

Số *G107* /BYT-BM-TE

Hà Nội, ngày *10* tháng 8 năm 2016

v/v tăng cường đảm bảo an toàn dịch vụ tiêm thuốc tránh thai.

KHẨN

CÔNG VĂN BẢN

Số: *57*

Ngày *15* tháng *8* năm *2016*

Kính gửi: Trung tâm Chăm sóc sức khỏe sinh sản các tỉnh, thành phố

Trong thời gian gần đây, Vụ Sức khỏe Bà mẹ-Trẻ em, Bộ Y tế nhận được báo cáo của một số địa phương và Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc (Trung tâm DI & ADR Quốc gia) về các trường hợp phản ứng phản vệ sau khi tiêm thuốc tránh thai Depoteron 150mg/1ml.

Trong khi chờ các cơ quan chức năng tiến hành thu thập số liệu và xác định nguyên nhân, để đảm bảo an toàn cho khách hàng sử dụng dịch vụ tiêm thuốc tránh thai, đồng thời tăng cường giám sát, xử trí kịp thời các phản ứng có hại của thuốc, Vụ Sức khỏe Bà mẹ - Trẻ em, Bộ Y tế đề nghị Trung tâm Chăm sóc sức khỏe sinh sản (CSSKSS) các tỉnh, thành phố khẩn trương thực hiện một số công việc sau:

1. Phối hợp với Chi cục Dân số - Kế hoạch hóa gia đình tỉnh, thành phố tiến hành ngay việc rà soát lại toàn bộ quá trình tiếp nhận, phân phối và bảo quản thuốc tiêm tránh thai tại các cơ sở y tế trên địa bàn tỉnh. Phát hiện thuốc không được bảo quản đúng quy định hoặc có biểu hiện bất thường (quá hạn sử dụng, biến đổi màu sắc, tính chất vật lý,...), báo cáo Sở Y tế và đề xuất ngay phương án xử lý. Không lưu giữ thuốc tại những cơ sở không đủ điều kiện bảo quản theo quy định;

2. Tăng cường giám sát, hướng dẫn, đôn đốc các cơ sở, cán bộ cung cấp dịch vụ tiêm thuốc tránh thai thực hiện đúng chỉ định, chống chỉ định, quy trình kỹ thuật tiêm thuốc tránh thai theo Hướng dẫn quốc gia về các dịch vụ chăm sóc sức khỏe sinh sản của Bộ Y tế. Đặc biệt cần lưu giữ khách hàng tại cơ sở y tế sau tiêm ít nhất 30 phút để theo dõi;

3. Tập huấn cho nhân viên y tế tại các cơ sở có cung cấp dịch vụ tiêm thuốc tránh thai về phát hiện, chẩn đoán, xử trí, điều trị các phản ứng có hại của thuốc theo hướng dẫn chuyên môn của Bộ Y tế. Kiểm tra việc đảm bảo nhân lực, trang thiết bị và thuốc chống sốc phản vệ tại tất cả các cơ sở y tế có cung cấp dịch vụ tiêm thuốc tránh thai. Chỉ thực hiện việc tiêm thuốc tránh thai tại các cơ sở y tế đã sẵn sàng các điều kiện về nhân lực đã được đào tạo, trang thiết bị và thuốc cấp cứu sốc phản vệ;

4. Trong quá trình cung cấp dịch vụ, nếu xuất hiện phản ứng có hại sau tiêm thuốc tránh thai, cần thông tin, báo cáo ngay về Bộ Y tế (Vụ Sức khỏe Bà mẹ - Trẻ em) để có hướng giải quyết;

5. Rà soát, phát hiện tất cả các trường hợp phản ứng có hại sau sử dụng thuốc tiêm tránh thai Depoteron 150 mg/ml trên địa bàn tỉnh, thành phố kể từ 01/01/2015 (nếu có), kể cả các trường hợp đã xử trí, cấp cứu hồi phục, lập báo cáo phản ứng có hại của thuốc theo hướng dẫn tại Quyết định số 1088/QĐ-BYT, ngày 04/04/2013 của Bộ trưởng Bộ Y tế, khẩn trương gửi về Trung tâm DI & ADR Quốc gia, đồng thời gửi về Cục Quản lý Dược và Vụ Sức khỏe Bà mẹ, Trẻ em, Bộ Y tế.

Trong quá trình thực hiện nếu gặp khó khăn, vướng mắc, đề nghị Trung tâm CSSKSS tỉnh, thành phố liên hệ: Ths. Dương Thị Hải Ngọc – Chuyên viên Vụ Sức khỏe Bà mẹ-Trẻ em; ĐT: (04)62733315; Di động: 0983413869; Email: ngocdth.bmte@moh.gov.vn để hỗ trợ kịp thời.

Xin trân trọng cảm ơn.

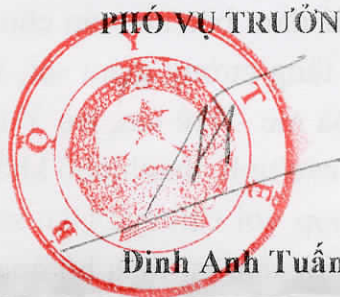
Nơi nhận:

- Như trên;
- TT. Nguyễn Viết Tiến (để b/c);
- Đ/c Vụ trưởng (để b/c);
- Tổng cục Dân số/KHHGD (để p/h);
- Cục Quản lý Dược (để p/h);
- Cục Quản lý Khám, chữa bệnh (để p/h);
- Trung tâm DI & ADR quốc gia (để p/h);
- Sở Y tế 63 tỉnh, Tp (để p/h chỉ đạo);
- Lưu VT, BM-TE (DHN 10).

TL. BỘ TRƯỞNG

KT. VỤ TRƯỞNG VỤ SỨC KHỎE BÀ MẸ- TRẺ EM

PHÓ VỤ TRƯỞNG



Đinh Anh Tuấn