

An Giang, ngày 28 tháng 10 năm 2020

THÔNG TIN THUỐC
Về việc giám sát phản ứng có hại của thuốc

Kính gửi:

- Ban giám đốc Bệnh viện Đa khoa Trung tâm An Giang;
- Ban chủ nhiệm các khoa/ phòng.

Đơn vị thông tin thuốc – Được lâm sàng Bệnh viện thông tin về việc theo dõi và giám sát báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR).

Theo yêu cầu cung cấp thông tin của quý đồng nghiệp, Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc (Trung tâm DI&ADR Quốc gia) xin tiếp tục cập nhật thông tin các báo cáo ADR mà Trung tâm ghi nhận được.

STT	Biểu hiện biến cố bất lợi	Thuốc nghi ngờ	Số lô
1	Sau gây mê tủy sống 5-10', bệnh nhân xuất hiện dị ứng, đau và tê vùng xương cụt và 2 chân, co cứng cơ và giật 2 chân. Sau đó, sản phụ co giật toàn thân.		04DB1119
2	Sau gây mê 5', bệnh nhân co giật từng cơn. Nhịp tim nhanh 140-160 l/ph	<i>Bupivacaine WPW</i>	07DB0919
3	Sau gây mê tủy sống, bệnh nhân xuất hiện loạn nhịp (ngoại tâm thu thất nhịp ba liên tục) Sau 10' bolus lidocain 2% bệnh nhân thấy nặng ngực, tê môi	<i>Spinal 0.5% Heavy</i>	08DB0919
4	Sau gây mê, bệnh nhân xuất hiện co giật, rối loạn ý thức, loạn nhịp		08DB0919

Ghi chú: *Bupivacaine WPW Spinal 0.5% Heavy* hiện tại danh mục thuốc BVĐKTT An Giang không có sử dụng. Trên đây là các trường hợp đơn vị TTT – DLS thông tin đến các khoa lâm sàng về thông tin báo cáo ADR mà trung tâm ghi nhận.

TTT - DLS

Nơi nhận:

- Như trên;
- Các khoa lâm sàng;
- Lưu: KD.

Lâm Võ Hùng