

An Giang, ngày 28 tháng 09 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 – Dược 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.

Trường hợp	Tên thuốc nghi ngờ	Nhà sản xuất	Biểu hiện biến cố bất lợi	Kết quả
1	Nirpid 10% 250ml	Aculife, Ấn Độ Số lô: 5A00026	Sốt, rét run, buồn nôn	Các bệnh nhân đều hồi phục.
2	Optixitin (Cefoxitin 1g)	Sinopharm Zhijun (Shenzhen) SĐK VN-10978-10 Phản ứng xảy ra ở nhiều lô khác nhau	Ngứa, nổi ban đỏ, một số trường hợp gặp phản ứng phản vệ	

Ghi chú: Nirpid 10% 250ml , Optixitin (Cefoxitin 1g) 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