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										
l1. Mť	rc độ nghiêm trọng của	phản ứng	g										
Tử vong x N				Nhập viện/ Kéo dài thời gian nằm viện				Dị tật thai nhi					
De doa tính mạng			Tàn tật vĩnh viễn nặng nề			Không nghiêm trọng							
12. Kết quả sau khi xử trí phản ứng Tử vong do ADR				Chưa hồi phục			Hồi phục có di chứng						
	Tử vong khôn	g liên qu	an thuốc		x	Đang hồi p	bhục			Hồi phục không có d	i chứng		Không rõ
TH	ÔNG TIN VÈ THUỐC	NGHI N	IGÒ GÂ`	Y AD	R								
		Dang	Dạng ào chế, hàm Nhà sản xuất					Ngày đ	iều trị				
тт	13.Thuốc (tên gốc và tên thương mại)	bào chế, hàm		ı xuất	Số lô	Liều dùng 1 lần	Số lần dùng trong ngày/ tuần/ tháng.	Đường dùng	(Ngày/ thá	ng/ năm)	Lý do dùng thuốc	Có cải thiện sau khi giảm liều?	Có phản ứng khi tái sử dụng?
	ten thương mại) năm lượng	1 Idii	i ian ingay/ tuan/ thang.	uung	Bắt đầu	Kết thúc	thuoc	kni giam neu?	uùiig:				
EF!	Dopamine hydrochlori					1			44813	44813	3	2	2 2
		Dana	iàm					Ngày điều trị					
тт	13.Thuốc (tên gốc và	bào chế,		ı xuất	Số lô		Số lần dùng trong		(Ngày/ tháng/ năm)		Lý do dùng	Có cải thiện sau	Có phản ứng khi tái sử
11 t	tên thương mại)	hàm lượng			1 lần	ngày/ tuần/ tháng.	dùng	Bắt đầu	Kết thúc	thuốc	khi giảm liều?	dụng?	
EF!	Loperamid								44816	44810	5		
. Cá	c thuốc dùng đồng thời	(Ngoại t	rừ các th	uốc di	ùng điều	trị/ khắc pl	nục hậu quả ADR)						
Tên thuốc				Dạng bào chế, hàm lượng			Ngày điều trị						
			Dang bao che, nam tuọng			(ngày/ tháng/ r Bắt đầu			năm) Kết thúc				
						Dat uau			Ket tilte				
	ẦN THÂM ĐỊNH ADI nh giá mối liên quan gi			₹							1		
	Chắc chắn					Không chấ	íc chắn		X	Khác 123			-

Có khả năng		Chưa phân loại			
Có thể		Không thể phân loại			
16. Đơn vị thẩm định theo th	ang nào?				
Thang WHO		Thang Naranjo		Thang khác:	-
17. Phần bình luận của cán b 123	ộ y tế (nếu có):				-
E. THÔNG TIN VỀ NGƯỜI	I BÁO CÁO				
Điện thoại liên lạc: 18. Họ và tên:			Nghề nghiệp/ C Email:	Chức vụ:	-
19. Chữ ký	20. Dạng báo cáo:	Lần đầu	Bổ sung	21. Ngày báo cáo:	