##  Сегментационный анализ карт-сообщений за второй квартал

## 2022 года

За период с 01.01.2022г. по 30.06.2022г. в отдел фармаконадзора и рекламы ДЛС и МИ поступило 554 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**

**Наиболее репортируемая нежелательная реакция**

**Серьезные нежелательные реакции**

Были получены сообщения о 5 случаях серьезных нежелательных реакций со смертельным исходом, 1 случай 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. Бишкек 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).

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