



# BAO CAO PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC

THÔNG TIN VỀ NGƯỜI BÁO CÁO, BỆNH NHÂN VÀ ĐƠN VỊ BÁO CÁO SẼ ĐƯỢC BẢO MẬT

Nơi báo cáo: BVCK 27 Tháng 2/2024  
Mã số báo cáo của đơn vị: 2409/HC/HĐ  
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. THÔNG TIN VỀ BỆNH NHÂN

1. Họ và tên: Sơn Thị Ngọc Bình 2. Ngày sinh: 28/11/1998 3. Giới tính: ☐ Nam ☒ Nữ 4. Cân nặng: 58 kg

## B. THÔNG TIN VỀ PHẢN ỨNG CÓ HẠI (ADR)

5. Ngày xuất hiện phản ứng: 09/12/2024 6. Phản ứng xuất hiện sau bao lâu (tính từ lần dùng cuối cùng của thuốc nghi ngờ): 20 phút 7. Mô tả biểu hiện ADR: Da: mẩn ngứa kèm phù nề, ngứa toàn thân, giới hạn rõ khoảng 2-4 cm; hệ mắt đỏ mắt, sưng mắt, số lượng nhiều chấm > 60% diện tích da. 8. Các xét nghiệm liên quan đến phản ứng: 9. Tiền sử (dị ứng, thai nghén, nghiện thuốc lá, nghiện rượu, bệnh gan, bệnh thận...): 10. Cách xử trí phản ứng: Corticoid, kháng histamin, thuốc thoa. 11. Mức độ nghiêm trọng của phản ứng: ☐ Tử vong ☒ Nhập viện/Kéo dài thời gian nằm viện ☐ Dị tật thai nhi ☐ Đe dọa 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 ☐ Không rõ ☐ Tử vong không liên quan đến thuốc ☒ Đang hồi phục ☒ Hồi phục không có di chứng

## C. THÔNG TIN VỀ THUỐC NGHI NGỜ GÂY ADR

STT	13. Thuốc (tên gốc và tên thương mại)	Dạng bào chế, hàm lượng	Nhà sản xuất	Số lô	Liều dùng một lần	Số lần dùng trong ngày/tuần/tháng	Đường dùng	Ngày điều trị (Ngày/tháng/năm)		Lý do dùng thuốc
								Bắt đầu	Kết thúc	
i	Paracetamol (Panacetol)	hình nén 500mg	-	-	1 viên	2 lần	uống	01/12/24	08/12/24	nguy hiểm do sốt
ii	Celecoxib	200mg	-	-	1 viên	2 lần	uống	01/12/24	08/12/24	nguy hiểm do sốt
iii										
iv										

STT (Tương ứng 13.)	14. Sau khi ngừng/giảm liều của thuốc bị nghi ngờ, phản ứng có được cải thiện không?				15. Tái sử dụng thuốc bị nghi ngờ có xuất hiện lại phản ứng không?			
	Có	Không	Không ngừng/giảm liều	Không có thông tin	Có	Không	Không tái sử dụng	Không có thông tin
i	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
ii	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
iii	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
iv	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

## 16. Các thuốc dùng đồng thời (Ngoại trừ các thuốc dùng điều trị/ khắc phục hậu quả của ADR)

Tên thuốc	Dạng bào chế, hàm lượng	Ngày điều trị (Ngày/tháng/năm) Bắt đầu	Kết thúc	Tên thuốc	Dạng bào chế, hàm lượng	Ngày điều trị (Ngày/tháng/năm) Bắt đầu	Kết thúc
Betahistin	16mg	01/12/24	08/12/24				
Rabeprazole	20mg	01/12/24	08/12/24				
Flunazolin	5mg	01/12/24	08/12/24				
Eperison	50mg	01/12/24	08/12/24				
Etiopirin chloxyfat	50mg	01/12/24	08/12/24				



**D. PHẢN THẨM ĐỊNH ADR CỦA ĐƠN VỊ**

17. Đánh giá mối liên quan giữa thuốc và ADR

- ☐ Chắc chắn  
☒ Có khả năng  
☐ Có thể

- ☐ Không chắc chắn  
☐ Chưa phân loại  
☐ Không thể phân loại

☐ Khác:.....  
 .....  
 .....

18. Đơn vị thẩm định ADR theo thang nào?

☒ Thang WHO☐ Thang Naranjo☐ Thang khác:.....

19. Phân bình luận của cán bộ y tế (nếu có)

**E. THÔNG TIN VỀ NGƯỜI BÁO CÁO**20. Họ và tên: Ông. Trần Việt LinhĐiện thoại liên lạc: 0983.49.944Nghề nghiệp/Chức vụ: Được h. / Viện quânEmail: dsinh.stia@gmail.com21. Chữ ký Uuu

22. Dạng báo cáo:

☒ Lần đầu/☐ Bổ sung23. Ngày báo cáo: 23/12/2024

Xin chân thành cảm ơn!

**HƯỚNG DẪN LÀM BÁO CÁO**

Xin hãy báo cáo tất cả các phản ứng có hại mà anh/chị nghi ngờ, đặc biệt khi:

- Các phản ứng liên quan tới thuốc mới
- Các phản ứng không mong muốn hoặc chưa được biết đến
- Các phản ứng nghiêm trọng
- Tương tác thuốc
- Thất bại trong điều trị
- Các vấn đề về chất lượng thuốc
- Các sai sót trong quá trình sử dụng thuốc.

Mẫu báo cáo này được áp dụng cho các phản ứng gây ra bởi:

- Thuốc và các chế phẩm sinh học
- Vắc xin
- Các thuốc cổ truyền hoặc thuốc có nguồn gốc được liệu
- Thực phẩm chức năng.

Người báo cáo có thể là:

- Bác sĩ
- Dược sĩ
- Nha sĩ
- Y tá/ điều dưỡng/nữ hộ sinh
- Các nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe khác.

Cách báo cáo:

- Điền thông tin vào mẫu báo cáo
- Chỉ cần điền những phản ứng/chỉ có thông tin
- Có thể đính kèm thêm một vài trang (nếu mẫu báo cáo không đủ khoảng trống để điền thông tin hay có những xét nghiệm liên quan).
- Xin hãy gửi báo cáo về Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc theo các địa chỉ sau:



Thư: Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc

Trưởng Đại học Dược Hà Nội

13-15 Lê Thánh Tông, Quận Hoàn Kiếm, Hà Nội



Fax: 024 3933.5642



Điện thoại: 024 3933.5618

Website: <http://canhgiacduoc.org.vn>Email: [di.pvcenter@gmail.com](mailto:di.pvcenter@gmail.com)

Anh/chị có thể lấy mẫu báo cáo này tại khoa Dược, phòng Kế hoạch tổng hợp của bệnh viện hoặc tải từ trang web <http://canhgiacduoc.org.vn>. Nếu có bất kỳ thắc mắc nào, anh/chị có thể liên hệ với Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc theo số điện thoại 024 3933 5618 hoặc theo địa chỉ email [di.pvcenter@gmail.com](mailto:di.pvcenter@gmail.com).

**Phản dành cho Trung tâm DI & ADR Quốc gia**

1. Gửi xác nhận tới đơn vị báo cáo		3. Phản ứng đã có trong y văn/ SPC/ CSDL	
2. Phân loại phản ứng		4. Nhập dữ liệu vào hệ cơ sở dữ liệu quốc gia	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Thuốc mới</li> <li>• Nghiêm trọng</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Thuốc cũ</li> <li>Không nghiêm trọng</li> </ul>	5. Nhập dữ liệu vào phần mềm Vigiflow	
6. Mức độ nghiêm trọng của phản ứng			
Đe dọa tính mạng/ gây tử vong      Nhập viện/ kéo dài thời gian nằm viện      Gây dị tật/ tàn tật      Liên quan tới lạm dụng/ phụ thuộc thuốc			
7. Gửi báo cáo tới hội đồng thẩm định		Ngày gửi	8. Gửi báo cáo cho UMC
		...../...../.....	Ngày gửi
		...../...../.....	...../...../.....
9. Kết quả thẩm định			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Chắc chắn</li> <li>Có khả năng</li> <li>Có thể</li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>Không chắc chắn</li> <li>Chưa phân loại</li> <li>Không thể phân loại</li> </ul>	Khác:.....
10. Người quản lý báo cáo		11. Ngày:...../...../.....	12. Chữ ký
.....			