

Số: **6993**/BYT-DPV/v điều tra, đánh giá, kết luận  
nguyên nhân và xử trí tai biến nặng  
sau tiêm chủngHà Nội, ngày **15** tháng 12 năm 2020

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương

Theo báo cáo của Dự án tiêm chủng mở rộng Quốc gia - Viện Vệ sinh dịch tễ Trung ương và các địa phương; Trong thời gian vừa qua đã xuất hiện một số trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng vắc xin ComBE Five lô số 220110218B hạn dùng 31/03/2021, nhiều trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng chưa được các tỉnh, thành phố điều tra, kết luận nguyên nhân, chưa tổ chức họp Hội đồng và báo cáo kịp thời về Bộ Y tế dẫn đến việc không tổng hợp được đầy đủ số liệu về an toàn tiêm chủng.

Trên cơ sở Công văn số 11/VSDTTU-TCQG và Công văn số 12/VSDTTU-TCQG ngày 6/11/2020 của Viện Vệ sinh dịch tễ Trung ương về việc báo cáo tình hình sử dụng vắc xin ComBE Five trong tháng 9-10/2020; Ý kiến đề xuất của thường trực Hội đồng tư vấn chuyên môn đánh giá nguyên nhân tai biến nặng trong quá trình sử dụng vắc xin của Bộ Y tế và chỉ đạo của Lãnh đạo Bộ, ngày 20/11/2020 Chủ tịch Hội đồng đã tổ chức cuộc họp với các chuyên gia thuộc lĩnh vực dịch tễ và lâm sàng để xem xét, kết luận nguyên nhân từng trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng vắc xin ComBE Five lô số 220110218B hạn dùng 31/03/2021.

Để đảm bảo an toàn tiêm chủng, Bộ Y tế đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố chỉ đạo các đơn vị liên quan thực hiện các nội dung sau:

1. Tổ chức điều tra, đánh giá nguyên nhân các trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng kịp thời, khi điều tra phải thu thập đầy đủ chi tiết các thông tin về diễn biến lâm sàng, cách xử trí cũng như tiền sử bệnh tật của trẻ để cung cấp cho Hội đồng tư vấn chuyên môn đánh giá tai biến nặng trong quá trình sử dụng vắc xin, sinh phẩm y tế.

2. Tổ chức họp Hội đồng tư vấn chuyên môn đánh giá tai biến nặng trong quá trình sử dụng vắc xin, sinh phẩm y tế để kết luận nguyên nhân tai biến nặng sau tiêm chủng; Kết luận của Hội đồng cấp tỉnh đối với trường hợp phản ứng phản vệ cần phân loại rõ mức độ theo quy định của Bộ Y tế. Sau khi có kết luận của Hội đồng phải báo cáo ngay về Bộ Y tế (qua Cục Y tế dự phòng) và các đơn vị liên quan theo quy định.

3. Khi tiếp nhận trường hợp phản ứng phản vệ, cơ sở y tế phải thực hiện tiêm Adrenalin theo quy định và thực hiện các biện pháp điều trị phù hợp, hạn chế tối đa các trường hợp phản vệ độ I, II chuyển sang độ III, IV hoặc tử vong.

4. Tăng cường hoạt động tập huấn cho cán bộ tham gia tiêm chủng về theo dõi xử trí các trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng.

Đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố nghiêm túc triển khai thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Đ/c Bộ trưởng (để báo cáo);
- Các Đ/c Thứ trưởng;
- Dự án TCMR quốc gia - Viện VSDTTU;
- Viện Vệ sinh dịch tễ, Viện Pasteur;
- Trung tâm KSBT tỉnh, thành phố;
- Lưu: VT, DP.

