

品的管理

马晓娟



 高危药品（high-alert medications）是指当一个药



管理制度

- ❖ (一)高危药品包括高浓度电解质制剂、肌肉松弛剂及细胞毒化药品等，具体品种见附件。
- ❖ (二)高危药品应设置专门的存放区域，单独存放。
- ❖ (三)高危药品存放药架应标识醒目，设置警示牌，提示牌提醒药学人员注意。
- ❖ (四)高危药品使用前，要进行充分安全性论证，有确切适应症时才能使用。
- ❖ (五)高危药品调配发放要实行双人复核，确保发放准确无误；高危药品在病区调剂发放注射剂浓溶液稀释和护士临床使用实行双人复核制，护士执行医嘱双签名。
- ❖ (六)加强高危险药品的效期管理，保持先进先出，保持安全有效。
- ❖ (七)定期和临床医护人员沟通，加强高危险药品的不良反应监测，并定期总结汇总，及时反馈给临床医护人员。

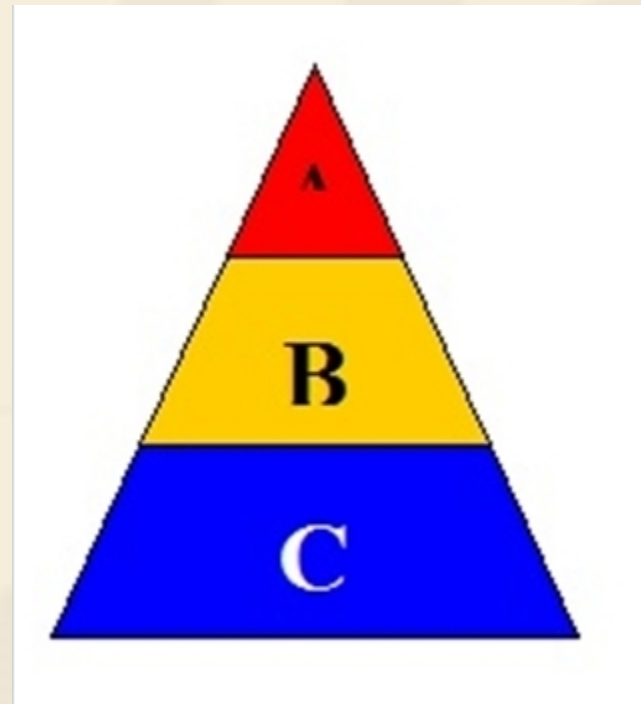
推荐的高危药品专用标识

- ❖ 该标识用于医疗机构高危药品管理。可制成标贴粘贴在高危药品储存处，也可嵌入电子处方系统、医嘱处理系统和处方调配系统，以提示医务人员正确处置高危药品。



高危药品分级管理

- ❖ 高危药品的管理可以采用“金字塔式”的分级管理模式。



高危药品分级管理中各级别的特点

- ❖ **A级**高危药品是高危药品管理的最高级别，是使用频率高，一旦用药错误，患者死亡风险最高的高危药品，医疗单位必须重点管理和监护。
- ❖ **B级**高危药品是高危药品管理的第二层，包含的高危药品使用频率较高，一旦用药错误，会给患者造成严重伤害，但给患者造成伤害的风险等级较**A级**低。

高危药品分级管理中各级别的特点

- ❖ **C级**高危药品是高危药品管理的第三层，包含的高危药品使用频率较高，一旦用药错误，会给患者造成伤害，但给患者造成伤害的风险等级较**B级**低。

C级高危药品

A级高危药品管理措施

- ❖ 1. 应有专用药柜或专区贮存，药品储存处有明显专用标识。
- ❖ 2. 病区药房发放A级高危药品须使用高危药品专用袋，药品核发人、领用人须在专用领单上签字。
- ❖ 3. 护理人员执行A级高危药品医嘱时应注明高危，双人核对后给药。
- ❖ 4. A级高危药品应严格按照法定给药途径和标准给药浓度给药。超出标准给药浓度的医嘱医生须加签字。
- ❖ 5. 医生、护士和药师工作站在处置A级高危药品时应有明显的警示信息。

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：<https://d.book118.com/328000054116006070>