

BỘ Y TẾ
TRƯỜNG ĐẠI HỌC DƯỢC HÀ NỘI



TRUNG TÂM QUỐC GIA
VỀ THÔNG TIN THUỐC
VÀ THEO DÕI PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC

THE NATIONAL CENTRE OF DRUG INFORMATION AND ADVERSE DRUG
REACTIONS MONITORING (NATIONAL DI & ADR CENTRE)



DI&ADR

DI&ADR

HÀ NỘI 5 – 2009

DI&ADR

TRUNG TÂM QUỐC GIA VỀ THÔNG TIN THUỐC VÀ THEO DÕI PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC

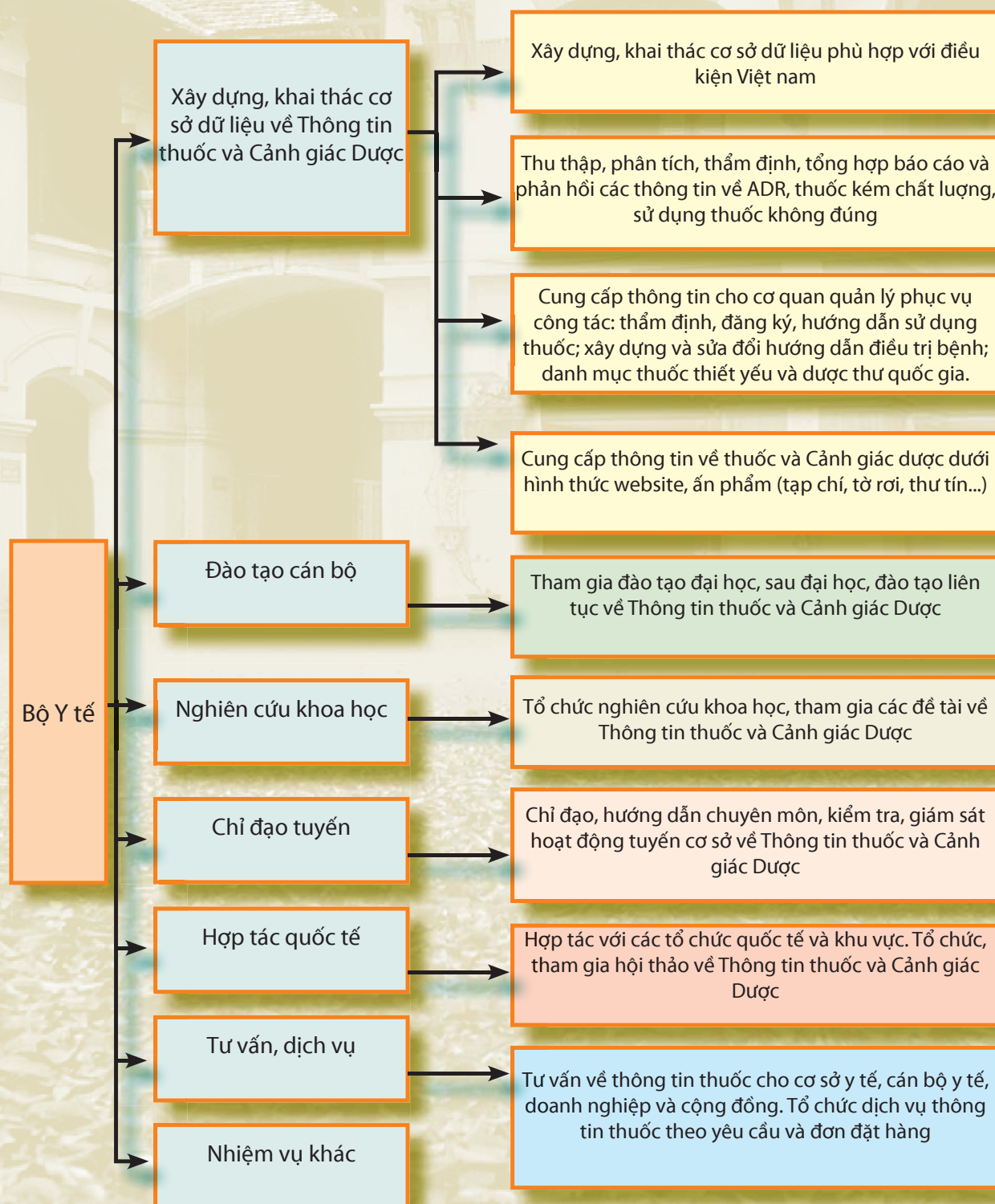
THE NATIONAL CENTRE OF DRUG INFORMATION AND ADVERSE DRUG REACTIONS MONITORING (NATIONAL DI & ADR CENTRE)

Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc, được thành lập theo quyết định 991/QĐ-BYT ngày 24/03/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế, là đơn vị đầu ngành về Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược ở tuyến Trung ương, có chức năng giúp Bộ Y tế xây dựng và cung cấp cơ sở dữ liệu thông tin về thuốc, bao gồm cả thông tin về cảnh giác Dược, đào tạo, nghiên cứu khoa học, chỉ đạo tuyến, hợp tác quốc tế, tư vấn dịch vụ về Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược.

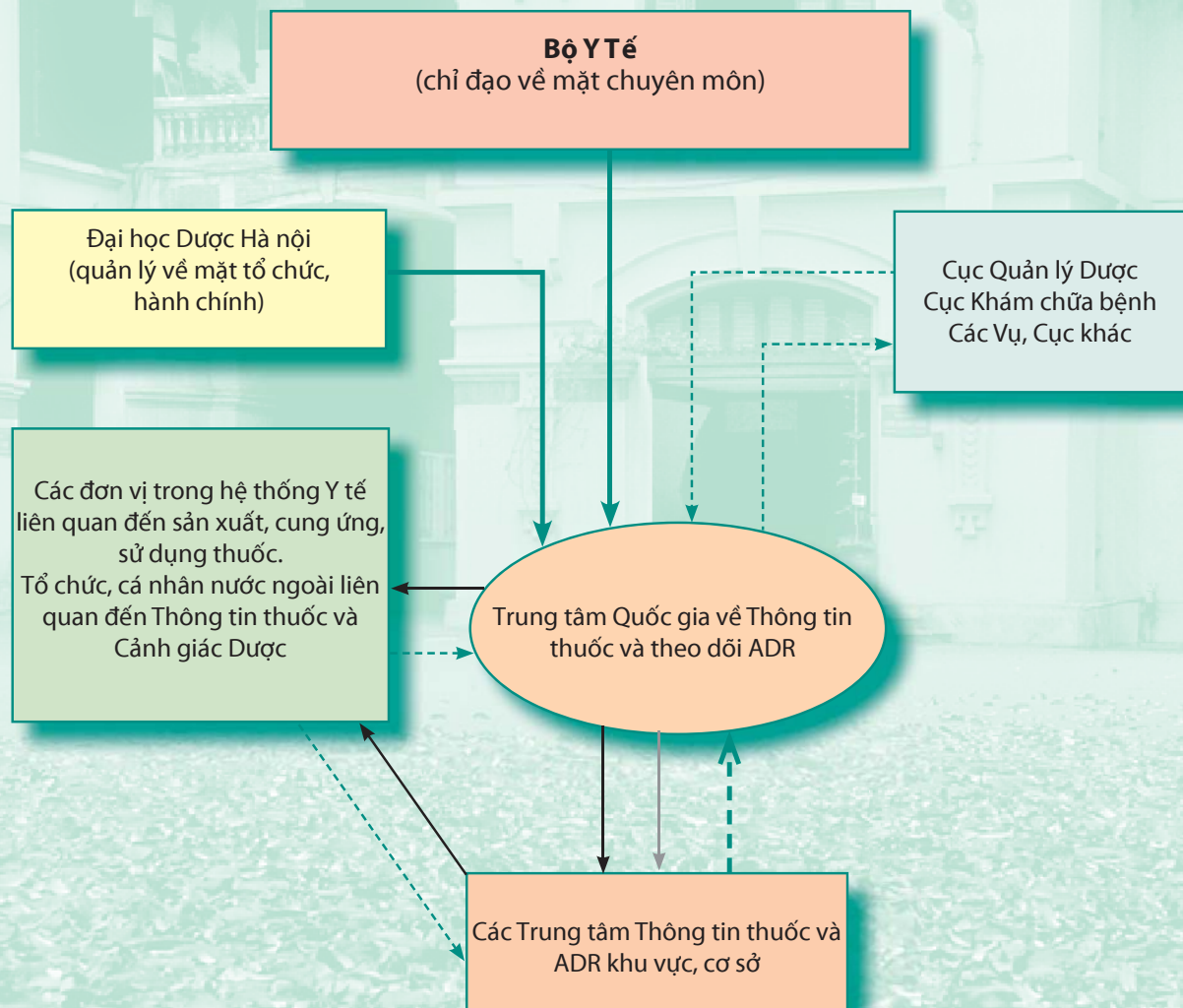
Trung tâm là một đơn vị sự nghiệp có thu trực thuộc trường Đại học Dược Hà Nội, có tư cách pháp nhân, có con dấu và tài khoản riêng theo qui định của pháp luật.



Nhiệm vụ

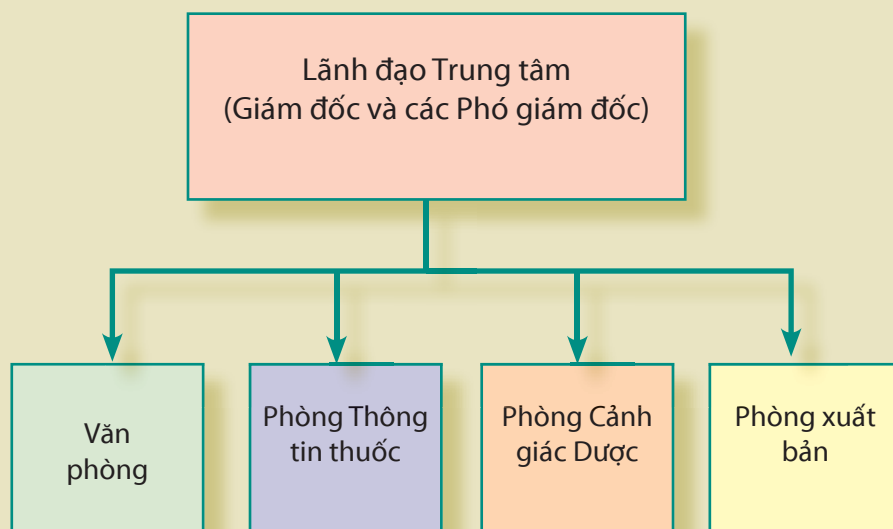


Vị trí của Trung tâm và mối quan hệ với các đơn vị chuyên môn y tế khác



- Chỉ đạo trực tiếp
- - - - -> Cung cấp, tư vấn thông tin về thuốc và Cảnh giác Dược
- Chỉ đạo chuyên môn, kỹ thuật
- Phản hồi thông tin cho cơ sở
- - - - -> Báo cáo, cung cấp thông tin từ cơ sở

SƠ ĐỒ CƠ CẤU TỔ CHỨC CỦA TRUNG TÂM QUỐC GIA VỀ THÔNG TIN THUỐC VÀ THEO DÕI PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC



CHỨC NĂNG, NHIỆM VỤ CỦA CÁC ĐƠN VỊ TRONG TRUNG TÂM

VĂN PHÒNG

- Thực hiện các thủ tục hành chính, liên hệ công tác với các cơ quan khác.
- Tiếp nhận, xử lý các thông tin đến (báo cáo, công văn giấy tờ, điện thoại, email...), chuyển giao cho các bộ phận chuyên môn có liên quan.
- Nhập, quản lý và lưu trữ các tài liệu, cơ sở dữ liệu, sách, báo, tạp chí.
- Phối hợp hoạt động của các đơn vị trong Trung tâm, xây dựng kế hoạch công tác.
- Phối hợp tổ chức đào tạo, hội thảo, hội nghị và công tác nghiên cứu khoa học.
- Thực hiện thanh quyết toán liên quan đến hoạt động chuyên môn của Trung tâm.
- Phối hợp thực hiện công tác đối ngoại của Trung tâm.

PHÒNG THÔNG TIN THUỐC

- Tiếp nhận, tìm kiếm, xử lý thông tin và phản hồi các yêu cầu về Thông tin thuốc cho các Trung tâm khu vực và tuyến cơ sở, các cơ quan, đơn vị, tổ chức có liên quan đến hoạt động sản xuất, kinh doanh và sử dụng thuốc.
- Xây dựng và cập nhật bộ cơ sở dữ liệu (bao gồm cả thông tin về thuốc, tương tác thuốc, ADR, tính an toàn và hiệu quả, sử dụng thuốc ở các đối tượng đặc biệt...).
- Thực hiện công tác chỉ đạo tuyến: hỗ trợ hoạt động chuyên môn, giám sát và kiểm tra hoạt động Thông tin thuốc của các Trung tâm khu vực và tuyến cơ sở.

- Tham gia biên soạn, phát hành các tài liệu chuyên môn liên quan đến Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược.
- Tham gia hỗ trợ công tác đào tạo trong đại học, sau đại học và đào tạo liên tục về Thông tin thuốc.
- Tổ chức và tham gia các nghiên cứu khoa học, các cuộc hội thảo, hội nghị, các khóa tập huấn ở trong nước và nước ngoài về Thông tin thuốc.
- Tổ chức, tham gia các dự án trong nước và với các tổ chức, đơn vị cá nhân nước ngoài về lĩnh vực Thông tin Thuốc. Xây dựng, duy trì trao đổi và chia sẻ thông tin với mạng lưới Thông tin thuốc, Cảnh giác Dược quốc tế và trong khu vực.
- Tư vấn thông tin về Thông tin thuốc theo yêu cầu của cán bộ y tế, doanh nghiệp và người tiêu dùng hay theo đơn đặt hàng của các tổ chức, cá nhân khác.

PHÒNG CẢNH GIÁC DƯỢC

- Tiếp nhận và tiến hành tổ chức thẩm định các báo cáo về cảnh giác dược nói chung và ADR từ các Trung tâm DI & ADR khu vực và tuyến cơ sở, từ các cơ quan, đơn vị, tổ chức có liên quan đến hoạt động sản xuất, kinh doanh và sử dụng thuốc.
- Phản hồi thông tin đã thẩm định, cập nhật, chia sẻ thông tin về các thông tin ADR mới và những tai biến liên quan đến sử dụng thuốc cho các Trung tâm khu vực, cho các đơn vị tuyến cơ sở, các cơ quan, đơn vị, tổ chức có liên quan đến hoạt động sản xuất, kinh doanh và sử dụng thuốc.
- Phối hợp xây dựng và cập nhật bộ cơ sở dữ liệu về ADR của Việt Nam.
- Thực hiện công tác chỉ đạo tuyến: hỗ trợ hoạt động chuyên môn, giám sát và kiểm tra hoạt động ADR của các Trung tâm khu vực và tuyến cơ sở.
- Tham gia biên soạn, phát hành các tài liệu chuyên môn liên quan đến Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược.
- Tham gia hỗ trợ công tác đào tạo trong đại học, sau đại học và đào tạo liên tục về Cảnh giác Dược.
- Tổ chức và tham gia các nghiên cứu khoa học, các cuộc hội thảo, hội nghị, các khóa tập huấn ở trong nước và nước ngoài về Cảnh giác Dược.
- Tổ chức, tham gia các dự án trong nước và với các tổ chức, đơn vị cá nhân nước ngoài về lĩnh vực Cảnh giác Dược. Xây dựng, duy trì trao đổi và chia sẻ thông tin với mạng lưới ADR và Cảnh giác Dược quốc tế và trong khu vực.
- Tư vấn thông tin về ADR và Cảnh giác Dược theo yêu cầu của cán bộ y tế, doanh nghiệp và người tiêu dùng hay theo đơn đặt hàng của các tổ chức, cá nhân khác.

PHÒNG XUẤT BẢN

- Phối hợp xây dựng, biên soạn, phát hành và cập nhật cơ sở dữ liệu về Thông tin thuốc và ADR của Trung tâm.
- Tiếp nhận tin bài; tiến hành phản biện và bình chọn bài đăng, biên tập tin, tổ chức xuất bản tạp chí, bản tin của Trung tâm. Phối hợp biên soạn và tổ chức phát hành các ấn phẩm khác (sách, CD ROM, tờ rơi...) của Trung tâm.
- Quản lý marketing, quảng cáo, bảo trì và cập nhật thông tin cho website về Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược của Trung tâm.

ĐỊNH HƯỚNG PHÁT TRIỂN HOẠT ĐỘNG CỦA TRUNG TÂM QUỐC GIA VỀ THÔNG TIN THUỐC VÀ THEO DÕI PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC GIAI ĐOẠN 2009 – 2012, TẦM NHÌN ĐẾN 2015

Căn cứ trên tình hình thực tế (nhân lực, nguồn kinh phí được cấp, triển khai các dự án...), trong giai đoạn 2009 đến 2015, Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc sẽ từng bước phấn đấu thực hiện những nội dung hoạt động sau:

- 1** Thiết lập và hoàn chỉnh tài liệu, văn bản pháp lý liên quan đến công tác Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược
 - Xây dựng bộ cơ sở dữ liệu chuẩn (cho cả tân dược và đông dược) bao gồm thông tin về thuốc, tương tác thuốc, các phản ứng có hại, tính an toàn và hiệu quả của thuốc, sử dụng thuốc ở các đối tượng đặc biệt dưới dạng sách, CD Rom, phần mềm tra cứu và tra cứu trực tuyến.
 - Biên soạn các tài liệu hướng dẫn công tác Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược cho cán bộ y tế và cho cộng đồng.
 - Tham gia biên soạn qui định về tiêu chuẩn và qui chế hoạt động của trung tâm Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược ở cấp quốc gia, cấp khu vực và các cơ sở. Xây dựng qui chế các hoạt động cho công tác chỉ đạo tuyến.
 - Tham gia xây dựng tiêu chuẩn Thực hành tốt về Cảnh giác Dược làm cơ sở cho Bộ Y tế ban hành tài liệu này.
- 2** Thiết lập và hoàn chỉnh hệ thống Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược
 - Phối hợp với các cơ quan chức năng để hình thành hệ thống Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược ở Việt nam từ trung ương tới cơ sở: thành lập các Trung tâm khu vực, phát triển và tổ chức lại các đơn vị Thông tin thuốc và Cảnh giác dược trong khuôn khổ hoạt động của Hội đồng thuốc và điều trị tuyến cơ sở, phát triển mạng lưới theo dõi ADR tại các doanh nghiệp sản xuất và kinh doanh dược phẩm.
 - Tổ chức các chương trình đào tạo (trong và ngoài nước) về nhân lực cho Trung tâm Quốc gia, đào tạo lại nhân lực cho các Trung tâm khu vực và các đơn vị trong hệ thống. Phối hợp biên soạn giáo trình và xây dựng chương trình đào tạo trong đại học, sau đại học và đào tạo liên tục về Thông tin thuốc, Cảnh giác Dược cho các trường Y, Dược.
 - Tiếp nhận và phản hồi báo cáo ADR. Thiết kế lại hệ thống báo cáo ADR. Tăng cường công tác thẩm định, phân tích, lưu trữ và cảnh báo ADR: đào tạo chuyên gia thẩm định, thành lập nhóm Dược sĩ, bác sĩ tư vấn lâm sàng hỗ trợ cho hoạt động này của Trung tâm, phản hồi báo cáo ADR trong nước và nước ngoài. Phối hợp, hỗ trợ nâng cấp các đơn vị Thông tin thuốc và ADR ở cơ sở.
 - Triển khai các hoạt động nghiên cứu khoa học của Trung tâm về lĩnh vực Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược.
- 3** Tăng cường nhận thức của cán bộ Y tế, doanh nghiệp dược và người tiêu dùng về Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược
 - Triển khai công tác tuyên truyền, xuất bản: in sách, phát hành bản tin, tờ rơi, áp phích
 - Tổ chức các hội thảo, hội nghị trong lĩnh vực Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược.

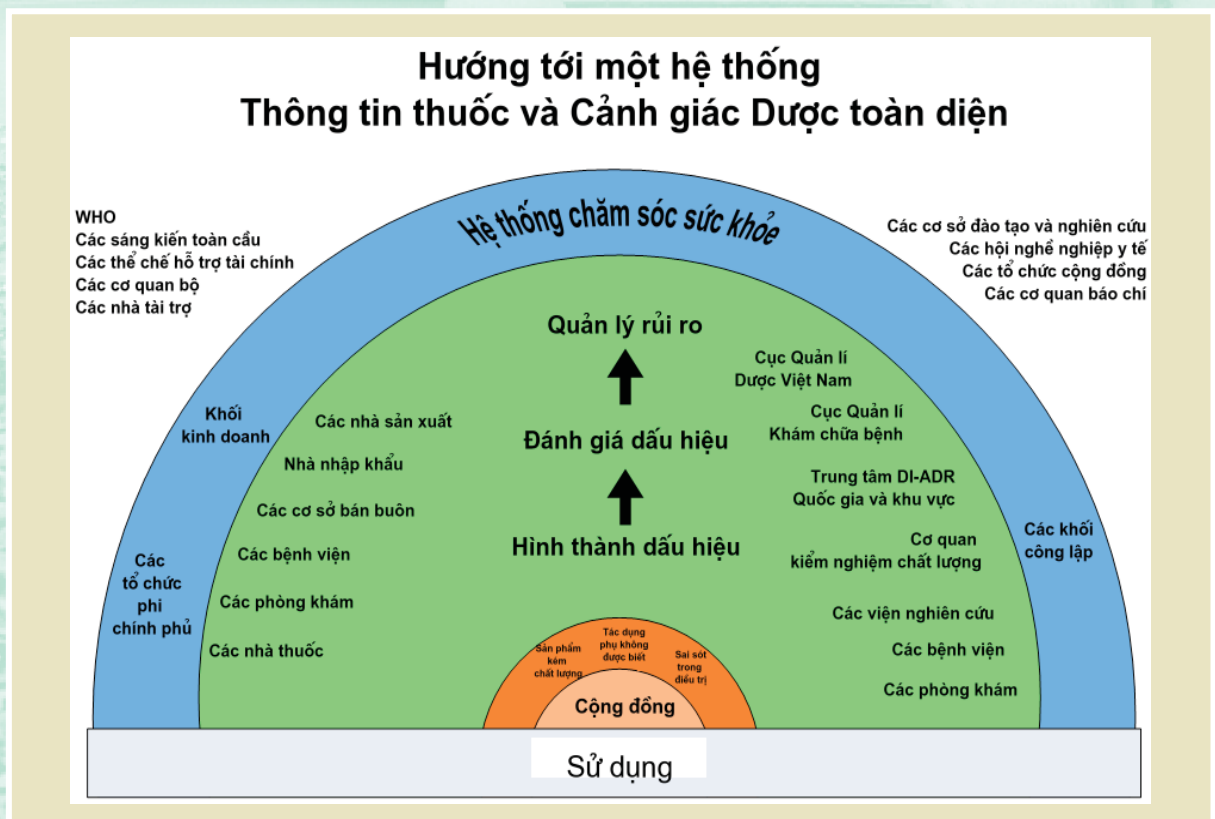
- Triển khai và tăng cường công tác thông tin giáo dục, truyền thông cho cán bộ y tế và cho cộng đồng.
- Triển khai, mở rộng và nâng cao các loại hình tư vấn và cung cấp dịch vụ theo yêu cầu về Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược cho cán bộ y tế, cho doanh nghiệp và cho người tiêu dùng.

4 Bảo đảm các điều kiện cần thiết cho hoạt động của các trung tâm Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược

- Tiếp tục trang bị và tăng cường cập nhật các tài liệu chuyên môn cần thiết cho hoạt động Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược: sách, tạp chí, cơ sở dữ liệu, phần mềm...
- Tăng cường đầu tư các trang thiết bị, phương tiện làm việc phụ trợ cho công tác Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược.
- Xúc tiến tìm kiếm kinh phí và nguồn tài trợ cho hoạt động Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược từ vốn ngân sách nhà nước, các dự án hợp tác với các tổ chức quốc tế, từ nguồn thu từ các hoạt động cung cấp dịch vụ, tiến tới xây dựng cơ chế tự chủ tài chính cho Trung tâm.

5 Tăng cường hợp tác quốc tế, chia sẻ kinh nghiệm về Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược

- Tham gia vào mạng lưới Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược quốc tế để chia sẻ thông tin và học hỏi kinh nghiệm.
- Tìm kiếm và triển khai các dự án hợp tác với nước ngoài để phát triển mạng lưới Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược tại Việt Nam, cập nhật và áp dụng các kiến thức, kỹ năng mới trong lĩnh vực này vào thực hành trong nước.
- Tham gia hội nghị, hội thảo chuyên ngành Thông tin thuốc và Cảnh giác Dược để từng bước hội nhập quốc tế về lĩnh vực này.



Một vài hình ảnh về hoạt động có liên quan đến Cảnh giác Dược

sau khi có quyết định thành lập Trung tâm của Bộ trưởng Bộ Y tế



Khai mạc Hội thảo Đồng thuận về Cảnh giác Dược tại Việt Nam



Thứ trưởng Cao Minh Quang phát biểu chỉ đạo Hội thảo



Khai giảng khóa tập huấn về Cảnh giác Dược tại trường Đại học Dược Hà Nội, tháng 3/2009



Giảng bài về Cảnh giác Dược



Thảo luận nhóm



Giảng viên và học viên chụp ảnh lưu niệm



TRUNG TÂM QUỐC GIA

VỀ THÔNG TIN THUỐC VÀ THEO DÕI PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC

Tầng 3 nhà GMP – Trường Đại học Dược Hà Nội

13 – 15 Lê Thánh Tông – Hoàn Kiếm - Hà Nội

Tel: +84 43 9335618

Fax: +84 43 9335642

Email: di.pycenter@vnn.vn