

SỞ Y TẾ THỦA THIÊN HUẾ
TRUNG TÂM Y TẾ DỰ PHÒNG

CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số:...34d...../YTDP

V/v tăng cường quản lý, bảo quản, sử dụng
vắc xin và an toàn tiêm chủng

Thừa Thiên Huế, ngày 22 tháng 4 năm 2016

Kính gửi: Trung tâm Y tế các huyện, thị xã, thành phố.

Thực hiện công văn số 469/VSDTTU-TCQG ngày 13/4/2016 của Viện Vệ sinh Dịch tễ Trung ương về việc tăng cường quản lý, bảo quản và vận chuyển vắc xin trong TCMR, nhằm tăng cường hơn nữa công tác quản lý, bảo quản và vận chuyển vắc xin và an toàn tiêm chủng, Trung tâm Y tế Dự phòng kính đề nghị Trung tâm Y tế các huyện, thị xã, thành phố quan tâm chỉ đạo thực hiện các công việc sau:

1. Tổ chức tập huấn và tập huấn lại cho cán bộ phụ trách quản lý, bảo quản và vận chuyển vắc xin tuyến huyện, xã theo các tài liệu đã được Bộ Y tế ban hành: Thông tư 12/2014, Quyết định số 1730/QĐ-BYT “Hướng dẫn bảo quản vắc xin” và các Quy trình thực hành chuẩn trong bảo quản, vận chuyển vắc xin của Dự án tiêm chủng. Có quyết định phân công cán bộ phụ trách công tác quản lý, bảo quản và vận chuyển vắc xin tại đơn vị.
2. Thực hiện đúng các quy định về tiếp nhận, bảo quản, vận chuyển và cấp phát vắc xin:
 - Kiểm tra, đối chiếu, ghi chép và lưu hồ sơ nhận hoặc cấp phát vắc xin bao gồm:
 - + Ngày tháng nhận, cấp vắc xin, vật tư tiêm chủng.
 - + Tên, chủng loại vắc xin, dung môi, quy cách đóng gói.
 - + Số liều nhận, cấp phát, lô sản xuất; hạn sử dụng đối với từng lô.
 - + Tình trạng vắc xin/dung môi, nhiệt độ bảo quản, chỉ thị đông băng, chỉ thị nhiệt độ lọ vắc xin (nếu có).
 - Bảo quản, vận chuyển vắc xin trong dây chuyền lạnh theo đúng các quy định.
 - + Sử dụng thiết bị ghi nhiệt độ tự động theo dõi và thiết bị theo dõi nhiệt độ đã được dự án TCMR cung cấp (Fridge-tag 2, Freeze tag, nhiệt kế).
 - + Kiểm tra và ghi nhiệt độ tủ lạnh bảo quản vắc xin hằng ngày: 2 lần/ngày (sáng, chiều) và 7 ngày/tuần bao gồm cả ngày nghỉ, ngày lễ.
 - + Cán bộ chuyên trách TCMR phối hợp với cán bộ phụ trách quản lý và bảo quản vắc xin thường xuyên kiểm tra, giám sát việc theo dõi nhiệt độ dây chuyền lạnh và tình trạng vắc xin, dung môi đang bảo quản trong dây chuyền lạnh (Nhãn, hạn sử dụng, tính chất vật lý, chỉ thị nhiệt độ lọ vắc xin, tình trạng ẩm mốc,...), không bảo quản trong dây chuyền lạnh các vắc xin hết hạn, mốc, chỉ thị VVM đổi màu không sử dụng được.

3. Trung tâm Y tế các huyện, thị xã, thành phố tăng cường kiểm tra, giám sát việc bảo quản và vận chuyển vắc xin tại đơn vị và các trạm y tế xã, phường, đảm bảo vắc xin được bảo quản đúng quy định. Chú ý sắp xếp vắc xin trong tủ lạnh và phích vắc xin theo đúng quy định và phù hợp nhiệt độ bảo quản đối với từng loại vắc xin, cụ thể như sau:

- Các loại vắc xin dễ bị hỏng bởi đông băng: VGB, Quinvaxem, DPT, AT, VNNB
- Các loại vắc xin dễ bị hỏng bởi nhiệt độ cao: OPV, Sởi, Sởi-Rubella, BCG.

Nhắc nhở các trạm y tế cần rã đông và lau khô bình tích lạnh trước khi cho vào phích bảo quản vắc xin, không để vắc xin tiếp xúc trực tiếp với bình tích lạnh. Theo dõi các bình tích lạnh bảo quản vắc xin trong buổi tiêm chủng, nếu đã bị tan chảy hoàn toàn không còn tác dụng giữ lạnh được nữa thì cần phải được thay thế bằng bình tích lạnh khác.

4. Kiểm tra, rà soát và bổ sung các văn bản quy phạm pháp luật về tiêm chủng tại các cơ sở tiêm chủng trên địa bàn, bao gồm:

- Thông tư số 21/2011/TT-BYT ngày 7/6/2011 của Bộ Y tế về việc Quy định việc thành lập, tổ chức và hoạt động của Hồi đồng tư vấn chuyên môn đánh giá tai biến trong quá trình sử dụng vắc xin, sinh phẩm y tế.
- Thông tư số 26/2011/TT-BYT ngày 24/6/2011 của Bộ Y tế về việc Ban hành danh mục bệnh truyền nhiễm, phạm vi và đối tượng phải sử dụng vắc xin, sinh phẩm y tế bắt buộc.
- Thông tư số 12/2014/QĐ-BYT ngày 20/3/2014 của Bộ Y tế về hướng dẫn việc quản lý sử dụng vắc xin trong tiêm chủng.
- Quyết định số 1730/QĐ-BYT ngày 16/5/2014 của Bộ Y tế về việc ban hành “Hướng dẫn bảo quản vắc xin”.
- Quyết định số 1731/QĐ-BYT ngày 16/5/2014 của Bộ Y tế về việc ban hành “Hướng dẫn tổ chức buổi tiêm chủng”.
- Quyết định số 1830/QĐ-BYT ngày 26/5/2014 của Bộ Y tế về việc ban hành “Hướng dẫn giám sát, điều tra, phân tích, đánh giá nguyên nhân phản ứng sau tiêm chủng”.
- Quyết định số 2228/QĐ-BYT ngày 11/6/2015 của Bộ Y tế về việc sửa đổi mục 3.1 và mục 3.3 tại Hướng dẫn giám sát, điều tra, phân tích, đánh giá nguyên nhân phản ứng sau tiêm chủng ban hành kèm theo Quyết định số 1830/QĐ-BYT ngày 26/5/2014 của Bộ Y tế.
- Quyết định số 2535/QĐ-BYT ngày 10/7/2014 của Bộ Y tế về việc ban hành “Hướng dẫn theo dõi chăm sóc, xử trí phản ứng sau tiêm chủng”.
- Quyết định số 2301/QĐ-BYT ngày 12/6/2016 của Bộ Y tế về việc ban hành “Hướng dẫn khám sàng lọc đối với trẻ em”.



5. Trung tâm y tế các huyện, thị xã, thành phố sử dụng phần mềm báo cáo vắc xin và vật tư tiêm chủng đảm bảo đầy đủ thông tin và đúng thời gian. Báo cáo tổng hợp số lượng nhận, cấp phát và tình hình sử dụng vắc xin (số đối tượng được tiêm chủng, số sử dụng, số tồn,...) theo mẫu của chương trình TCMR trong báo cáo hàng tháng cho Trung tâm Y tế Dự phòng tỉnh.

Trung tâm Y tế Dự phòng kính đề nghị Trung tâm Y tế các huyện, thị xã, thành phố quan tâm chỉ đạo thực hiện các công việc trên và gửi báo cáo kết quả thực hiện cho Trung tâm Y tế Dự phòng tỉnh để tổng hợp báo cáo Sở Y tế, Chương trình TCMR Quốc gia và Khu vực.

Trân trọng cảm ơn.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Chương trình TCMR QG (để b/c);
- Viện Pasteur Nha Trang (để b/c);
- Sở Y tế (để b/c);
- Lưu: VT, KSBTN.



Nguyễn Thị Hòa

