dán nhãn để phân biệt;
- Đối với thuốc trả về theo thông báo của cơ quan quản lý, nhà sản xuất, nhà phân phối phải ngừng cấp phát, cách ly và bảo quản tại khu vực biệt trữ, dán nhãn phân biệt, duy trì điều kiện bảo quản cho đến khi trả lại nhà cung cấp hoặc có quyết định cuối cùng về xử lý;
- Lập kế hoạch tự thanh tra định kỳ hoặc đột xuất; Ghi chép rõ ràng kết quả tất cả các cuộc thanh tra và các biện pháp khắc phục (nếu có);

Nhận được công văn này, Giám đốc các đơn vị nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- GD Sở (b/c);
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Lê Văn Cường