

เอกสารควบคุม

[illegible]

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 ทั้งแต่ผู้ป่วยได้รับการรักษาอย่างต่อเนื่องเป็นปัจจุบัน โดยประสานงานกับบุคลากรทางด้านสาธารณสุขที่เกี่ยวข้องกับการดูแลผู้ป่วย
 2. เพื่อแก้ปัญหาการเกิดอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่พบ

ขั้นตอนการทำงาน

1. การกำหนดกลุ่มเป้าหมาย เพื่อดำเนินการติดตามเฝ้าระวัง APR คือ หอผู้ป่วยอายุรกรรมหญิง อายุรกรรมชาย
2. การค้นหาผู้ป่วยเป้าหมาย โดยค้นหาจากสมุดแฟ้มการรักษาของผู้ป่วย สอบถามจากแพทย์ พยาบาลที่ดูแลผู้ป่วย
3. การสัมภาษณ์ผู้ป่วยเป้าหมาย เพื่อสร้างความคุ้นเคย ท่วงไทย และให้ข้อมูลเกี่ยวกับการใช้ยา ขั้นตอนมี ดังนี้
 - 3.1 เยี่ยมผู้ป่วยที่เตียง
 - 3.2 แนะนำว่าตนเองเป็นเภสัชกร และแนะนำชื่อของตนเอง
 - 3.3 บอกวัตถุประสงค์ของการมาเยี่ยมผู้ป่วย คือ เภสัชกรมาช่วยดูแลเรื่องการให้ยาของผู้ป่วย
 - 3.4 สัมภาษณ์ผู้ป่วย เพื่อเก็บข้อมูลเกี่ยวกับการเจ็บป่วยและการใช้ยา
 - 3.5 รวบรวมข้อมูลที่ได้ และประมวลเป็นฐานข้อมูลเกี่ยวกับการเจ็บป่วยและการใช้ยา
4. จัดทำฐานข้อมูลผู้ป่วยเป้าหมายเฉพาะราย
5. การเฝ้าระวังจากการใช้ยาของผู้ป่วย มีขั้นตอน ดังนี้
 - 5.1 ทบทวนฐานข้อมูลผู้ป่วย และประเมินการเกิด อาการอันไม่พึงประสงค์จากยา โดยบันทึก ความเปลี่ยนแปลง การประเมินการใช้ยา และผลการใช้ยา ที่อาจเป็นสาเหตุของการเกิด ADR
 - 5.2 หากพบ หรือสงสัยว่าผู้ป่วยเกิด หรืออาจเกิด ADR จากยาที่ได้รับ ให้ทำการตรวจสอบ จากเอกสารอ้างอิง มีการสืบค้นข้อมูลทางวิชาการ เตรียมข้อมูลเกี่ยวกับทางเลือกอื่น ๆ แนวทางแก้ไขอาการไม่พึงประสงค์ที่พบ บันทึกข้อมูล ADR และการแก้ไขที่มีการดำเนินการใน แอมบับันทึกข้อมูลผู้ป่วย (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 จากยาที่ป่งชี้ได้ 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 ข้ำ