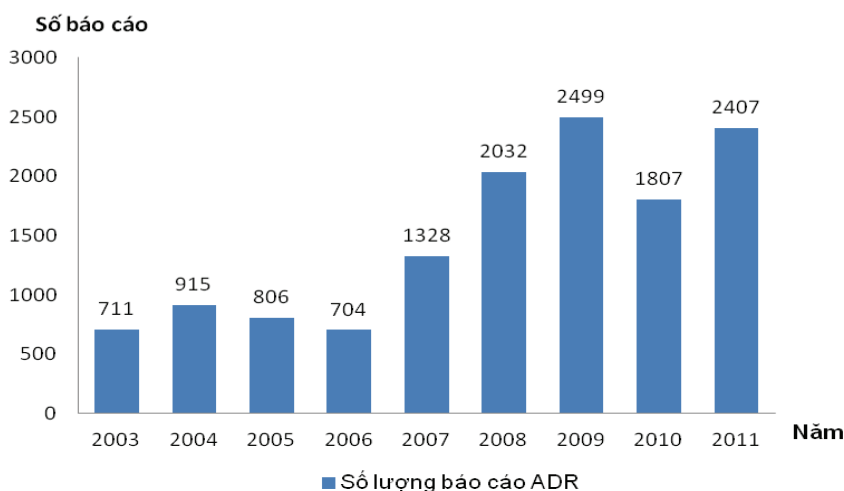


TỔNG KẾT CÔNG TÁC BÁO CÁO PHẢN ỨNG CÓ HẠI CỦA THUỐC (ADR) NĂM 2011

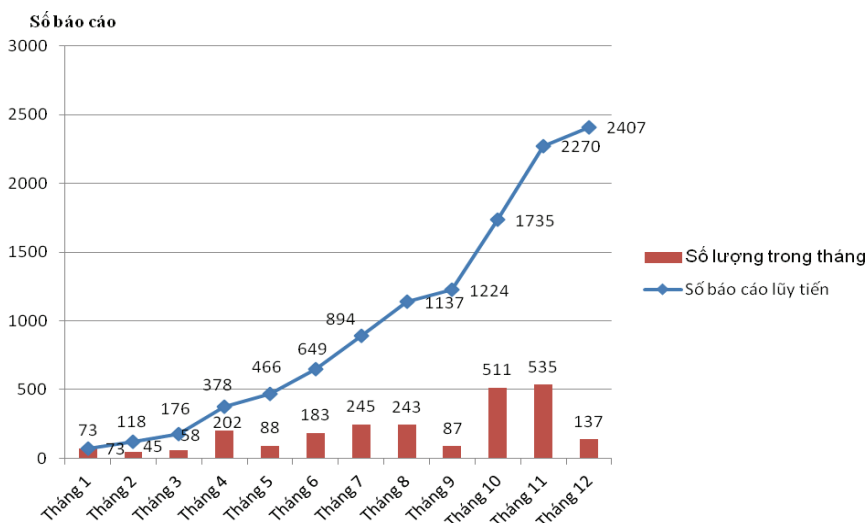
Trần Ngân Hà, Nguyễn Hoàng Anh, Nguyễn Đăng Hòa
(Trung tâm DI&ADR Quốc gia)

Từ tháng 1/2010, theo phân công của Bộ Y tế, Trung tâm DI&ADR Quốc gia là đầu mối tiếp nhận báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR) từ tất cả các cơ sở khám bệnh và chữa bệnh, từ cán bộ y tế và các đơn vị sản xuất kinh doanh dược phẩm trên phạm vi toàn quốc. Từ tháng 8/2011, Trung tâm

DI&ADR Khu vực Thành phố Hồ Chí Minh được thành lập tại Bệnh viện Chợ Rẫy và bước đầu thu nhận báo cáo từ các cơ sở điều trị, các đơn vị sản xuất kinh doanh dược phẩm của các tỉnh, thành phố từ Đà Nẵng trở vào. Bài viết này tổng kết công tác báo cáo ADR trên toàn quốc năm 2011.



Hình 1: Số lượng báo cáo ADR (2003 – 2011)



Hình 2: Số lượng báo cáo ADR nhận được tích lũy theo tháng trong năm 2011