SỞ Y TẾ NGHỆ AN BỆNH VIỆN YHCT NGHỆ AN

ADR	Nơi báo cáo: Khoa:			
<u>BÁO CÁO PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC</u> THÔNG TIN V Ề NGƯỜI BÁO CÁO, BÊNH NHÂN VÀ ĐƠN V Ị BÁO CÁO SẼ ĐƯỢC BẢO MẬT	Mã số báo cáo của đơn vị: 1 Mã số báo cáo (do trung tâm quốc gia quản lý):			

Xin anh/chị hãy báo cáo kể cả khi không chắc chắn về sản phẩm đã gây ra phản ứng và/hoặc không có đầy đủ các thông tin

A. THONG TIN VE BENH NHAN									
1. Họ và tên: 2123	2. Ngày sinh: 09/09/2022	3. Giới tính:	χNam	Nữ	4. Cân nặng:				
	Hoặc tuổi:				123				
	I	1							
B.THÔNG TIN VỀ PHẢN ỨNG CO									
5. Ngày xuất hiện phản ứng	6. Phản ứng xuất hiện sau bao lâ	u (tính từ lần dùng cuối	cùng của thuốc nghi ng	gờ):					
09/09/2022	1231								
7. Mô tả biểu hiện ADR	8. Các xét nghiệm liên quan phải	n ứng							
1231	3123								
	9. Tiền sử (dị ứng, thai nghiên thuốc lá, nghiện rượu, bệnh gan, bệnh thận)								
	1231								
	10. Cách xử trí phản ứng:								

			3123										
11. Mi	ức độ nghiêm trọng	của phản ứr	าย										
	Tử vong	F	x Nhập viện/ Kéo dài thời gian nằm viện				Dị tật thai nhi						
	Đe dọa tính	n mạng		Tàn tật vĩnh viễn nặng nề			Không nghiêm trọng						
12. Kế	12. Kết quả sau khi xử trí phản ứng Tử vong do ADR			Chưa hồi phục				Hồi phục có di chứng					
	Tử vong không liên quan thuốc x Đang		Đang hồi _l	Đang hồi phục			Hồi phục không có di chứng			Không rõ			
C. TH	ÔNG TIN VỀ THU	ÓC NGHI 1	NGỜ GÂY AD	R									
						ng Số lần dùng trong ngày/ tuần/ tháng.	g Đường dùng	Ngày	điều trị				
STT	13.Thuốc (tên gốc	và bào chế	, Nhà sản xuất	t Số lô	Liều dùng			(Ngày/ t	(Ngày/ tháng/ năm)		Có cải thiện sau	Có phản ứng khi tái sử	
	tên thương mại)	hàm lượng			1 lần			Bắt đầu	Kết thúc	thuốc	khi giảm liều?	dụng?	
#REF!					1			44813	44813	3	2	2	
14 Cá	c thuốc dùng đồng	thời (Ngoại	trừ các thuốc đ	ùng điềi	ı tri/ khắc n	hục hậu quả ADR)							
14. Các thuốc dùng đồng thời (Ngoại trừ các thuốc dùng điều trị/ khắc phụ			kilite prițe nau qui 11010)			Ngày điều trị							
		Tên thuốc			Dạng bào chế, hàm lượng				(ngày/ tháng/ năm)				
									Bắt đầu			Kết thúc	
	à -												
	ÀN THẨM ĐỊNH . nh giá mối liên qua												
15. Đánh giá mối liên quan giữa thuốc và ADR Chắc chắn Không chắc chắn			X	Khác <u>123</u>			_						
	Có khả năng Chưa phân loại												
	Có thể Không thể phân loại												
16. Đơ	on vị thẩm định theo	thang nào?	1										

Thang WHO		Thang Naranjo		Thang khác:	_
17. Phần bình luận của cán 123	bộ y tế (nếu có):				
E. THÔNG TIN VỀ NGƯ	ỜI BÁO CÁO				
Điện thoại liên lạc: 18. Họ và tên:			Nghề nghiệp/ Email:	Chức vụ:	
19. Chữ ký	20. Dạng báo cáo:	Lần đầu	Bổ sung	21. Ngày báo cáo:	_