

BỆNH VIỆN ĐA KHOA
TRUNG TÂM AN GIANG
DƠN VỊ TTT - DLS

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

An Giang, ngày 07 tháng 6 năm 2019

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 cập nhật phản ứng có hại của thuốc như sau:

- Trung tâm DI&ADR quốc gia cập nhật thông tin các báo cáo ADR xảy ra theo chuỗi Trung tâm ghi nhận về thuốc nghi ngờ: Ceftriaxon EG - NSX: Pymepharco, số lô: 030219 (Số lô này không có sử dụng tại Bệnh viện ĐKTT – An Giang).

Biểu hiện ADR: ghi nhận 5 ca trên bệnh nhi, biểu hiện rét run, vân tím toàn thân (một số có kèm sốt cao, co giật).

- Đơn vị Thông tin thuốc của Bệnh viện thực hiện giám sát báo cáo phản ứng có hại của thuốc tại Bệnh viện ghi nhận về thuốc: Proxacin 1% (Ciprofloxacin) NSX: Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A. Ba Lan. Số lô: 20DX0718
Biểu hiện ADR: ghi nhận 04 trường hợp, bệnh nhân nổi mẩn ngứa toàn thân.

Do đây là những trường hợp nghi ngờ, đơn vị Thông tin thuốc – Được lâm sàng thông tin để các khoa lâm sàng lưu ý trong quá trình sử dụng thuốc.

Nơi nhận:

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



Nguyễn Duy Tân