**Отчет**

**Отдела по фармаконадзору и рекламе**

**Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики**

**с 01.01.2024 по 31.03.2024 года**

За период с 01.01.2024г. по 31.03.2024г. в отдел фармаконадзора и рекламы ДЛС и МИ поступило 87 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.

 Были получены сообщения и проведена ПСС 54 случаев серьезных нежелательных реакций и 1 случай со смертельным исходом:

 02.01.2024 года в адрес ДЛС и МИ поступило сообщение о летальном исходе у ребенка К.А.Э., (жен., 3 года). Летальный исход при лечении кариеса зуба на стадии обострения, после применения препаратов: **Кетонал, Анальгин, Севоран.** На данный момент проводится расследование.

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

**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**

 **Наиболее репортируемая нежелательная реакция**

 **Ведущий специалист ОФиР С.А. Акматова**