

An Giang, ngày 22 tháng 7 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 – Dược lâm sàng Bệnh viện thông tin về việc theo dõi và cập nhật phản ứng có hại của thuốc nghi ngờ xảy ra theo chuỗi trong tháng 7/2019 như sau:

Tên thuốc	Hoạt chất	NSX	Lô	Biểu hiện ADR	Số ca ghi nhận
Bicefzidim 1g	Ceftazidim	Bidiphar (VN)	19029-45	Ngứa, nổi mẩn đỏ	03
Proxacin 1%	Ciprofloxacin	Warsaw (Ba Lan)	05DX0219	Ngứa, nổi mẩn	04

Đơn vị Thông tin thuốc – Dược lâm sàng đã tiến hành gửi báo cáo những trường hợp ADR trên về Trung tâm DI & ADR.

Do đây là những trường hợp nghi ngờ, đơn vị Thông tin thuốc – Dược 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