ADR

BÁO CÁO PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC THÔNG TIN VỀ NGƯỜI BÁO CÁO, BÊNH NHÂN VÀ ĐƠN VỊ BÁO CÁO SẼ ĐƯỢC BẢO MẬT

Nơi báo cáo:			
Khoa:			
Mã số báo cáo của đơn	vi:		
1			
Mã số báo cáo (do tru	ng tâm quốc gia quản lý) :		
1			
			_

								Mã số báo cáo (do trung tân	n quốc gia quản lý) :		
								1				
	Xin anh/chị hãy báo cáo kể cả l	khi không chắc ch	ắn về sả	in phẩm đã	gây ra phản ứng và/h	noặc không có	đầy đủ các thông tin					
					Ī							
A. THĈ	ÒNG TIN VÈ BỆNH NHÂN à tên:	2. Ngày sinh:							1			
2123	a tell.	09/09/2022			3. Giới tính:	[x Nam	Nữ	4. Cân nặ	ng:		
		Hoặc tuổi:				l		J	123	9		
		•										
					ı							
	NG TIN VÈ PHẢN ỨNG CÓ HẠI (ADR)	6. Dhân ứm a vuất	hiân aa	u kaa lâu (t	ính từ lần dùng cuối	ava ava thuấ	a nahi nahi					
	xuất hiện phản ứng		men sa	iu ouo iuu (t	mir tu ian dung cuor	cung cua muc	e ngm ngo).					
09/09/	09/09/2022 1231											
7. Mô ta	å biểu hiện ADR	Các xét nghiệr	m liên q	uan phản ứn	ıg							
1231		3123										
1231		9. Tiền sử (đị ứng	g, thai n	nghén, nghiệ	n thuốc lá, nghiện ru	rợu, bệnh gan	, bệnh thận)					
		1231										
		10. Cách xử trí p	hận í····-	r·								
			nan ung	·								
		3123										
11. Mức	c độ nghiêm trọng của phản ứng											
l	Tử vong	x	٦ ،	Nhận viên/ I	Kéo dài thời gian nằn	n viên		Dị tật thai nh	hi			
			J ,	viiąp vieii/ i	xco dai tiloi giali ilai	ii viçii		Di tạt thai ili				
lΓ	Đe dọa tính mạng		1	Γàn tật vĩnh	viễn nặng nề			Không nghiê	êm trọng			
	-											
12. Kêt	quả sau khi xử trí phản ứng Tử vong do ADR		7 (Chưa hồi ph	ne] 115:l	di alaka a			
L	Tu vong do ADR		,	enuu noi pii	цс			Hồi phục có	di chung			
Ιг	Tử vong không liên quan thuốc	x	Ŧ	Đang hồi ph	џс			Hồi phục khi	ông có di ch	úng		Không rõ
					Ī							
C. THO	NG TIN VÈ THUỐC NGHI NGỜ GÂY ADR	1					N. 3	#: b 4!				
						(Našv/t	điều trị áng/ năm)					
STT 1	Thuốc (tên gốc và tên thương mại) Dạng bào chế, hàm lượng	Nhà sản xuất Số	lô SX	Liều dùng 1 lần	Số lần dùng trong ngày/ tuần/ tháng.	Đường dùng	(- 8-)			Lý do dùng thuốc	Có cải thiện sau khi giảm liều?	Có phản ứng khi tái sử dụng?
							Bắt đầu	Kết thúc				
	Frà gừng 123	123	123	1			09/09/2022	09/09/202	12	31	C6	C6
-	Oopamine hydrochloride 3123		2131	1	123	1231	09/13/2022	09/09/202	_	31	C6	C6
					15	132						-
14. Các	thuốc dùng đồng thời (Ngoại trừ các thuốc dù	ng điều trị/ khắc p	hục hật	u quả ADR)								
	m 1			-	1. 14					Igày điều trị		
STT	STT Tên thuốc		Da	ang bào chế, hàm lượ	mg		Bắt đầu	(ngà	y/ tháng/ năm)	Kết thúc		
		Lidocai	n-BFS			1231		44816			44816	
			~							•		
D. PHÀ	N THẨM ĐỊNH ADR CỦA ĐƠN VỊ nh giá mối liên quan giữa thuốc và ADR											
15. Đấn	nh giá môi liên quan giữa thuộc và ADR Chắc chắn		٦.	Không chắc	chắn		x	VI. C.	123			
	Chac chan						X	Khác	120			-
[Có khả năng] '	Chưa phân l	oại							
			7									
L	Có thể		I	Không thể p	hân loại							
16 Đơn	ı vị thẩm định theo thang nào?											
10. 101	o. Don't amin'ano aming 1800.											
	Thang WHO] 1	Thang Narai	njo		x	Thang khác:				-
17. Phâ: 123	n bình luận của cán bộ y tế (nếu có):											
E. THÔ	NG TIN VÈ NGƯỜI BÁO CÁO											
Điện the	oại liên lạc:						Nghề nghiệp/ Chức	vu:				
18. Ho							Email:					_
	·				_							·

E. THÔNG TIN VÈ NGƯỜI BÁO CÁO	
Điện thoại liên lạc:	Nghề nghiệp/ Chức vụ:
18. Họ và tên:	Email:

19. Chữ ký	20. Dạng báo cáo:	Lần đầu	Bổ sung	21. Ngày báo cáo: