

BÁO CÁO PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC

THÔNG TIN VÈ NGƯỜI BÁO CÁO, BÊNH NHÂN VÀ ĐƠN VỊ BÁO CÁO SẼ ĐƯỢC BẢO MẬT

Nơi báo cáo:	Khoa Huyết Học							
Bệnh viện YHCT Nghệ An								
Mã số báo cáo của đơn vị: 1								
Mã số báo cáo (do trung tâm quốc gia quản lý):								
1								

А Т	HÔNG			ông chắc chắ	ắn về sảr	ı phẩm đã g	ây ra phản ứng v	rà/hoặc khô	ng có đầy đủ các thô	ng tin						
A. THỔNG TIN VỀ BỆNH NHÂN 1. Họ và tên: 2123			2. Ngày sinh: 09/09/2022 Hoặc tuổi:			3. Giới tính:		X Nam	Ni		4. Cân n 123	ặng:				
							_									
		TIN VỀ PHẢN ỨNG ất hiện phản ứng	CÓ HẠI (ADR)	6. Phản ứng	xuất hiế	n sau bao lá	àu (tính từ lần dù	ıng cuối cùi	ng của thuốc nghi ngo	·ờ):						
09/09/2022				1231												
7. Mô	tå bi	ểu hiện ADR		8. Các xét n	ghiệm li	ên quan phả	in ứng									
1231				3123 9. Tiền sử (đi ứng thai nghiên thuốc lá nghiên tượn bệnh gạn bệnh thân)												
				9. Tiền sử (dị ứng, thai nghén, nghiện thuốc lá, nghiện rượu, bệnh gan, bệnh thận) 1231												
				10. Cách xů	r trí phản	ứng:										
				10. Cách xử trí phân ứng: 3123												
11. N	lức độ	nghiêm trọng của phả	in ứng													
		Tử vong			x	Nhân viên	Kéo dài thời gi	an nằm viêr	1		Dị tật thai nh	ıi.				
	De doa tính mạng			X Nhập viện/ Kéo dài thời gian nằm viện Tàn tật vĩnh viễn nặng nề					Không nghiêm trọng							
12. K	ét quả	a sau khi xử trí phản ứn Tử vong do ADR	ng			Chưa hồi p	hục				Hồi phục có c	di chứng				
	Tử vong không liên quan thuốc x			x	Đang hồi p	hục				Hồi phục không có di chứng			Không rõ			
C TI	IÔNG	G TIN VỀ THUỐC NG	III NGỞ CÂY ADI	D			1									
C. II	IONG	TIIN VE THUOC NG	HI NGO GAY ADI						N	lgày điề	u trị					
STT	13.T	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 trọng ngày/ tuần/ tháng.	Đường dùng	(Ngà Bắt đầu	ày/ tháng	g/ năm) Kết thúc		Lý do dùng thuốc	Có cải thiện sau khi giảm liều?	Có phản ứng khi tái sử dụng?	
1	Trà g	ùng	123	123	123	1	123	123	09/09/2022		09/09/2022		31	Có	Có	
2	Dopa	mine hydrochloride 49	3123	123	2131	. 1	13	132	09/13/2022		09/13/2022			Có	Có	
14. C	ác thu	ốc dùng đồng thời (Ng	goại trừ các thuốc di	ùng điều trị/ l	khắc phụ	ıc hậu quả A	ADR)									
STT			Tên thuốc			Dạn	g bào chế, hàm l	ượng	Ngày điều trị (ngày/ tháng/ năm)							
1	1 Lidocain-BFS				1231				Bắt đầu 09/12/2022				Kết thúc 09/12/2022			
1			Lidocani-Di 3				1231			09/12	3 2022			0)/12/2022		
		THẨM ĐỊNH ADR CỦ iá mối liên quan giữa														
	Chắc chắn					c chắn	x Khác 123						-			
		Có khả năng				Chưa phân	loại									
		Có thể				Không thể	phân loại									
16. Đ	on vị	thẩm định theo thang 1	nào?													
Thang WHO				Thang Naranjo				x Thang khác					-			
17. P	hần bì	nh luận của cán bộ y tế	ế (nếu có):													
123																
E. TI	IÔNG	TIN VỀ NGƯỜI BÁO	O CÁO													

	18. Họ và tên: Bệnh viện YHCT Nghệ An							Nghề nghiệp/ C	Chức vụ							
Diện thoại liên lạc: 0852436261							Email: VXCX@GMAIL.COM									

19. Chữ ký:	20. Dạng báo cáo:	x Lần đầu	Bổ sung	21. Ngày báo cáo:	09/09/2022