



# 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 12 năm 2024  
Mã số báo cáo của đơn vị: 1409/H.C.A/TK  
Mã số báo cáo (do Trung tâm 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: Sđt: 098... Nguồn: Bình	2. Ngày sinh: Hoặc tuổi: 38	3. Giới tính: <input type="checkbox"/> Nam <input checked="" type="checkbox"/> 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): 3-4 ngày
7. Mô tả biểu hiện ADR	8. Các xét nghiệm liên quan đến phản ứng
<p>Da: mảng hirsutism phu nữ nhạy cảm nhạy cảm, giảm ham rõ khoảng 2-4 cm; hirsutism râu ria mọc nhanh, số lượng nhất chiếm &gt; 60% diện tích da.</p>	<p>9. Tiền sử (đi ứng, thai nghén, nghiện thuốc lá, nghiện rượu, bệnh gan, bệnh thận...)</p>
	10. Cách xử trí phản ứng <ul style="list-style-type: none"><li>- Corticoid</li><li>- Kortikosteroid</li><li>- Thuốc thoa</li></ul>

## 11. Mức độ nghiêm trọng của phản ứng

<input type="checkbox"/> Tử vong	<input checked="" type="checkbox"/> Nhập viện/Kéo dài thời gian nằm viện	<input type="checkbox"/> Dị tật thai nhi
<input type="checkbox"/> Đề dọa tính mạng	<input type="checkbox"/> Tàn tật vĩnh viễn/nặng nề	<input type="checkbox"/> Không nghiêm trọng

## 12. Kết quả sau khi xử trí phản ứng

<input type="checkbox"/> Tử vong do ADR	<input type="checkbox"/> Chưa hồi phục	<input type="checkbox"/> Hồi phục có di chứng	<input type="checkbox"/> Không rõ
<input type="checkbox"/> Tử vong không liên quan đến thuốc	<input type="checkbox"/> Đang hồi phục	<input checked="" type="checkbox"/> 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 (Panadol)	500mg		/	1 viên	1 lần	Oral	01/12/24	08/12/24	Uống lùi đau còi jay
ii	Celecoxib	200mg		/	1 viên	1 lần	Oral	01/12/24	08/12/24	Uống lùi đau còi jay
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 checked="" type="checkbox"/>				
ii	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>				
iii	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>				
iv	<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	Ngày điều trị (ngày/tháng/năm) Kết thúc	Tên thuốc	Dạng bào chế, hàm lượng	Ngày điều trị (ngày/tháng/năm) Bắt đầu	Ngày điều trị (ngày/tháng/năm) Kết thúc
Beta-histin	16mg	01/12/24	08/12/24				
Rabeprazole	20mg	01/12/24	08/12/24				
Fenofenil	50mg	01/12/24	08/12/24				
Eperisone	50mg	01/12/24	08/12/24				
Fenofenil cholesterat	50mg	01/12/24	08/12/24				

**D. PHÂN THẨM ĐỊNH ADR CỦA ĐƠN VỊ**

17. Đánh giá mối liên quan giữa thuốc và ADR	<input type="checkbox"/> Chắc chắn <input checked="" type="checkbox"/> Có khả năng <input type="checkbox"/> Có thể	<input type="checkbox"/> Không chắc chắn <input type="checkbox"/> Chưa phân loại <input type="checkbox"/> Không thể phân loại	<input type="checkbox"/> Khác: .....
18. Đơn vị thẩm định ADR theo thang nào?	<input checked="" type="checkbox"/> Thang WHO <input type="checkbox"/> Thang Naranjo <input type="checkbox"/> Thang khác: .....		
19. Phần bình luận của cán bộ y tế (nếu có)			
<b>E. THÔNG TIN VỀ NGƯỜI BÁO CÁO</b>			
20. Họ và tên: Ông...Thi...Linh Điện thoại liên lạc: 0983.149.111	Nghề nghiệp/Chức vụ: dược h.../linh...gian...vun Email: d...linh...st(a...g.mail...com		
21. Chữ ký	22. Dạng báo cáo: <input checked="" type="checkbox"/> Lần đầu/ <input type="checkbox"/> Bổ sung	23. Ngày báo cáo: 15/12/2014	

Xin chân thành cảm ơn!

**HƯỚNG DẪN LÀM BÁO CÁO**

Xin hãy báo cáo tất cả các phản ứng có hại mà anh/chị nghỉ 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 dược 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 phần anh/chị 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

Trường 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 hồi 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 • Thuốc mới      Thuốc cũ • Nghiêm trọng      Không nghiêm trọng	4. Nhập dữ liệu vào hệ cơ sở dữ liệu quốc gia 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 Chắc chắn Có khả năng Có thể	Không chắc chắn Chưa phân loại Không thể phân loại	Khác: .....	
10. Người quản lý báo cáo	Người ký: ..... 11. Ngày: ...../...../.....	12. Chữ ký	