

Số: 511/DHN-SDH

Hà Nội, ngày 05 tháng 9 năm 2018

V/v Mở lớp đào tạo liên tục
về dược lâm sàng

Kính gửi: - Các Sở Y tế, các Bệnh viện;
- Các đơn vị trong ngành Y tế.

Thực hiện Thông báo số 149/TB-DHN ngày 20/4/2018 của Hiệu trưởng Trường Đại học Dược Hà Nội về việc tuyển sinh các khóa đào tạo liên tục về dược lâm sàng, Trường Đại học Dược Hà Nội mở lớp đào tạo liên tục về dược lâm sàng với chuyên đề: **“Thông tin thuốc trong thực hành lâm sàng”** dành cho các dược sĩ, bác sĩ đang làm việc tại bệnh viện, nhà thuốc, đơn vị trong ngành Y tế, cụ thể như sau:

Thời gian: 04 ngày (từ ngày 18/9 - 21/9/2018)

Khai giảng lớp học: 8h30' ngày 18/9/2018

Địa điểm: Phòng Hội đồng - Trường Đại học Dược Hà Nội

Học phí đào tạo: 1.600.000đ/ học viên/chuyên đề 2 tín chỉ.

Học viên đăng ký tham dự lớp học trực tiếp qua điện thoại, gửi công văn về Phòng Sau đại học, Trường Đại học Dược Hà Nội hoặc qua email: p.saudaihoc@hup.edu.vn trước ngày 15/9/2018 (*Bản đăng ký ghi rõ: họ tên, ngày/tháng/năm sinh, nơi sinh, đơn vị công tác, trình độ chuyên môn, điện thoại, địa chỉ email*); nộp học phí trực tiếp tại Phòng Tài chính kế toán của Trường vào buổi khai giảng hoặc qua ngân hàng theo các thông tin sau:

Đơn vị nhận tiền: Trường Đại học Dược Hà Nội

Địa chỉ: 13-15 Lê Thánh Tông, Hoàn Kiếm, Hà Nội

Tài khoản: 160.10.00.028886.6 - Ngân hàng TMCP Đầu tư và Phát triển Việt Nam, chi nhánh Sở giao dịch 3.

Lý do nộp: Nguyễn Văn A - nộp học phí lớp chuyên đề Dược lâm sàng.

Mọi chi tiết xin liên hệ theo địa chỉ:

Phòng Sau đại học – Trường Đại học Dược Hà Nội

Số 13-15 Lê Thánh Tông, Hoàn Kiếm, Hà Nội.

Điện thoại: 024.38267480 hoặc 098.303.2589

Fax: 024 38264464 (đề gửi: Phòng Sau đại học)

Nơi nhận:

- Như trên;
- Website;
- BM DLS, TCKT;
- Lưu: VT, SDH.



Nguyễn Thanh Bình

CHƯƠNG TRÌNH LỚP HỌC

“THÔNG TIN THUỐC TRONG THỰC HÀNH LÂM SÀNG”

(Kèm theo Công văn số 511 /DHN-SDH ngày 05 /9/2018 của Hiệu trưởng Trường ĐH Dược HN)

Thời gian: (04 ngày) Từ ngày 18/9 đến ngày 21/9/2018

Sáng: 08h30-11h30

Chiều: 13h30-16h30

| TT | Ngày tháng | Nội dung |
|----|---------------------------------|---|
| 1 | Sáng thứ 3 18/9/2018 | <p>Giới thiệu hệ thống thông tin thuốc, các nguồn thông tin thuốc trong thực hành lâm sàng và quy trình thông tin thuốc :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Giới thiệu hệ thống thông tin thuốc: nội dung và trách nhiệm được quy định trong Luật Dược, chức năng, nhiệm vụ của các đơn vị thông tin thuốc. - Giới thiệu các nguồn thông tin thuốc trong thực hành lâm sàng: nguồn thông tin cấp 1, cấp 2, cấp 3 và các tài liệu tham khảo chính theo từng nội dung thông tin thuốc - Phân tích quy trình thông tin thuốc: vai trò, ý nghĩa và cách thực hiện mỗi bước trong quy trình thông tin thuốc |
| 2 | Chiều thứ 3 18/9/2018 | <p>Thực hành tìm kiếm trên các nguồn thông tin thuốc trực tuyến:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Nguồn thông tin cấp 2: trang PUBMED (https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed) - Nguồn thông tin cấp 3: <ul style="list-style-type: none"> + Các trang web của cơ quan quản lý: Cục quản lý Dược Việt Nam (http://www.dav.gov.vn/), Cơ quan quản lý Dược Châu Âu EMA (http://www.ema.europa.eu/ema/), Cơ quan quản lý thuốc và thực phẩm Hoa Kỳ FDA (https://www.fda.gov/). + Trang web của Trung tâm thông tin thuốc và cảnh giác dược quốc gia (http://canhgiacduoc.org.vn/). + Các trang web truy cập từ thông tin sản phẩm của thuốc: https://www.medicines.org.uk/emc/, https://dailymed.nlm.nih.gov/dailymed/index.cfm |
| 3 | Sáng thứ 4 19/9/2018 | <p>Lý thuyết: Phiên giải các nguồn thông tin thuốc cấp 1 thường gặp trong thông tin thuốc</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hướng dẫn đọc hiểu một số kết quả thường gặp trong các tài liệu thông tin cấp 1: thông tin mô tả, thông tin mang tính so sánh, thống kê. - Hướng dẫn cách đọc các thử nghiệm lâm sàng ngẫu nhiên có đối chứng, phân tích gộp - Biện luận được các kết quả nghiên cứu trong các thử nghiệm lâm sàng ngẫu nhiên có đối chứng, phân tích gộp. |
| 4 | Chiều thứ 4 19/9/2018 | <p>Thực hành: Phiên giải các thông tin thuốc cung cấp trong hội thảo, hội nghị</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hướng dẫn cách đọc các tờ thông tin sản phẩm (brochure). - Hướng dẫn cách nhận định kết quả, tìm kiếm nghiên cứu gốc liên quan. |

| TT | Ngày tháng | Nội dung |
|----|--------------------------|--|
| 5 | Sáng thứ 5 20/9/2018 | Thực hành: Xây dựng các quy trình chuẩn trong hoạt động thông tin thuốc tại bệnh viện - Quy trình tiếp nhận và trả lời câu hỏi thông tin thuốc. - Quy trình lưu trữ câu trả lời thông tin thuốc. |
| 6 | Chiều thứ 5 20/9/2018 | Thực hành: Xây dựng quy trình và phương pháp thực hiện các hoạt động thông tin thuốc chủ động - Quy trình và phương pháp xây dựng bản tin thông tin thuốc - Quy trình và phương pháp xử lý các công văn liên quan đến thuốc của Cục quản lý Dược, Sở Y tế, từ đó thông tin đến cán bộ y tế tại cơ sở. |
| 7 | Sáng thứ 6 21/9/2018 | Thực hành: Áp dụng quy trình tiếp nhận, tìm kiếm thông tin và trả lời (bằng văn bản) thông tin thuốc theo một tình huống cụ thể. Tình huống liên quan đến 1 trong các nội dung sau: - Cách dùng, đường dùng của thuốc - Chỉ định, chống chỉ định - Dược động học - Sử dụng thuốc cho các đối tượng đặc biệt. |
| 8 | Chiều thứ 6 21/9/2018 | Thực hành: Áp dụng quy trình tiếp nhận, tìm kiếm thông tin và trả lời (bằng văn bản) thông tin thuốc theo một tình huống cụ thể. Tình huống liên quan đến 1 trong các nội dung sau: - Tương tác thuốc - Tương hợp, tương kỵ thuốc - Tác dụng không mong muốn của thuốc. |

***Lưu ý:**

*Học viên mang theo máy tính xách tay cá nhân (để thực hành tra cứu trực tuyến).
Học viên tập hợp các quy trình chuẩn của bệnh viện có liên quan đến hoạt động thông tin thuốc và mang đến lớp học để thực hành.*

Mục tiêu học tập :

Sau khi học xong chuyên đề này, học viên có khả năng:

1. Trình bày được quy trình thông tin thuốc áp dụng trong thực hành lâm sàng.
2. Xác định, phân loại câu hỏi lâm sàng, từ đó xây dựng được chiến lược tìm kiếm thông tin phù hợp.
3. Tìm kiếm, phiên giải và tổng hợp thông tin thuốc dựa trên các nguồn thông tin cấp 3 thường dùng trong thực hành lâm sàng.
4. Tra cứu nhanh thông tin trên các nguồn thông tin cấp 2 phù hợp với điều kiện thực hành thông tin thuốc tại bệnh viện.
5. Phiên giải được các thông tin trình bày trong tài liệu thông tin cấp 1.
6. Trả lời được các câu hỏi thông tin thuốc dưới một số hình thức: trao đổi trực tiếp, qua bản viết, email, điện thoại.
7. Lưu trữ được câu hỏi và trả lời thông tin thuốc góp phần xây dựng cơ sở dữ liệu thông tin thuốc cho bệnh viện.