## Сегментационный анализ карт-сообщений за третий квартал

## 2022 года

За период с 01.07.2022г. по 30.09.2022г. в отдел фармаконадзора и рекламы ДЛС и МИ поступило 817 карт – сообщений о нежелательных реакциях лекарственных препаратов. Проведена валидация данных сообщений на наличие минимальной требуемой информации, проведена последующая работа с неполными сообщениями, для получения дополнительной подробной информации, являющейся важной для научной оценки случаев развития нежелательных реакций.

**Распределение карт-сообщений о побочных действиях**

**лекарственных средств по АТХ коду**

**Анализ поступивших карт-сообщений**

**Распределение карт-сообщений о побочных действиях лекарственных средств по международному непатентованному наименованию (МНН)**

**Распределение пациентов по возрасту**

**Распределение пациентов по полу**

**Серьезные нежелательные реакции**

**Наиболее репортируемая нежелательная реакция**

Были получены сообщения о 4 случаях серьезных нежелательных реакций со смертельным исходом, 4 случая без смертельного исхода.

1. Анафилактический шок, приведший к летальному исходу с приемом лекарственного препарата Люксоцин (Амоксициллин+Клавулонат натрия) и Галавит (не сертифицированный препарат) у жительницы г. Бишкек Л.Л.

*Причинно-следственная связь ЛП/НР - достоверная*

1. Анафилактический шок, приведший к летальному исходу с приемом лекарственного препарата цефтриаксон у жительницы г. Бишкек К.К.

*Причинно-следственная связь ЛП/НР – достоверная*

1. Медикаментозное отравление с последующей полиорганной недостаточностью, приведшее к летальному исходу с приемом лекарственных препаратов Альбендазол (превышение суточной дозы в 8,5 раза), Метронидазол и Эритромицин у жителя г. Нарын А.Б.

*Причинно-следственная связь ЛП/НР - достоверная*

1. Анафилактический шок, приведший к летальному исходу с приемом лекарственного препарата Экстенбензатин у жителя г. Бишкек М.Б.М.

*Причинно-следственная связь ЛП/НР – достоверная*

1. Анафилактический шок, без летального исхода с приемом лекарственного препарата Экстенбензатин у жителя г. Бишкек Б.Т.А. Индивидуальный случай нежелательной реакции, является валидным, относится к типу А (Дозозависимые реакции, обусловленные фармакологическими свойствами ЛС и его метаболитов), случай является тяжелым по степени тяжести, условно-предотвратимым, причинно-следственная связь – достоверная (по ВОЗ).
2. Острая почечная недостаточность (анурия), без летального исхода с приемом лекарственного препарата Парацетамол у жителя г. Бишкек К.В. Индивидуальный случай нежелательной реакции, является валидным, относится к типу А (Дозозависимые реакции, обусловленные фармакологическими свойствами ЛС и его метаболитов), случай является тяжелым по степени тяжести, условно-предотвратимым, причинно-следственная связь – вероятная (по ВОЗ).
3. Судороги, без летального исхода на фоне промывания периферического катетера изотоническим раствором у ребенка Н.к.Н. Данный случай находится на этапе расследования.
4. Постинъекционная нейропатия, без летального исхода с приемом лекарственного препарата Сультамп у ребенка А.А. (2года). Данный случай находится на этапе расследования.

817 валидированных сообщений были отправлены в международную базу через программу Vigiflow в Упсала Мониторинг Центр VigiBase.