

ต้นฉบับ

เอกสารควบคุม

โรงพยาบาลลำพูน	SOP-PHA-007		
ระเบียบปฏิบัติเรื่อง : การติดตามอาการอันไม่พึงประสงค์จากผลิตภัณฑ์สุขภาพ APR ผู้ป่วยในกรณี มีเภสัชกรปฏิบัติงาน บริการทางเภสัชกรรม (Pharmaceutical Care)			
วันที่ประกาศใช้	13 ก.ย. 2545	แก้ไขครั้งที่ : 0	หน้า : 1/2

- วัตถุประสงค์
1. เพื่อเฝ้าระวังและป้องกันอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยเฉพาะยา ตั้งแต่ผู้ป่วยได้รับการรักษาอย่างต่อเนื่องเป็นปัจจุบัน โดยประสานงานกับบุคลากรทางด้านสาธารณสุขที่เกี่ยวข้องกับการดูแลผู้ป่วย
 2. เพื่อแก้ปัญหาการเกิดอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่พบ

ขั้นตอนการทำงาน

1. การกำหนดกลุ่มเป้าหมาย เพื่อดำเนินการติดตามเฝ้าระวัง APR คือ หอผู้ป่วยอายุรกรรมหญิง อายุรกรรมชาย
2. การค้นหาผู้ป่วยเป้าหมาย โดยค้นหาจากสมุดแฟ้มการรักษาของผู้ป่วย สอบถามจากแพทย์พยาบาลที่ดูแลผู้ป่วย
3. การสัมภาษณ์ผู้ป่วยเป้าหมาย เพื่อสร้างความคุ้นเคย ท่วงโย และให้ข้อมูลเกี่ยวกับการใช้ยา
ขั้นตอนมี ดังนี้
 - 3.1 เยี่ยมผู้ป่วยที่เตียง
 - 3.2 แนะนำว่าตนเองเป็นเภสัชกร และแนะนำชื่อของตนเอง
 - 3.3 บอกวัตถุประสงค์ของการมาเยี่ยมผู้ป่วย คือ เภสัชกรมาช่วยดูแลเรื่องการให้ยาของผู้ป่วย
 - 3.4 สัมภาษณ์ผู้ป่วย เพื่อเก็บข้อมูลเกี่ยวกับการเจ็บป่วยและการให้ยา
 - 3.5 รวบรวมข้อมูลที่ได้ และประมวลเป็นฐานข้อมูลเกี่ยวกับการเจ็บป่วยและการให้ยา
4. จัดทำฐานข้อมูลผู้ป่วยเป้าหมายเฉพาะราย
5. การเฝ้าระวังจากการให้ยาของผู้ป่วย มีขั้นตอน ดังนี้
 - 5.1 ทบทวนฐานข้อมูลผู้ป่วย และประเมินการเกิด อาการอันไม่พึงประสงค์จากยา โดยบันทึกความเปลี่ยนแปลง การประเมินการให้ยา และผลการให้ยา ที่อาจเป็นสาเหตุของการเกิด ADR
 - 5.2 หากพบ หรือสงสัยว่าผู้ป่วยเกิด หรืออาจเกิด ADR จากยาที่ได้รับ ให้ทำการตรวจสอบซ้ำจากเอกสารอ้างอิง มีการสืบค้นข้อมูลทางวิชาการ เตรียมข้อมูลเกี่ยวกับทางเลือกอื่น ๆ แนวทางแก้ไขอาการไม่พึงประสงค์ที่พบ บันทึกข้อมูล ADR และการแก้ไขที่มีการดำเนินการในแบบบันทึกข้อมูลผู้ป่วย (patient profile) และแบบรายงาน ADR จังหวัดลำพูน
 - 5.3 กรณีการเกิด ADR ที่ต้องสอบสวน ให้แจ้งเภสัชกรผู้รับผิดชอบศูนย์ APR
6. ประสานงานกับแพทย์ผู้เกี่ยวข้อง เมื่อพบ หรือคาดว่าจะเกิด ADR ขั้นตอน มีดังนี้
 - 6.1 แจ้งแพทย์ให้ทราบถึงอาการของ ADR

ต้นฉบับ

โรงพยาบาลลำพูน		SOP-PHA-007	
ระเบียบปฏิบัติเรื่อง : การติดตามอาการอันไม่พึงประสงค์จากผลิตภัณฑ์สุขภาพ APR ผู้ป่วยในกรณี มีเภสัชกรปฏิบัติงาน- บริบาลทางเภสัชกรรม (Pharmaceutical Care)			
วันที่ประกาศใช้	13 ก.ย. 2545	แก้ไขครั้งที่ : 0	หน้า : 2/2

- 6.2 แสดงข้อมูลที่ยืนยัน ADR ว่ามีความสัมพันธ์กับยา
- 6.3 วิเคราะห์ อภิปราย ADR ที่เกิดขึ้น ร่วมกับแพทย์
- 6.4 สรุป ประเมิน ADR ที่เกิดขึ้น เกิดจากยา หรือไม่ เสนอแนวทางป้องกัน หรือแก้ไขร่วมกับแพทย์
- 7. การประเมินความสัมพันธ์ของ ADR จากยาที่ปงชี้ได้ กรณีเกิดอาการแพ้ยา มอบบัตรแพ้ผู้ยา แก่ผู้ป่วย พร้อมแนะนำการใช้ยา (Drug counseling)
- 8. การบันทึกและการสรุปรายงาน ADR โดยแบบรายงาน ADR จังหวัดลำพูน แบบรายงาน APR ของคณะกรรมการอาหารและยา และสรุปกรณีการเกิด ADR เป็น Case ที่น่าสนใจ มอบศูนย์ APR จังหวัดลำพูน

เอกสารแนบท้าย

บันทึกคุณภาพที่จะเกิดขึ้นตามระเบียบปฏิบัติงานนี้
การติดตามรายงานเมื่อพบ APR
ระบบการป้องกันการเกิด APR ซ้ำ