

의약품 부작용 보고 매뉴얼

1. 프로그램 다운로드 방법
2. 의약품 부작용 보고 방법
 - 1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법
 - ① Pharm IT 3000
 - ② PM+20
 - ③ 유팜
 - ④ 이팜
 - ⑤ 온팜
 - ⑥ 원팜
 - ⑦ 기타 프로그램
 - 2) 부작용 보고 프로그램 입력방법
3. 이상사례 보고 관련 참고 사이트

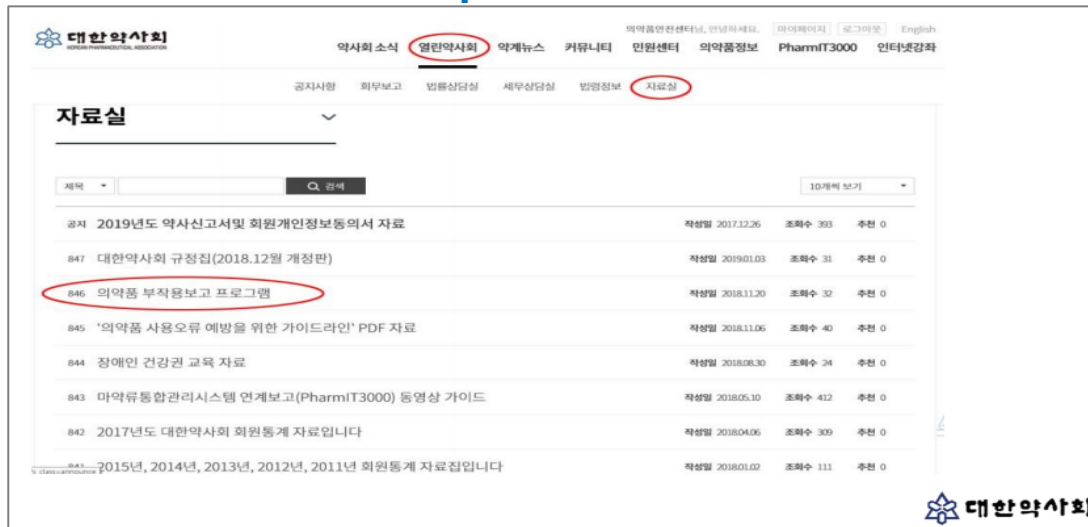
1. 프로그램 다운로드 방법

다음의 두 가지 방법(PharmIT3000/PM+20은 세 가지)으로 다운로드 받을 수 있다.

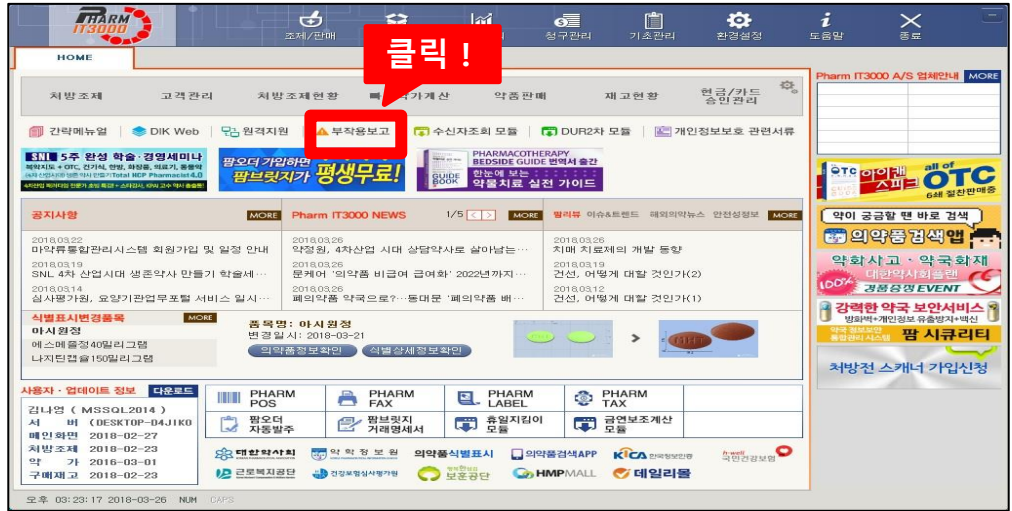
1) 대한약사회 환자안전약물관리본부 홈페이지(www.safepharm.or.kr)



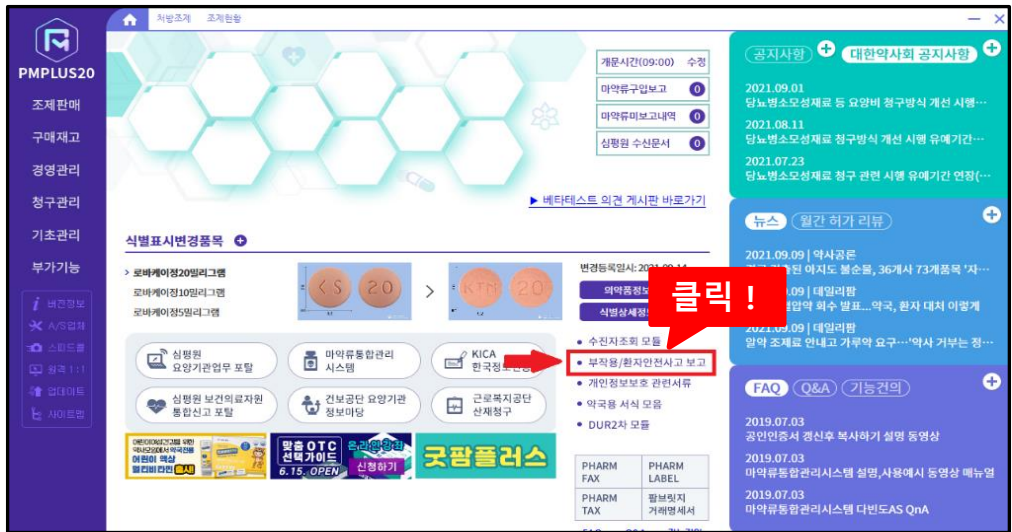
2) 대한약사회 홈페이지(www.kpanet.or.kr)



3) Pharm IT 3000



4) PM+20



지역의약품안전센터

2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

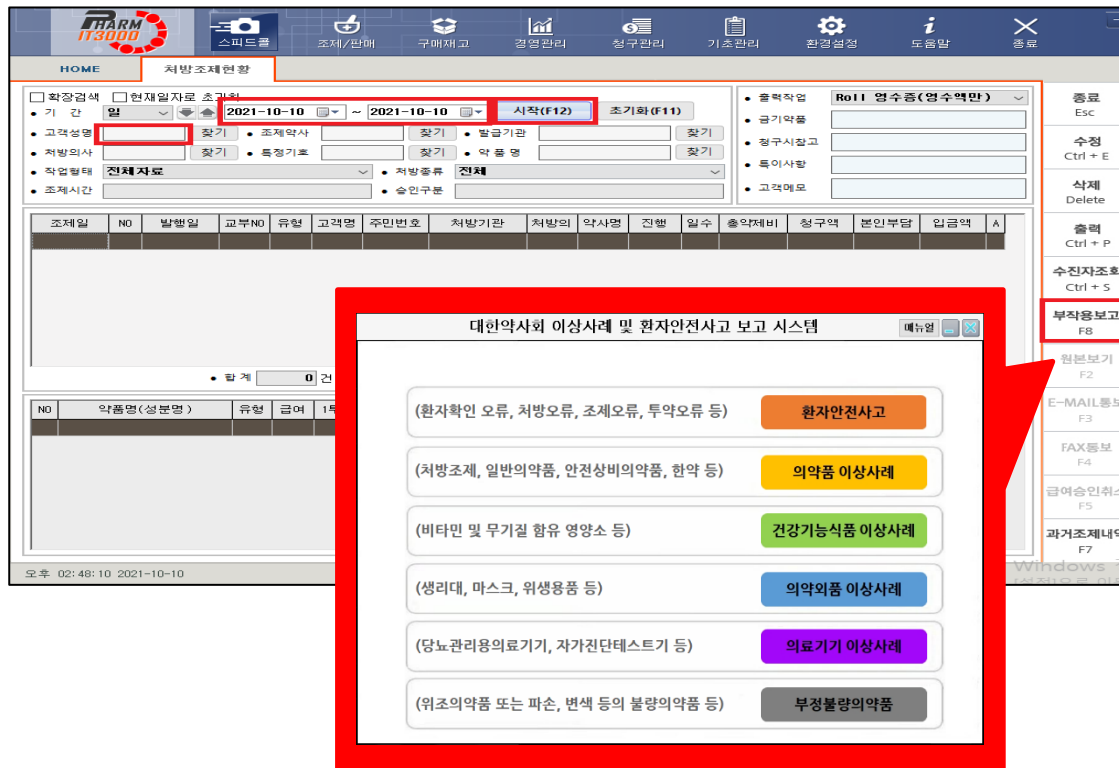
- ① Pharm IT 3000
- ② PM+20
- ③ 유팜
- ④ 이팜
- ⑤ 온팜
- ⑥ 윈팜
- ⑦ 기타 프로그램

1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법

① PharmIT3000

a.연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

- i) 홈 화면의 '처방조제현황'으로 이동하여 환자명을 입력하고 부작용 발생이 의심되는 약물 조제일을 지정한 후 시작(F12)을 클릭한다.
- ii) 해당 조제 건을 선택 후 '부작용 보고(F8)'를 클릭하면 보고창이 활성화된다.



b. 비연동 방식

홈 화면의 '부작용보고' 탭을 클릭하면 보고창이 바로 활성화 된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)

The screenshot shows the Pharm IT3000 A/S portal interface. The '부작용보고' (Adverse Effect Report) button is highlighted with a red box. A red arrow points from this button to a detailed report form titled '대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템' (Korean Pharmaceutical Society Adverse Reaction and Patient Safety Incident Reporting System). The form lists various categories of adverse reactions with corresponding report buttons:

- (환자확인 오류, 처방오류, 조제오류, 투약오류 등) 환자안전사고
- (처방조제, 일반의약품, 안전상비의약품, 한약 등) 의약품 이상사례
- (비타민 및 무기질 함유 영양소 등) 건강기능식품 이상사례
- (생리대, 마스크, 위생용품 등) 의약외품 이상사례
- (당뇨관리용의료기기, 자가진단테스트기 등) 의료기기 이상사례
- (위조약품 또는 파손, 변색 등의 불량약품 등) 부정불량약품

2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

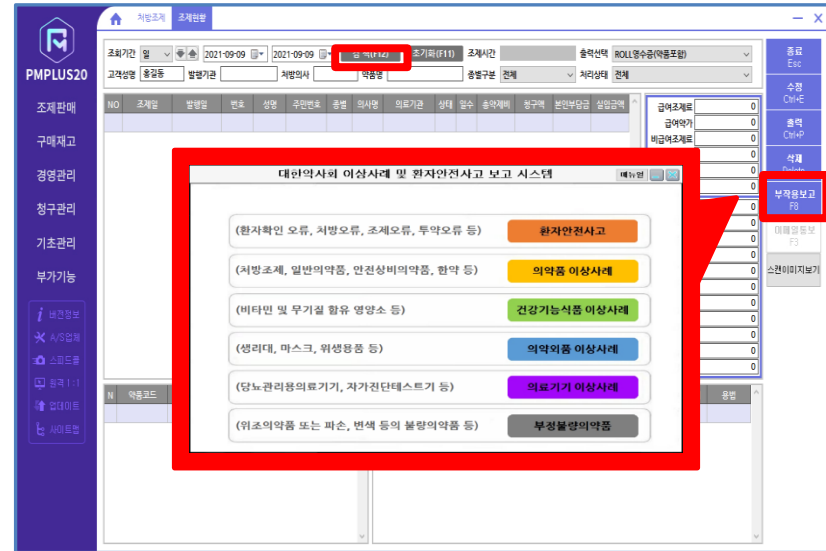
- ① Pharm IT 3000
- ② **PM+20**
- ③ 유팜
- ④ 이팜
- ⑤ 온팜
- ⑥ 윈팜
- ⑦ 기타 프로그램

1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법

② PM+20

a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

- i) 홈 화면의 '처방조제현황'으로 이동하여 환자명을 입력하고 부작용 발생이 의심되는 약물 조제 일을 지정한 후 검색(F12)을 클릭한다.
- ii) 해당 조제 건을 선택한 후 '부작용 보고(F8)'를 클릭하면 보고창이 활성화된다.



b. 비연동 방식

홈 화면의 '부작용보고' 탭을 클릭하면 보고창이 바로 활성화 된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)

The image shows a screenshot of the PMPLUS20 website interface. On the left sidebar, there are various menu items including '조제판매', '구매제고', '경영관리', '청구관리', '기초관리', and '부가기능'. The main content area features a navigation bar with '개문시간(09:00) 수정', '마약류구입보고 0', '마약류미보고내역 0', and '심평원 수신문서 0'. Below this, there are sections for '식별표시변경목록', '변경등록일자: 2021-09-14', and '의약품정보확인' and '식별상세정보확인' buttons. A red box highlights the '부작용/환자안전사고 보고' button in the '추가기능' section. To the right, there are '공지사항' and '뉴스' sections. A separate window titled '대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템' is overlaid on the bottom right, showing a list of reporting categories with corresponding buttons: '환자안전사고', '의약품 이상사례', '건강기능식품 이상사례', '의약품 이상사례', '의료기기 이상사례', and '부정불량약품'.

2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

- ① Pharm IT 3000
- ② PM+20
- ③ **유팜**
- ④ 이팜
- ⑤ 온팜
- ⑥ 윈팜
- ⑦ 기타 프로그램

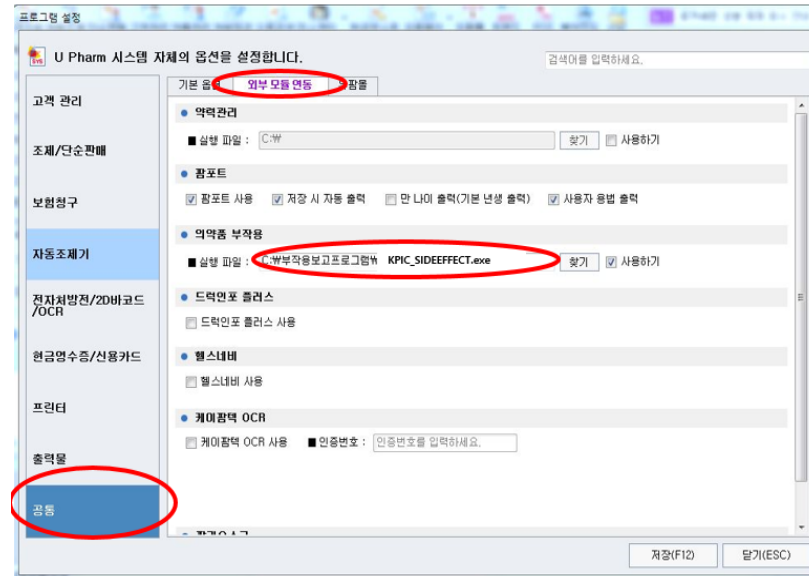
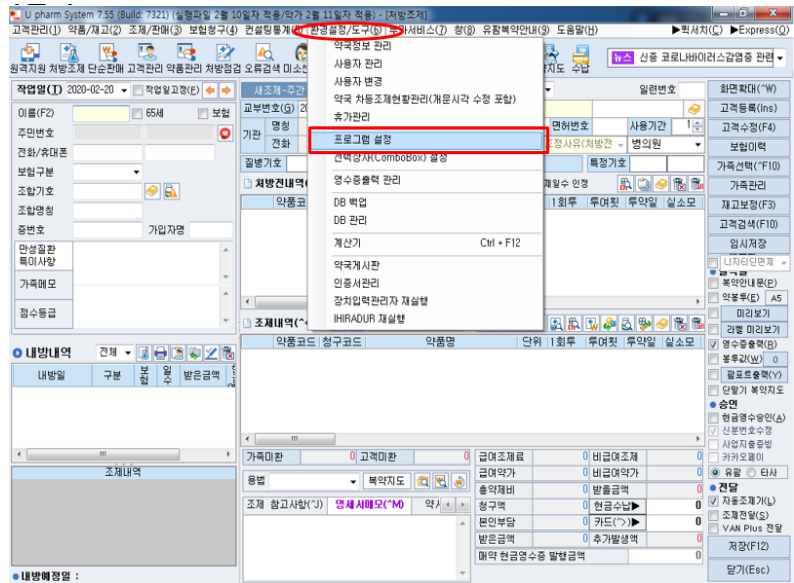
1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법

③ 유포


a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

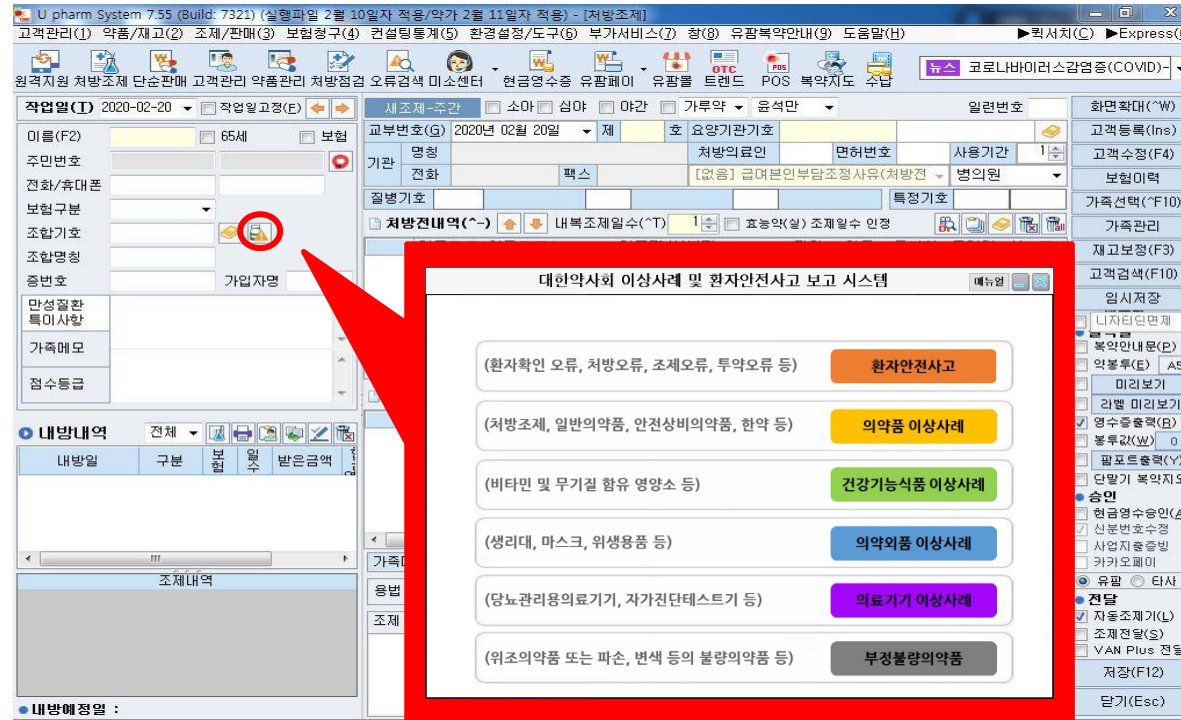
i) 홈 화면 '환경설정/도구'의 '프로그램 설정'으로 이동한다.

ii) '공통' 탭을 선택한 후 '외부모듈연동' 설정 창에서 '의약품 부작용'의 실행파일 '찾기'를 통해 [C:\W부작용보고프로그램] 폴더의 'KPIC_SIDEFFECT.exe'를 선택하고 '사용하기' 항 체크 후 '저장(F12)'을 클릭한다. 유포 종료 후 다시 로그인 한다.




a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

iii) 환자명을 입력하여 검색, 해당 조제 건을 선택한 후 조합기호 오른쪽의 새로 생성된 부작용 보고 아이콘  을 클릭하면 보고창이 활성화된다.



b. 비연동 방식

바탕화면에 생성된 아이콘  을 더블클릭하면 보고창이 활성화된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)

2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

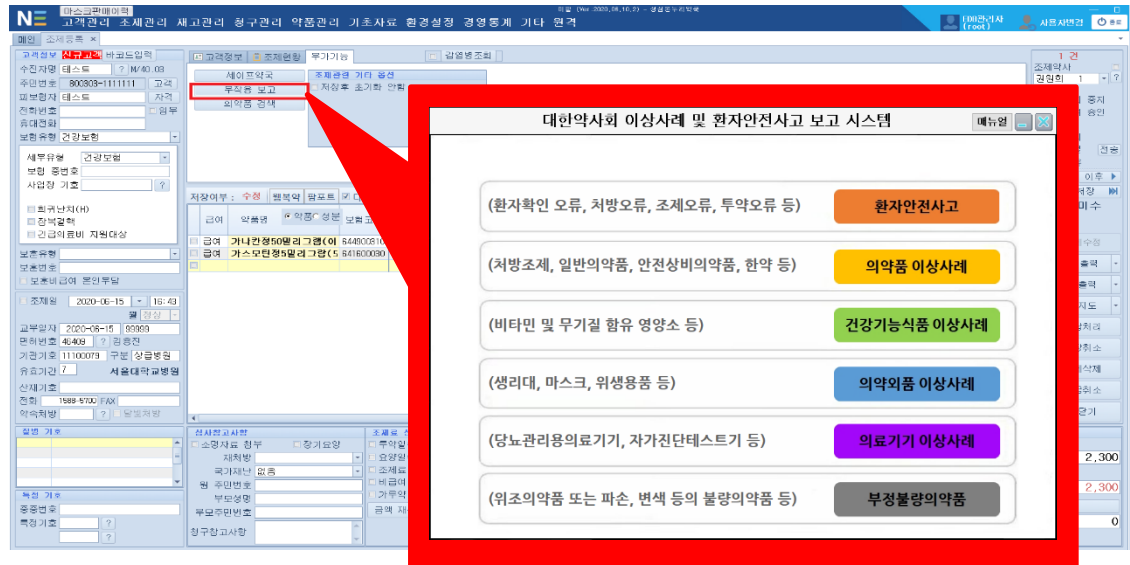
- ① Pharm IT 3000
- ② PM+20
- ③ 유팜
- ④ **이팜**
- ⑤ 온팜
- ⑥ 윈팜
- ⑦ 기타 프로그램

1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법


④ 이팝

a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

홈 화면 '조제관리/조제등록'으로 이동하여 환자명을 입력, 해당 조제 건을 선택한 후 '부가기능'의 '부작용보고' 탭을 클릭하면 보고창이 활성화된다.



b. 비연동 방식

바탕화면에 생성된 아이콘  을 더블클릭하면 보고창이 활성화된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)

2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

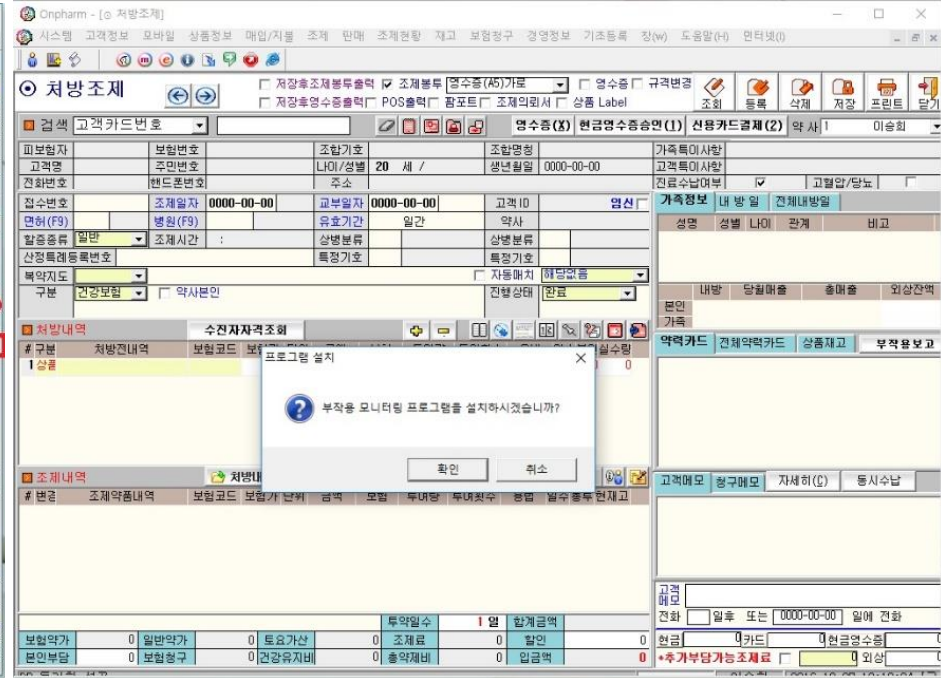
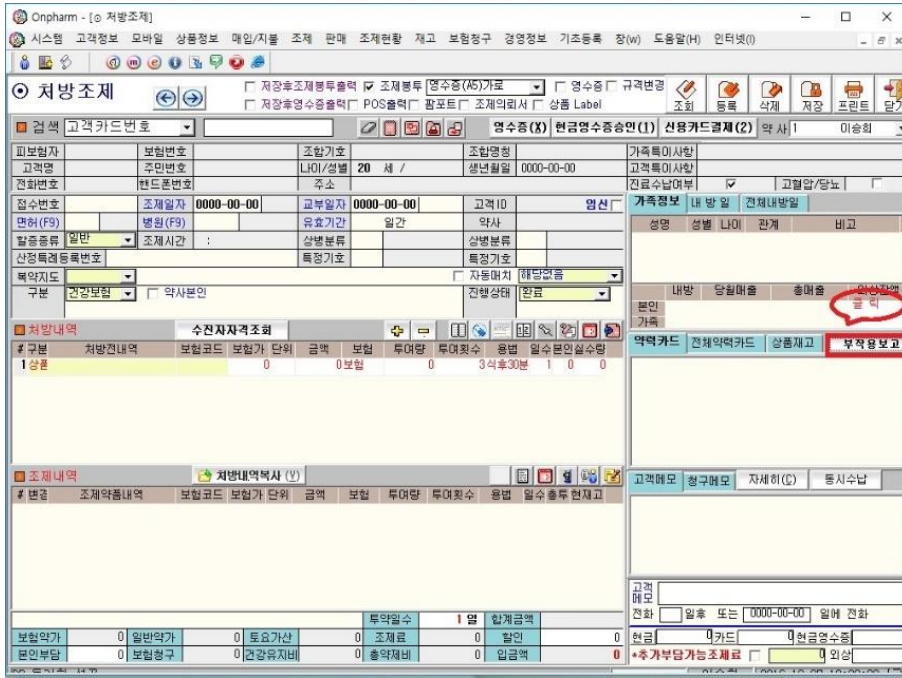
- ① Pharm IT 3000
- ② PM+20
- ③ 유팜
- ④ 이팜
- ⑤ **온팜**
- ⑥ 윈팜
- ⑦ 기타 프로그램

1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법

⑤ 온팜

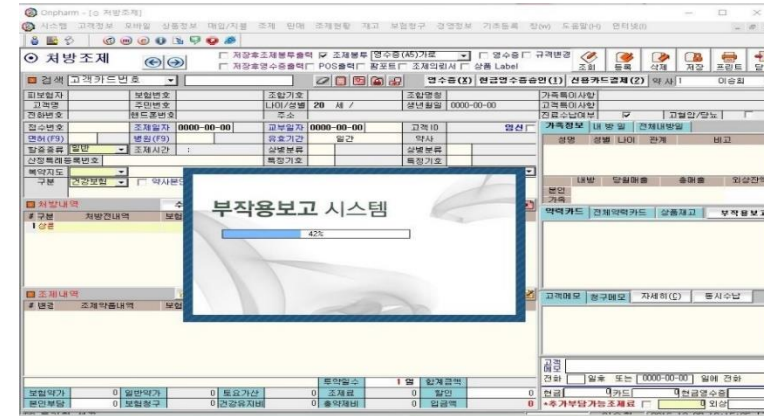
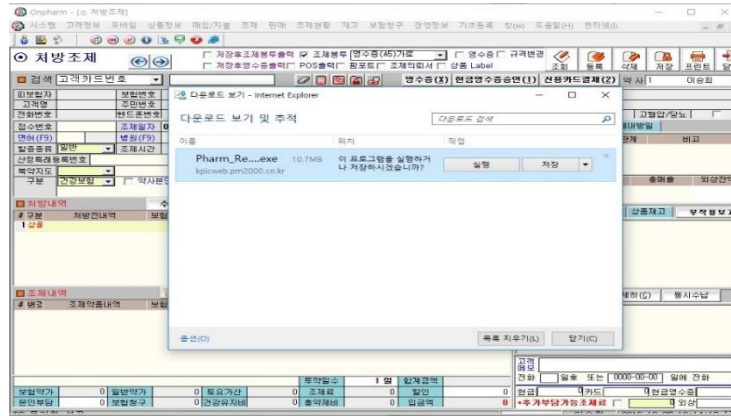
a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

- i) '조제/처방조제' 화면에서 오른쪽의 '부작용보고' 탭을 클릭한다.
- ii) '부작용 모니터링 프로그램을 설치 하시겠습니까?' 창이 뜨면 '확인'을 클릭한다.

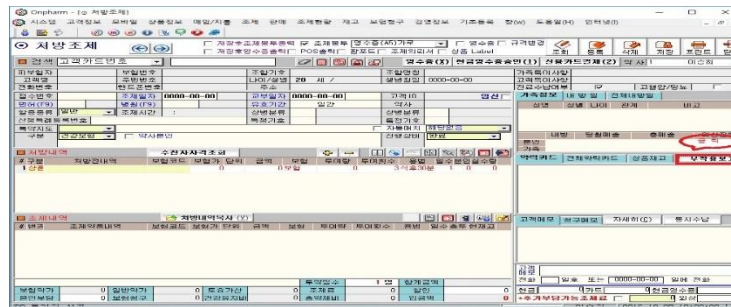


a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)


iii) 다운로드 보기 및 추적 창에서 '실행'을 클릭하여 다운 받는다.



iv) '조제/ 처방조제' 화면에서 환자명을 입력, 해당 조제 건을 선택한 후 오른쪽의 '부작용보고' 탭을 클릭하면 보고창이 활성화된다.



b. 비연동 방식

바탕화면에 생성된 아이콘  을 더블클릭하면 보고창이 활성화된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)

2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

- ① Pharm IT 3000
- ② PM+20
- ③ 유팜
- ④ 이팜
- ⑤ 온팜
- ⑥ **원팜**
- ⑦ 기타 프로그램

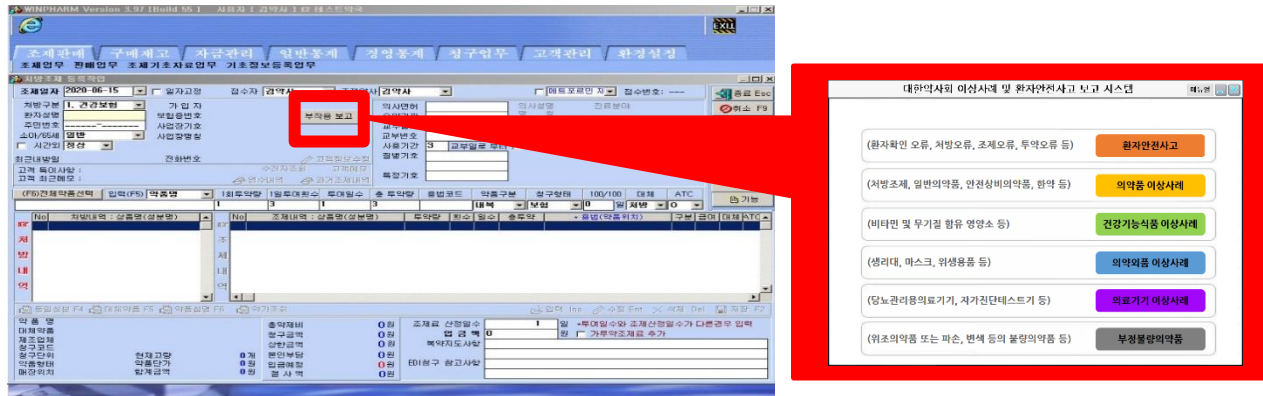
1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법

⑥ 원판

a. 연동 방식(과거조제내역, 환자정보 등이 연동됨)

'조제판매/처방조제 등록작업' 화면에서 환자명 입력, 해당 조제 건을 선택한 후 오른쪽의 '부작용보고' 탭을 클릭하면 보고창이 활성화된다

(단, 세이프약국 프로그램이 이미 설치되어 있으면 '부작용보고' 탭이 생성되지 않아 비연동방식을 사용해야 함)



b. 비연동 방식

바탕화면에 생성된 아이콘 🐦 을 더블클릭하면 보고창이 활성화된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)


2. 의약품 부작용 보고 방법

1) 청구프로그램 별 부작용 보고 프로그램 활성화 방법

- ① Pharm IT 3000
- ② PM+20
- ③ 유팜
- ④ 이팜
- ⑤ 온팜
- ⑥ 윈팜
- ⑦ 기타 프로그램

1) 청구 프로그램 별 부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템: 이하 보고창) 활성화 방법

⑦ 기타 프로그램

바탕화면에 생성된 아이콘 을 더블클릭하면 보고창이 활성화된다.

(과거조제내역, 환자정보 등이 연동되지 않으나 이러한 정보가 없을 경우 간편하게 보고할 수 있음)

2. 의약품 부작용 보고 방법

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

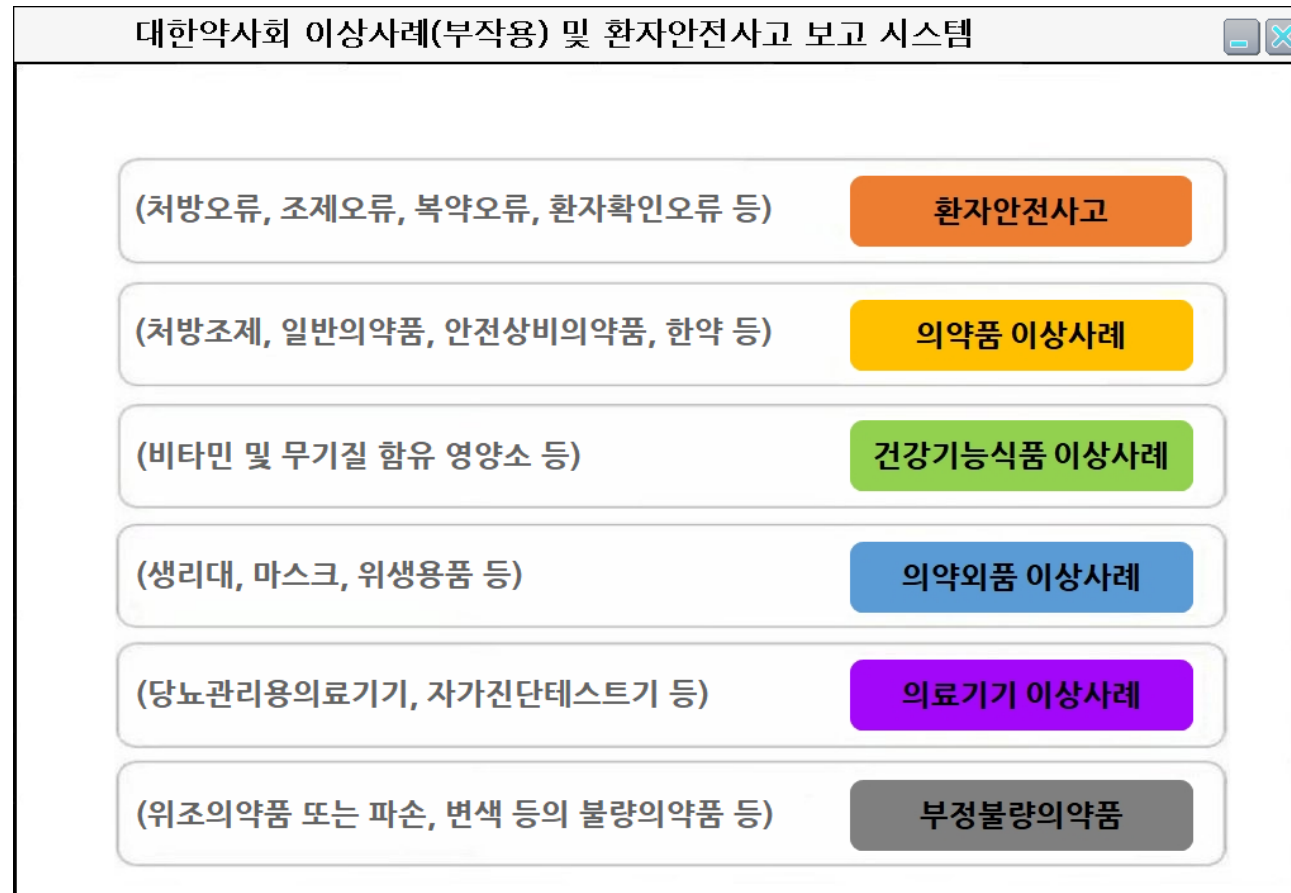
- ① 보고대상 선택화면(초기 화면) 및 약국정보 입력
- ② 처방 의약품
- ③ 일반의약품/안전상비의약품, 건강기능식품 및 기타(의약외품, 한약, 의료기기)

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

① 보고대상 선택화면(초기 화면) 및 약국정보 입력

a. 보고대상 선택화면(초기 화면)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템의 보고대상 선택화면(초기 화면)에서 의약품, 건강기능식품, 의약외품, 의료기기 이상사례 등 해당 탭을 클릭하면 각각의 보고서식으로 바로 연결된다.



The screenshot shows a window titled "대한약사회 이상사례(부작용) 및 환자안전사고 보고 시스템". It contains six rows, each with a category description on the left and a colored button on the right:

Category Description	Button Label
(처방오류, 조제오류, 복약오류, 환자확인오류 등)	환자안전사고
(처방조제, 일반의약품, 안전상비의약품, 한약 등)	의약품 이상사례
(비타민 및 무기질 함유 영양소 등)	건강기능식품 이상사례
(생리대, 마스크, 위생용품 등)	의약외품 이상사례
(당뇨관리용의료기기, 자가진단테스트기 등)	의료기기 이상사례
(위조의약품 또는 파손, 변색 등의 불량약품 등)	부정불량약품

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

① 보고대상 선택화면(초기 화면) 및 약국정보 입력

b. 약국정보 입력

부작용 보고 프로그램(대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템) 창이 활성화되면 약국 정보를 입력한다.(최초1회)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템

● 구분 처방조제 약국 일반의약품 안전상비의약품 건강기능식품 기타(의약품, 한약, 의료기기) 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명

● 환자정보 성명 : 생년월일 : 약국정보설정

● 부작용 의심 되는 의약품 추가 삭제 투여시작일

No.	제품명	투여량
1		

● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많음)

환자상태 (부작용 내용) (직접입력)

증상 발현일 약물투여시작 ()분

진행경과 의약품에 대한 조치 투여 투여 중단 투여 중단 후 재투여 모름 모름

이상사례 경과 회복 회복 중 사망 회복되지 않음

재투여 시 이상사례 여부 재투여하지 않음 발현 발현안됨 모름

환자조치(중복 체크 가능) 예방카드 발급 환자 병의원 상담 권유

첨부파일 : 이미지 파일 불러오기

약국정보 초기화 빈양식 출력 임시저장 임시저장 불러오기 평가하기 보고내역 보기 보고서 제출(F12)

2. 의약품 부작용 보고 방법

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

- ① 보고대상 선택화면(초기 화면) 및 약국정보 입력
- ② 처방 의약품
- ③ 일반의약품/안전상비의약품, 건강기능식품 및 기타(의약외품, 한약, 의료기기)

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

② 처방 의약품

a. 보고대상 선택화면(초기 화면)

보고대상 선택화면(초기 화면)에서 '의약품 이상사례'를 선택한다.

대한약사회 이상사례(부작용) 및 환자안전사고 보고 시스템

(처방오류, 조제오류, 복약오류, 환자확인오류 등)	환자안전사고
(처방조제, 일반의약품, 안전상비의약품, 한약 등)	의약품 이상사례
(비타민 및 무기질 함유 영양소 등)	건강기능식품 이상사례
(생리대, 마스크, 위생용품 등)	의약외품 이상사례
(당뇨관리용의료기기, 자가진단테스트기 등)	의료기기 이상사례
(위조의약품 또는 파손, 변색 등의 불량약품 등)	부정불량약품

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

b. 활성화된 보고 창에서 상단의 '구분'항의 '처방조제'를 확인한다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템

구분
 처방조제
 약국 일반의약품
 안전상비의약품
 건강기능식품
 기타(의약외품, 한약, 의료기기)
 환자안전사고 New
 보고자명

환자정보
 성명 :
 생년월일 : 년 월 일
 *정확한 연령 정보가 없을때 선택

 성별 : 남 여
 체중 :
 상병기호 :

부작용 의심 되는 의약품

 투여시작일자 : 2021-10-13
 (조제일자 : 2021-10-13)
 병용 의약품

No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적
1	[제품명]				

➔
병용 약물
병용 의약품
일때만 옮겨
주세요.
↵
부작용
의심 약물

No.	제품명
1	[제품명]

이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)
 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)

환자상태 (부작용 내용) (직접입력)

➔
알러지, 질병력, 기타
내역을 입력해주세요.

흡연
 음주
 고혈압
 당뇨
 임신
 수유

증상 발현 일
 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고
 일 증상이 종료되었음.

진행경과
 의약품등에 대한 조치
 투여중지
 용량감량
 용량유지
 투여량증가
 모름
 해당없음

이상사례 경과
 모름
 후유증 없이 회복
 후유증을 동반한 회복
 회복중
 사망
 회복되지 않음

재투여시 이상사례 여부
 재투여하지 않음
 발현
 발현안됨
 모름

환자조치(중복 체크 가능)
 예방카드 발급
 환자 병의원 상담 권유

첨부파일 :

대한약사회
 지역의약품안전센터

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

c. 보고자명은 보고 약사의 이름을 입력한다.(자동 연동 될 수 있음)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템																									
<input type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 <input checked="" type="radio"/> ● 보고자명																									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="선택"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1						<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1																									
No.	제품명																								
1																									
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)																									
환자상태 (부작용 내용) (직접입력)					● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타) <input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 ____-__-__ 일 증상이 종료되었음.																									
진행경과																									
의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음																									
이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음																									
재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름																									
환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유																									
첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																									
약국정보 <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="빈양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>																									

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

d. 환자정보 입력-이름, 생년월일, 성별 등의 기본 정보를 입력한다. (자동연동 될 수 있음)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템

● 구분
 처방조제
 약국 일반의약품
 안전상비의약품
 건강기능식품
 기타(의약외품, 한약, 의료기기)
 환자안전사고 New
● 보고자명

● 환자정보
성명 :
생년월일 : 년 월 일
*정확한 연령 정보가 없을때 선택
성별 : 남 여
체중 :
상병기호 :

● 부작용 의심 되는 의약품

투여시작일자 : 2021-10-13
(조제일자 : 2021-10-13)
● 병용 의약품

No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적
1	[제품명]				

→
←

병용 약물
병용 의약품
일때만 옮겨
주세요.
부작용
의심 약물

● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)		● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)	
환자상태 (부작용 내용)	(직접입력)	<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유	알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.
증상 발현 일	약물투여시작 (<input style="width: 20px;" type="text"/>)분 또는 (<input style="width: 20px;" type="text"/>)시간 또는 (<input style="width: 20px;" type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input style="width: 50px;" type="text"/> 일 증상이 종료되었음.		
진행경과	의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음		
	이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음		
	재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름		
	환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유		
	첨부파일 : <input style="width: 100px;" type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>		

약국정보
초기화
빈양식 출력
임시저장
임시저장 불러오기
평가하기
보고내역 보기
보고서 제출(F12)

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

e. 상병기호 알 수 있는 경우 기록한다. (자동연동 될 수 있음)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템																									
<input type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명																									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택 <input type="checkbox"/> 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>[Redacted]</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1	[Redacted]					<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>[Redacted]</td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	[Redacted]
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1	[Redacted]																								
No.	제품명																								
1	[Redacted]																								
<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> <p>→ 병용약물</p> <p>병용 의약품 일때만 옮겨 주세요.</p> <p>← 부작용 의심 약물</p> </div> </div>																									
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)					● 환자 특이사항(알려지, 과거질환, 기타)																				
환자상태 (부작용 내용)		(직접입력)			<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알려지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.																							
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음																							
		이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음																							
		재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름																							
		환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유																							
첨부파일 :		<input type="text"/>			<input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																				
<input type="button" value="약국정보"/> <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="빈양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>																									

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

f. 약물 투여 시작일자를 입력한다. (자동연동 될 수 있음)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템

구분
 처방조제
 약국 일반의약품
 안전상비의약품
 건강기능식품
 기타(의약외품, 한약, 의료기기)
 환자안전사고 New
 보고자명

환자정보
 성명 :
 생년월일 : 년 월 일
 *정확한 연령 정보가 없을때 선택
 선택
 성별 : 남 여
 체중 :
 상병기호 :

부작용 의심 되는 의약품

투여시작일자 : 2021-10-13

 조제일자 : 2021-10-13
 병용 의약품

No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적
1	[Redacted]				

➔
병용 약물
병용 의약품
일때만 옮겨
주세요.
↵
부작용
의심 약물

No.	제품명
1	[Redacted]

이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)
 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)

환자상태 (부작용 내용) (직접입력)

증상 발현 일 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 일 증상이 종료되었음.

진행경과

의약품등에 대한 조치
 투여중지
 용량감량
 용량유지
 투여량증가
 모름
 해당없음

이상사례 경과
 모름
 후유증 없이 회복
 후유증을 동반한 회복
 회복중
 사망
 회복되지 않음

재투여시 이상사례 여부
 재투여하지 않음
 발현
 발현안됨
 모름

환자조치(중복 체크 가능)
 예방카드 발급
 환자 병의원 상담 권유

첨부파일 :

흡연
 음주
 고혈압
 당뇨
 임신
 수유

알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.

약국정보
초기화
빈양식 출력
임시저장
임시저장 불러오기
평가하기
보고내역 보기
보고서 제출(F12)

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

h. 화살표를 이용하여 의심되는 의약품과 병용 의약품 상호 전환할 수 있다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템						뒤로		메뉴열	
<input checked="" type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명									
<input checked="" type="radio"/> 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 <input type="radio"/> 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>									
<input checked="" type="radio"/> 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13)					<input checked="" type="radio"/> 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>				
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	No.	제품명		
1						1			
<div style="border: 2px solid red; padding: 5px; display: inline-block;"> <p>→ 병용 약물</p> <p>병용 의약품 일때만 옮겨 주세요.</p> <p>← 부작용 의심 약물</p> </div>									
<input checked="" type="radio"/> 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)					<input checked="" type="radio"/> 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)				
환자상태 (부작용 내용)		(직접입력)			<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유		<input type="checkbox"/> 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.		
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.							
진행경과		의약품등에 대한 조치		<input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지					
				<input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음					
		이상사례 경과		<input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음					
		재투여시 이상사례 여부		<input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름					
		환자조치(중복 체크 가능)		<input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유					
		첨부파일 : <input type="text"/>		<input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>					
<input type="button" value="약국정보"/>		<input type="button" value="초기화"/>		<input type="button" value="빈양식 출력"/>		<input type="button" value="임시저장"/>		<input type="button" value="임시저장 불러오기"/>	
		<input type="button" value="평가하기"/>		<input type="button" value="보고내역 보기"/>		<input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>			

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

i. 의심 약물의 투여 량, 투여횟수, 투여 일수, 투여목적을 입력한다.
(자동 연동될 수 있음)

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템																									
<input type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명																									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 <input type="checkbox"/> 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1						<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1																									
No.	제품명																								
1																									
병용 약물 병용 의약품 일때만 줄겨 주세요.					부작용 의심 약물																				
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)																									
환자상태 (부작용 내용) (직접입력)					● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타) <input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 ____-__-__ 일 증상이 종료되었음.																									
진행경과 의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																									
<input type="button" value="약국정보"/> <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="빈양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>																									

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

j. 환자의 이상사례 정보를 구체적으로 입력한다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템						뒤로		메뉴열							
<input checked="" type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명															
<input checked="" type="radio"/> 환자정보		성명 : <input type="text"/>	생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일	*정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택		성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여	체중 : <input type="text"/>	상병기호 : <input type="text"/>							
<input checked="" type="radio"/> 부작용 의심 되는 의약품						<input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>		<input type="text"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="text"/> (조제일자 : 2021-10-13)							
<input checked="" type="radio"/> 병용 의약품						<input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>									
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적										
1															
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <p>병용 약물</p> <p>↓</p> <p>병용 의약품 일때만 옮겨 주세요.</p> <p>↑</p> <p>부작용 의심 약물</p> </div> <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px;"> <table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> </div> </div>						No.	제품명	1							
No.	제품명														
1															
<input checked="" type="radio"/> 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)						<input checked="" type="radio"/> 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)									
환자상태 (부작용 내용)		<input type="text"/> (직접입력)				<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 <input type="text"/> 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.									
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.													
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>													
<input type="button" value="약국정보"/>		<input type="button" value="초기화"/>		<input type="button" value="빈양식 출력"/>		<input type="button" value="임시저장"/>		<input type="button" value="임시저장 불러오기"/>		<input type="button" value="평가하기"/>		<input type="button" value="보고내역 보기"/>		<input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>	

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

k. 환자의 특이 사항 정보를 입력한다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템																									
<input type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명																									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="선택"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1						<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1																									
No.	제품명																								
1																									
<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> <p>→ 병용 약물</p> <p>병용 의약품 일때만 옮겨 주세요.</p> <p>← 부작용 의심 약물</p> </div> </div>																									
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)					● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)																				
환자상태 (부작용 내용)		<input type="text"/> (직접입력)			<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 <input type="checkbox"/> 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.																							
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																							
<input type="button" value="약국정보"/> <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="빈양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>																									

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

1. 이상사례가 발현된 날짜에 대한 정보를 입력한다.

뒤로
메뉴열

● 구분 처방조제 약국 일반의약품 안전상비의약품 건강기능식품 기타(의약품, 한약, 의료기기) 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명

● 환자정보 성명 : 생년월일 : 년 월 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택
 선택 성별 : 남 여 체중 : 상병기호 :

● 부작용 의심 되는 의약품 투여시작일자 : 2021-10-13 (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품

No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적		No.	제품명
1	[제품명]					<div style="border: 1px solid gray; padding: 2px; width: fit-content; margin: 0 auto;"> ▶ 병용 약물 </div> <div style="border: 1px solid gray; padding: 2px; width: fit-content; margin: 2px auto;"> ▶ 병용 의약품 일때만 옮겨주세요. </div> <div style="border: 1px solid gray; padding: 2px; width: fit-content; margin: 0 auto;"> ◀ 부작용 의심 약물 </div>	1	[제품명]

● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)

<p>환자상태 (부작용 내용) (직접입력)</p>	<p>● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)</p> <p><input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유</p> <p>알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.</p>
-----------------------------	---

증상 발현 일 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 일 증상이 종료되었음.

진행경과

의약품등에 대한 조치 투여중지 용량감량 용량유지
 투여량증가 모름 해당없음

이상사례 경과 모름 후유증 없이 회복 후유증을 동반한 회복 회복중 사망 회복되지 않음

재투여시 이상사례 여부 재투여하지 않음 발현 발현안됨 모름

환자조치(중복 체크 가능) 예방카드 발급 환자 병의원 상담 권유

첨부파일 :

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

m. 이상사례의 진행 경과에 대한 정보와 예방카드 발급 여부를 입력한다.

뒤로
메뉴열
-
X

● 구분 처방조제 약국 일반의약품 안전상비의약품 건강기능식품 기타(의약품, 한약, 의료기기) 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명

● 환자정보 성명 : 생년월일 : 년 월 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택
 선택 성별 : 남 여 체중 : 상병기호 :

● 부작용 의심 되는 의약품 투여시작일자 : 2021-10-13 (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품

No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적
1	[제품명]				

▶ 병용 약물
병용 의약품 일때만 옮겨주세요.
◀ 부작용 의심 약물

No.	제품명
1	[제품명]

● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)

<p>환자상태 (부작용 내용) (직접입력) <input style="width: 100%;" type="text"/></p>	<p>● 환자 특이사항(알려지, 과거질환, 기타) <input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알려지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.</p>
---	---

증상 발현 일 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 일 증상이 종료되었음.

진행경과

의약품등에 대한 조치 투여중지 용량감량 용량유지
 투여량증가 모름 해당없음

이상사례 경과 모름 후유증 없이 회복 후유증을 동반한 회복 회복중 사망 회복되지 않음

재투여시 이상사례 여부 재투여하지 않음 발현 발현안됨 모름

환자조치(중복 체크 가능) 예방카드 발급 환자 병의원 상담 권유

첨부파일 :

약국정보
초기화
빈양식 출력
임시저장
임시저장 불러오기
평가하기
보고내역 보기
보고서 제출(F12)

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

n. 부작용 관련 사진이나 그 이외의 정보가 있을 경우 첨부한다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템						뒤로		메뉴열							
<input checked="" type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명															
<input checked="" type="radio"/> 환자정보		성명 : <input type="text"/>	생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일	*정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택		성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여	체중 : <input type="text"/>	상병기호 : <input type="text"/>							
<input checked="" type="radio"/> 부작용 의심 되는 의약품						<input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13		<input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> ● 병용 의약품							
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적										
1															
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <p>→ 병용 약물</p> <p>병용 의약품 일때만 옮겨 주세요.</p> <p>← 부작용 의심 약물</p> </div> <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px;"> <table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> </div> </div>						No.	제품명	1							
No.	제품명														
1															
<input checked="" type="radio"/> 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)						<input checked="" type="radio"/> 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)									
환자상태 (부작용 내용)		(직접입력) <input style="width: 100%;" type="text"/>				<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.									
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.													
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음													
		이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음													
		재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름													
		환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유													
		첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>													
<input type="button" value="약국정보"/>		<input type="button" value="초기화"/>		<input type="button" value="빈양식 출력"/>		<input type="button" value="임시저장"/>		<input type="button" value="임시저장 불러오기"/>		<input type="button" value="평가하기"/>		<input type="button" value="보고내역 보기"/>		<input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>	

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

p. 보고할 내용을 모두 입력한 후 '보고서 제출(F12)'을 클릭하면 대한약사회 지역의약품안전센터로 의약품 부작용 보고가 전송된다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템						뒤로	메뉴열																		
<input checked="" type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input checked="" type="radio"/> 보고자명																									
<input checked="" type="radio"/> 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 <input type="radio"/> 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
<input checked="" type="radio"/> 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13) <input checked="" type="radio"/> 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1						<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1																									
No.	제품명																								
1																									
<div style="text-align: center;"> 병용 약물 병용 의약품 일때만 옮겨 주세요. 부작용 의심 약물 </div>																									
<input checked="" type="radio"/> 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)					<input checked="" type="radio"/> 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)																				
환자상태 (부작용 내용) (직접입력)		<input type="text"/>			<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.																							
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																							
<input type="button" value="약국정보"/>		<input type="button" value="초기화"/>		<input type="button" value="빈양식 출력"/>		<input type="button" value="임시저장"/>		<input type="button" value="임시저장 불러오기"/>		<input type="button" value="평가하기"/>		<input type="button" value="보고내역 보기"/>		<input checked="" type="button" value="보고서 제출(F12)"/>											

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

q. 보고한 내용에 대한 평가나 보고 내역은 '보고내역 보기'를 통하여 확인할 수 있다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템						뒤로	메뉴열		
● 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>									
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적				
1						병용 약물 병용 의약품 일때만 옮겨 주세요. 부작용 의심 약물			
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)					● 환자 특이사항(알려지, 과거질환, 기타)				
환자상태 (부작용 내용)		(직접입력)			<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알려지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.				
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.							
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음							
		이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음							
		재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름							
		환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유							
첨부파일 :		<input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>							
약국정보		<input type="button" value="초기화"/>	<input type="button" value="빈양식 출력"/>	<input type="button" value="임시저장"/>	<input type="button" value="임시저장 불러오기"/>	<input type="button" value="평가하기"/>	<input type="button" value="보고내역 보기"/>	<input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>	

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

r. '평가하기'를 선택하여 본인이 보고한 내역을 볼 수 있으며, 이에 대해 일차평가를 할 수 있다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템						뒤로	메뉴열								
● 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품외, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명															
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 <input type="text"/> 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>															
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>															
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적										
1						병용 약물 병용 의약품 일때만 옮겨 주세요. 부작용 의심 약물									
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)					● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)										
환자상태 (부작용 내용)		(직접입력)			<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.										
증상 발현 일		약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.													
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : <input type="text"/> 이미지 파일 불러오기													
<input type="button" value="약국정보"/>		<input type="button" value="초기화"/>		<input type="button" value="빈양식 출력"/>		<input type="button" value="임시저장"/>		<input type="button" value="임시저장 불러오기"/>		<input type="button" value="평가하기"/>		<input type="button" value="보고내역 보기"/>		<input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>	

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

s. 오른쪽 상단의 '매뉴얼'을 클릭하면 상세한 내용을 화면이나 오프라인으로 다운받아 사용할 수 있다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템																									
<input type="radio"/> 구분 <input checked="" type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} <input type="radio"/> 보고자명																									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 <input type="button" value="▼"/> (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1						<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1																									
No.	제품명																								
1																									
병용약물 병용 의약품 일때만 옮겨 주세요. 부작용 의심 약물																									
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)																									
환자상태 (부작용 내용) (직접입력)					● 환자 특이사항(알려지, 과거질환, 기타) <input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알려지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일 약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.																									
진행경과 의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																									
<input type="button" value="약국정보"/> <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="반양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>																									

2. 의약품 부작용 보고 방법

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

- ① 보고대상 선택화면(초기 화면) 및 약국정보 입력
- ② 처방 의약품
- ③ 일반의약품/안전상비의약품, 건강기능식품 및 기타(의약외품, 한약, 의료기기)

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

③ 일반의약품/안전상비의약품, 건강기능식품 및 기타(의약외품, 한약, 의료기기)

a. 보고대상 선택화면(초기 화면)에서 해당하는 탭을 선택한다.

대한약사회 이상사례(부작용) 및 환자안전사고 보고 시스템	
(처방오류, 조제오류, 복약오류, 환자확인오류 등)	환자안전사고
(처방조제, 일반의약품, 안전상비의약품, 한약 등)	의약품 이상사례
(비타민 및 무기질 함유 영양소 등)	건강기능식품 이상사례
(생리대, 마스크, 위생용품 등)	의약외품 이상사례
(당뇨관리용의료기기, 자가진단테스트기 등)	의료기기 이상사례
(위조의약품 또는 파손, 변색 등의 불량약품 등)	부정불량약품

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

b. 활성화된 보고 창에서 상단의 '구분'항의 해당항목을 확인한다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템																									
● 구분 <input type="radio"/> 처방조제 <input checked="" type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품, 한약, 의료기기) <input type="radio"/> 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명 <input type="text"/>																									
● 환자정보 성명 : <input type="text"/> 생년월일 : <input type="text"/> 년 <input type="text"/> 월 <input type="text"/> 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 선택 성별 : <input type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : <input type="text"/> 상병기호 : <input type="text"/>																									
● 부작용 의심 되는 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/> 투여시작일자 : 2021-10-13 (조제일자 : 2021-10-13) ● 병용 의약품 <input type="button" value="추가"/> <input type="button" value="삭제"/>																									
<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> <th>투여량</th> <th>투여 횟수</th> <th>총투여일수</th> <th>투여목적</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적	1						<table border="1"> <thead> <tr> <th>No.</th> <th>제품명</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					No.	제품명	1	
No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적																				
1																									
No.	제품명																								
1																									
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)																									
환자상태 (부작용 내용) (직접입력) <input type="text"/>					● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타) <input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.																				
증상 발현 일 약물투여시작 (<input type="text"/>)분 또는 (<input type="text"/>)시간 또는 (<input type="text"/>)일 후에 발현 하였고 <input type="text"/> 일 증상이 종료되었음.																									
진행결과																									
의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음																									
이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음																									
재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름																									
환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유																									
첨부파일 : <input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>																									
약국정보 <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="빈양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>																									

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

c. 보고자명, 환자정보, 약물투여 시작일자, 상병기호 등은 처방 의약품과 동일한 방법으로 입력한다.

대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템

● 구분 처방조제 약국 일반의약품 안전상비의약품 건강기능식품 기타(의약품, 한약, 의료기기) 환자안전사고 ^{New} ● 보고자명

● 환자정보
 성명 : 생년월일 : 년 월 일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택
 성별 : 남 여 체중 : 상병기호 :

● 부작용 의심 되는 의약품 투여시작일자 : 2021-10-13 조제일자 : 2021-10-13 ● 병용 의약품

No.	제품명	투여량	투여 횟수	총투여일수	투여목적
1	[제품명]				

➔

병용 약물
병용 의약품 일때만 옮겨주세요.

➔

부작용 의심 약물

● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)

<p>환자상태 (부작용 내용) (직접입력)</p> <div style="border: 1px solid gray; height: 40px;"></div>	<p>● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)</p> <p><input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유</p> <p>알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.</p>
---	---

증상 발현 일 : 약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 일 증상이 종료되었음.

진행결과

의약품등에 대한 조치 투여중지 용량감량 용량유지
 투여량증가 모름 해당없음

이상사례 경과 모름 후유증 없이 회복 후유증을 동반한 회복 회복중 사망 회복되지 않음

재투여시 이상사례 여부 재투여하지 않음 발현 발현안됨 모름

환자조치(중복 체크 가능) 예방카드 발급 환자 병의원 상담 권유

첨부파일 :

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

d. 의심 의약품명/ 건강기능식품명/ 기타 입력 방법

i) 일반의약품/안전상비약

'의심 의약품등 정보' 창에 직접 약품명을 입력하면 팝업창이 뜨며, 선택 가능하다.

<input checked="" type="radio"/> 구분 <input type="radio"/> 처방조제 <input checked="" type="radio"/> 약국	
<input checked="" type="radio"/> 환자 정보 성명 : <input type="text" value="홍길동"/> 생	
<input checked="" type="radio"/> 의심되는 의약품등 정보 투여	
No.	<input type="text"/>
1	<input type="text" value="키미테"/>
<input checked="" type="radio"/> 이상사례 정보(구체적으로 적어	
환자상태 (부작용 내용)	<input type="text" value="(직접입력)"/>
증상 발현 일	<input type="text" value="약물투여시작"/>
진행경과	<input type="text" value="의약품등에 대"/>
	<input type="text" value="이상사례 경과"/>
	재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름
	환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유
첨부파일 :	<input type="text"/> <input type="button" value="이미지 파일 불러오기"/>
<input type="button" value="약국정보"/> <input type="button" value="초기화"/> <input type="button" value="빈양식 출력"/> <input type="button" value="임시저장"/> <input type="button" value="임시저장 불러오기"/> <input type="button" value="평가하기"/> <input type="button" value="보고내역 보기"/> <input type="button" value="보고서 제출(F12)"/>	

약품 조회

약품명칭 약품코드

약품코드	약품명칭
649802420	어린이키미테-패취
649802420	어린이키미테패취(스코폴라민)(8-15세용)(수출명:兒童用)
649802420	어린이키미테-패취(스코폴라민)(수출용)
649806390	키미테 츄어블정
649803000	키미테-패취
649803000	키미테패취(스코폴라민)(수출명:可미特止暈貼濟)
649803000	키미테-패취(스코폴라민)(수출용)

제품명

질환, 기타)
 당뇨 임신 수유

해주세요.

상이 종료되었음.

사망 회복되지 않음

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

ii) 건강기능식품

'의심 의약품등 정보' 창에 직접 약품명을 입력하고, 구매경로는 '구매경로' 창을 한번 클릭하면 "v"표시가 나오고 이를 클릭하여 나온 창에서 선택한다.

대한약사회 이상사례 보고 시스템									
<input checked="" type="radio"/> 구분 <input type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input checked="" type="radio"/> 건강기능식품 <input type="radio"/> 기타(의약품, 한약, 의료기기) ● 보고자명									
● 환자 정보 성명 : 홍길동 생년월일 : 1986년 11월 10일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 성별 : <input checked="" type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : 65									
● 의심되는 의약품등 정보 추가 삭제 구입일 : 2017-01-09 ● 병용 의약품등 정보 추가 삭제									
No.	제품명	제조사	주성분	1일투여량	총투여일수	구매경로	No.	제품명	
1	아로니아액					통신판매 판매점 약국 방문판매 통신판매 다단계판매 기타-직접입력	1		
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.) ● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타)									
환자상태 (부작용 내용) (직접입력)		<input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 필병력, 기타 내역을 입력해주세요.							
증상 발현 일		약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 일 증상이 종료되었음.							
진행경과		의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음 이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음 재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름 환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유 첨부파일 : 이미지 파일 불러오기							
약국정보 초기화 빈양식 출력 임시저장 임시저장 불러오기 평가하기 보고내역 보기 보고서 제출(F12)									

2) 부작용 보고 프로그램 입력방법

iii) 기타(의약외품, 한약, 의료기기)

'종류'항에서 해당 항을 클릭 후 품목명을 입력한다.

대한약사회 이상사례 보고 시스템		메뉴얼
● 구분 <input type="radio"/> 처방조제 <input type="radio"/> 약국 일반의약품 <input type="radio"/> 안전상비의약품 <input type="radio"/> 건강기능식품 <input checked="" type="radio"/> 기타(의약외품, 한약, 의료기기) ● 보고자명		
● 환자 정보 성명 : 홍길동 생년월일 : 1986년 11월 10일 *정확한 연령 정보가 없을때 선택 성별 : <input checked="" type="checkbox"/> 남 <input type="checkbox"/> 여 체중 : 65		
● 의심되는 의약품등 정보 (상품명, 제조자 등 직접기입) 투여일자 : 2017-01-09		
종류	<input type="checkbox"/> 의약외품 () <input type="checkbox"/> 한약 () <input type="checkbox"/> 의료기기 ()	
투여기간 (복용기간)	(총 일)	
● 이상사례 정보(구체적으로 적어주시면 평가시 많은 도움이 됩니다.)		● 환자 특이사항(알러지, 과거질환, 기타) <input type="checkbox"/> 흡연 <input type="checkbox"/> 음주 <input type="checkbox"/> 고혈압 <input type="checkbox"/> 당뇨 <input type="checkbox"/> 임신 <input type="checkbox"/> 수유 알러지, 질병력, 기타 내역을 입력해주세요.
환자상태 (부작용 내용)	(직접입력)	
증상 발현일	약물투여시작 ()분 또는 ()시간 또는 ()일 후에 발현 하였고 일 증상이 종료되었음.	
진행경과	의약품등에 대한 조치 <input type="checkbox"/> 투여중지 <input type="checkbox"/> 용량감량 <input type="checkbox"/> 용량유지 <input type="checkbox"/> 투여량증가 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 해당없음	
	이상사례 경과 <input type="checkbox"/> 모름 <input type="checkbox"/> 후유증 없이 회복 <input type="checkbox"/> 후유증을 동반한 회복 <input type="checkbox"/> 회복중 <input type="checkbox"/> 사망 <input type="checkbox"/> 회복되지 않음	
	재투여시 이상사례 여부 <input type="checkbox"/> 재투여하지 않음 <input type="checkbox"/> 발현 <input type="checkbox"/> 발현안됨 <input type="checkbox"/> 모름	
	환자조치(중복 체크 가능) <input type="checkbox"/> 예방카드 발급 <input type="checkbox"/> 환자 병의원 상담 권유	
첨부파일 : 이미지 파일 불러오기		
약국정보 초기화 빈양식 출력 임시저장 임시저장 불러오기 평가하기 보고내역 보기 보고서 제출(F12)		

iv) 환자의 이상사례 정보, 환자 특이사항, 이상사례 진행 경과 등의 입력과 보고서 제출 등은 "처방 의약품"의 방법과 동일하다.

3. 이상사례 보고 관련 참고 사이트

- 1) 대한약사회 환자안전약물관리본부
- 2) 한국의약품 안전관리원
- 3) 식품의약품안전처 안전성 서한
- 4) 통계 데이터 검색

1) 대한약사회 환자안전약물관리본부 (https://www.safepharm.or.kr)

대한약사회
환자안전약물관리본부

[본부소개](#)
[지역의약품안전센터](#)
[지역환자안전센터](#)
[자료실](#)
[알림마당](#)
[🔍 검색](#)

환자의 안전을 지키는 약사!

환자안전약물관리본부가 함께 합니다.

의약품부작용
보고방법

환자안전사고
보고방법

보고프로그램
다운로드

우수지킴이
이벤트

의약품 부작용 보고 건수

2018년 전체 보고 건수

지역	건수
인천	453
서울	3108
강원	39
경기	2104
충북	77
충남	70
대전	366
경북	384
전북	179
대구	933
울산	196
경남	233
부산	420
광주	114
전남	487
제주	54

환자안전사고 보고 건수

최근 6개월 전체 보고건수

월	건수
12월	83
1월	85
2월	80
3월	108
4월	163

의약품 부작용 보고 사례

약물 제거 반감기와 이상반응_고려대_김세... 더보기

🕒 19-05-28

환자안전사고 보고 사례

투약 전 차단된 처방전 발행 오류 더보기

🕒 19-04-24

대한약사회
 지역의약품안전센터

2) 한국의약품 안전관리원 (http://www.drugsafe.or.kr)

'대한약사회 이상사례 및 환자안전사고 보고 시스템' 외에 '한국의약품 안전관리원 홈페이지'에서도 보고 가능

한국의약품안전관리원
Korea Institute of Drug Safety & Risk Management

의약품 부작용신고
및 피해구제 상담 1644-6223

로그아웃 회원정보 사이트맵 English

의약품 이상사례 보고 | 의약품안전정보 | DUR 정보 | 알릴마당 | 의약품안전교육 | 정보공개 | 기관소개

이상사례 보고
온라인 보고
오프라인 보고
충실도 점수
이상사례 보고자료실

2018년 5월 18일 전면시행

<p>공지사항</p> <ul style="list-style-type: none"> [재입찰공고] 한국의약품안전관리원 국... 정보시스템 일시 중단 안내 [채용] 2018년 4차 직원 채용 공고 [채용] 2018년 3차 채용 최종합격자 공고 	<p>지역센터소식</p> <ul style="list-style-type: none"> 2018-03-26 2018-03-23 2018-03-19 2018-03-19 	<p>최신안전성정보</p> <ul style="list-style-type: none"> 재심사 허가사항 변경지시-팔리페리돈... 재심사 허가사항 변경지시-이부프로펜(... 허가사항 변경지시 허가사항 변경지시-목시플록사신 	<p>정책/가이드라인</p> <ul style="list-style-type: none"> 2018-03-13 2018-03-13 2018-03-13 2018-03-13 	<p>온라인보고 방법안내</p> <ul style="list-style-type: none"> 안전관리책임자 교육 의약품부작용피해구제 안전정보공개
---	---	--	---	---

<p>기관소개</p> <ul style="list-style-type: none"> 조직도 및 업무소개 우리원 동정 비전 및 목표 오시는 길 	<p>뉴스레터</p> <ul style="list-style-type: none"> KDS NewsLetter 34호 2018.02 KDS NewsLetter 33호 2017.12 KDS NewsLetter 32호 2017.10 KDS NewsLetter 31호 2017.08 	<p>의약품감시용어</p> <p>DUR이해</p> <p>부작용인과관계규명</p> <p>지식자료실</p>	<p>팝업존</p> <p>여러분의 아이디어로 직접 참여하세요! 국민참여예산제도</p> <p>기획재정부</p>
---	---	---	--

대한민국정부로부터
알면 도움되는 서비스

마약류통합정보관리센터
Center for Narcotics Information Management

건강보험심사평가원

의료기관평가인증원
KHA Korea Institute for Healthcare Accreditation

국립암센터
NATIONAL CANCER CENTER

2) 한국의약품 안전관리원 (http://www.drugsafe.or.kr)

2018년 5월 18일 신변시행

공지사항	지역센터소식	최신안전성정보	정책/가이드라인	온라인보고 방법안내
[제입할공고] 한국의약품안전관리원 국...	2018-09-26	. 재심사 허가사항 변경지시-팔리페리돈...	2018-03-13	안전관리책임자 교육
. 정보시스템 일시 중단 안내	2018-09-23	. 재심사 허가사항 변경지시-이부프로펜(...	2018-03-13	의약품부작용피해구제
. [채용] 2018년 4차 직원 채용 공고	2018-09-19	. 허가사항 변경지시	2018-03-13	안전정보공개
. [채용] 2018년 3차 채용 최종합격자 공고	2018-09-19	. 허가사항 변경지시-목시플록사신	2018-03-13	

기관소개	뉴스레터	의약품안전교육	국민참여예산제도
조직도 및 업무소개	. KDS NewsLetter 14호	의약품안전교육	여러분의 아이디어로 직접 참여하세요! 국민참여예산제도
우리원 동정	. KDS NewsLetter 13호	DUR이해	
비전 및 목표	. KDS NewsLetter 12호	의약품안전교육	
오시는 길	. KDS NewsLetter 11호	부작용인과관계규명	

① 의약품안전정보

* 최신 안전성 정보

② 부작용 교육자료

- 교육 자료실

* WHO-ART 코드집

* 알기 쉬운 부작용 용어집

- 부작용 교육 동영상

* 소비자용 의약품 부작용 모니터링 교육 프로그램

* 시판 후 약물감시의 중요성

* 의약품부작용보고 3분 교육동영상

* 일반인 대상 자발적 부작용 보고 활성화 홍보 동영상

3) 식품의약품안전처 안전성 서한 (https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/CCBAC01)

의약품안전나라 > 고시/공고/알림 > 안전성정보 > 안전성서한(속보)

The screenshot shows the MFDS website interface. The main content area is titled '안전성서한(속보)' (Safety Letters (Quick News)). Below the title, there are search filters for '제목' (Title) and '요약' (Summary). A list of 281 items is displayed, with the first three items shown in a table below.

순번	제목	요약	담당부서	조회수	공고일
1	안전성 속보 배포	○ AZBT의 1일 섭취허용량은 1.5μg/일로 설정하였고, 국내 유통품 중 36개사 73품목(183개 제조번호)에서 초과 검출되어, 해당 제조번호 자진 회수	의약품안전국 의약품관리과	7122	2021-09-09
2	의약품 안전성 속보 배포	㈜씨티씨바이오 제조(수탁 포함) '니코브렉정0.5mg' 등 바레니클린 함유 전체의약품 3개사 6개 품목 자진회수	의약품안전국 의약품관리과	2020	2021-09-07
3	의약품 안전성 서한 배포 알림	의약품 안전성 서한 배포 알림[유마티스성관절염 치료제 토파시티닙 등 3개 성분 제제]	의약품안전평가과	1439	2021-09-03

4) 통계 데이터 검색

① 안전정보공개사이트 (<http://open.drugsafe.or.kr>)



② VigiAccess(<http://www.vigiaccess.org>)

전세계로부터 WHO의 유흐살라모니터링센터(UMC)로 수집된 의약품 부작용 데이터베이스

2021년 식약처 지정 집중모니터링

집중모니터링 대상 의약품 적정관리를 위한 안내

[2017.3. 한국의약품안전관리원 안전정보관리팀]

1. 집중모니터링이란 무엇입니까?

식품의약품안전처(이하 식약처)에서는 국내·외 안전성이 우려되는 의약품에 대하여 부작용 자료를 집중적으로 분석·평가하여, 필요한 경우 안전조치 할 목적으로 집중모니터링 의약품을 지정하고 있습니다.

* 관련 근거 : 약사법 제68조의8(부작용 등의 보고), 의약품 등의 안전에 관한 규칙 제84조(부작용 등의 보고), [별표4의3] 의약품등 시판 후 안전관리 기준

2. 집중모니터링은 어떻게 이루어집니까?

식약처에서는 부작용 정보 수집이 보다 적극적으로 이루어져야 할 의약품을 집중모니터링 대상으로 지정하고 있으며, 한국의약품안전관리원(이하 의약품안전원)과 지역의약품안전센터(이하 지역센터)를 통해 부작용 정보를 수집하고 있습니다. 이에 따라 의약품안전원과 지역센터에서는 해당 의약품에 대한 적극적인 교육·홍보 및 상담 등을 통하여 부작용 정보를 수집합니다. 수집된 정보를 토대로 의약품안전원과 식약처는 주기적으로 분석·평가를 실시하여, 필요 시 안전조치를 취하고자 합니다.

3. 집중모니터링 지정 의약품에 대한 부작용을 인지한 경우 어떻게 합니까?

집중모니터링 지정 의약품에 대한 부작용을 직접 경험하셨거나 부작용 발생을 인지하신 경우 가까운 지역센터 또는 의약품안전원으로 연락하여 주시기 바랍니다. 부작용 발생에 대한 신고는 의약품안전원 홈페이지(www.drugsafe.or.kr) > 의약품 이상사례 보고)에서 가능하며, 관련 정보를 입력하신 후 가까운 지역센터를 지정하시면 됩니다. 이후 지정받은 지역센터에서는 신고한 정보를 토대로 부작용과 의심되는 의약품 간의 인과성 평가를 실시하여 의약품안전원에 보고하고 있습니다.

집중모니터링 성분 지정현황 및 지정 사유(2020.10.19. 기준)

연번	계열 또는 성분	성분명		지정사유	지정연도
		한글	영어		
1	Appetite Suppressant, Centrally Acting	암페프라몬 (디에틸프로피온)	Amfepramone	오남용 우려	'09~
2		펜타민	Phentermine		
3		펜디메트라진	Phendimetrazine		
4		마진돌	Mazindol		
5	Isopropylantipyrine	이소프로필안티피린 (프로필페나존)	Isopropylantipyrine (Propyphenazone)	심각한 혈액학적 질환 우려	'09~
6	Contraceptives	게스토덴·에티닐에스트라디올	Gestodene and Ethinyl Estradiol	정맥혈전색전증 (Venous thrombo-embolism, VTE) 발생위험	'13~
7		데스게스트렐·에티닐에스트라디올	Desogestrel and Ethinyl Estradiol		
8		레보노르게스트렐·에티닐에스트라디올	Levonorgestrel and Ethinyl Estradiol		
9		레보노르게스트렐	Levonorgestrel		
10		드로스피레논·에티닐에스트라디올	Drospirenone and Ethinyl Estradiol		
11	울리프리스탈	Ulipristal			'13.2
12	Tramadol	트라마돌 단일제	Tramadol	오남용 우려	'15.2
13		트라마돌·아세트아미노펜	Tramadol and acetaminophen		
14		트라마돌·덱스케토프로펜	Tramadol and dexketoprofen		
15	Isotretinoin	이소트레티노인	Isotretinoin	소아사용 및 최기형성 우려	'15.2
16	Olmesartan	올메사르탄	Olmesartan	중증 정질환 위험	'16.5
17		올메사르탄·암로디핀	Olmesartan and Amlodipine		
18		올메사르탄·히드로클로로티아지드	Olmesartan and Hydrochlorothiazide		
19		올메사르탄·암로디핀·히드로클로로티아지드	Olmesartan, Amlodipine and Hydrochlorothiazide		
20		올메사르탄·로수바스타틴	Olmesartan and Rosuvastatin		
21	올메사르탄·로수바스타틴·암로디핀	Olmesartan, Rosuvastatin and Amlodipine			'19.11
22	Etomidate	에토미데이트	Etomidate	오남용 우려	'17~
23	Acetaminophen	아세트아미노펜 함유제제	Acetaminophen (Paracetamol) Acetaminophen, combinations (Paracetamol, combinations)	파다복용 위험	'18.4
24	Enterococcus	장구균(엔테로코쿠스) 함유제제	Enterococcus	항생제 내성 우려	'19.5
			Enterococcus, combination		

* 코로나바이러스감염증(COVID)-19 치료제(20.10.8.-)