



ایمنی بیمار (گزارش عوارض دارویی و اشتباهات دارویی)

گزارش دهید!

آیا تا به حال، عارضه یا اشتباه دارویی را گزارش کردید؟

آیا با گروه پایش ایمنی مصرف فرآورده های سلامت آشنا هستید؟

STOP

گروه پایش ایمنی مصرف فرآورده های سلامت

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها (ADR) به عنوان تنها مرکز ملی در سطح کشور به جمع آوری، بررسی و ثبت گزارش های عوارض و اشتباهات دارویی مشاهده شده توسط جامعه محترم پزشکی می پردازد. هدف از بررسی عوارض و اشتباهات دارویی دریافت شده، کاهش مرگ و میر ناشی از عوارض و اشتباهات دارویی و پیشگیری از وقوع آنها می باشد. از سال ۱۳۹۶ به دلیل اهمیت توجه به ایمنی مصرف سایر فرآورده های سلامت به غیر از دارو و با هدف ارتقاء سیستم پایش تجویز و مصرف سایر فرآورده های سلامت در کنار فرآورده های دارویی، نام این مجموعه به "گروه پایش ایمنی مصرف فرآورده های سلامت" تغییر یافته است.

کلیه عوارض مشکوک به مصرف دارو، اشتباهات دارویی و هرگونه مشکل مرتبط با مصرف فرآورده های دارویی مشمول گزارش دهی به گروه پایش ایمنی مصرف فرآورده های سلامت واقع در سازمان غذا و دارو هستند. همچنین کلیه عوارض مشکوک به مصرف فرآورده های درمانی از جمله فرآورده های خونی، واکسن ها، مواد حاجب، مواد مورد استفاده در دندانپزشکی یا جراحی، فرآورده های گیاهی و محلول های لنز قابل گزارش به این مرکز هستند.

جهت گزارش اطمینان از ارتباط دارو و بروز عارضه ضروری نیست و حتی تردید به ایجاد عارضه دارویی قابل گزارش است. همچنین کلیه عوارض مشاهده شده اعم از خفیف یا شدید، گذرا یا پایدار توسط مرکز ADR پذیرفته می شود.

کلیه شاغلین حرف پزشکی (پزشکان، پرستاران، داروسازان، دندانپزشکان و ...) بخش دولتی و غیر دولتی باید عوارض و اشتباهات دارویی مشاهده شده را به مرکز ADR گزارش نمایند.

عبارت است از هر نوع واکنش زیان آور و ناخواسته که به دنبال مصرف دارو یا واکسن رخ می دهد.

اشتباه دارویی عبارت است از هرگونه رویداد قابل پیشگیری که ممکن است باعث یا منجر به مصرف نامناسب فرآورده دارویی یا ایجاد اثرات زیان آور در بیمار گردد. اشتباه دارویی ممکن است به نحوه عملکرد شاغلین حرف پزشکی، فرآورده دارویی، سیستم و فرآیندها از جمله نسخه نویسی (Prescribing)، دستور دارویی (Order communication)، برچسب فرآورده های دارویی (Labeling)، بسته بندی (Packaging)، نامگذاری (Nomenclature)، ترکیب نمودن داروها (Compounding)، نسخه پیچی (Dispensing)، توزیع (Distribution)، تجویز دارو (Administration)، آموزش (Education)، پایش (Monitoring) و مصرف فرآورده (Use) مربوط باشد.

- حتی الامکان بلافاصله پس از اطلاع از وقوع یک عارضه یا اشتباه دارویی، مورد را به مرکز ADR گزارش نمایید، حتی اگر مدت زمان زیادی از وقوع آن عارضه یا اشتباه دارویی سپری شده باشد.
- به منظور پیشگیری از تکرار وقوع و نیز عواقب ناگوار ناشی از عوارض و اشتباه دارویی جدی و بر اساس دستورالعمل ثبت عوارض و خطاهای دارویی، گزارش دهی تلفنی فوری (طی ۲۴ ساعت از وقوع) تمامی موارد جدی به مرکز ADR اجباری است.
- موارد جدی عبارتند از کلیه موارد منجر به: • مرگ و یا تهدید کننده حیات • ناتوانی یا نقص عضو مشخص و دائمی • بستری شدن در بیمارستان • ناهنجاری های مادرزادی

- مراجعه به سامانه ثبت گزارش عوارض دارویی به نشانی: adr.ttac.ir و تکمیل اطلاعات درخواستی، ثبت و ارسال گزارش
- گزارش فوری موارد جدی (طی ۲۴ ساعت از وقوع) از طریق تماس تلفنی با مرکز ADR (۶۱۹۲۷۱۴۴ - ۶۶۱۷۶۹۳۴) علاوه بر ثبت فوری در سامانه ثبت گزارش عوارض دارویی

دستورالعمل و راهنمای ثبت گزارش عوارض و اشتباهات دارویی مشاهده شده در بیمارستان ها، اطلاعیه های صادر شده از سوی مرکز ADR و پیوند سامانه ثبت گزارش عوارض دارویی و ... در سایت معاونت غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی بخش اداره تعالی سازمانی به آدرس <https://rdmanagement.sbm.ac.ir> در دسترس می باشد.

چه مواردی را می توان گزارش نمود؟

چه کسانی باید گزارش نمایند؟

تعریف عارضه دارویی چیست؟

تعریف اشتباه داروپزشکی چیست؟

چه زمانی باید گزارش نمود؟

چگونه باید گزارش نمود؟



معاونت غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
آدرس: تهران، خیابان ولیعصر (عج)، مقابل پارک ساعی، کوچه آبخار، پلاک ۴۷
تلفن گویا: ۸۴۲۴۸ داخلی ۶۳۳۵-۶۳۱۳
پست الکترونیکی: RD_DFD@SBMU.AC.IR
WWW.SBMU.AC.IR