



ఇండియన్ ఫార్మాకోపీయా కమిషన్
 నేషనల్ కోఆర్డినేషన్ సెంటర్
 ఫార్మాకోవిజిలెన్స్ ప్రోగ్రామ్ ఆఫ్ ఇండియా
 ఆరోగ్య కుటుంబ సంక్షేమ మంత్రిత్వ శాఖ, భారత ప్రభుత్వం
 సెక్టార్-23, రాజ్ నగర్, ఘజియాబాద్-201002
 ఫోన్: 0120-2783400, ఎక్స్టెన్షన్-155

ఏదైనా సంబంధిత సమాచారం/సూచనలు/ప్రశ్నల కోసం

దయచేసి సంప్రదించండి: ఆఫీసర్-ఇన్-ఛార్జ్, ఫార్మాకోవిజిలెన్స్ ప్రోగ్రామ్ ఆఫ్ ఇండియా
 ఇమెయిల్: pvpi.ipc@gov.in, lab.ipc@gov.in, వెబ్సైట్: www.ipc.gov.in

డిటెక్టివ్ స్టార్స్ ఇన్

ఎండ్ గేమ్ ఆఫ్ సైడ్ ఎఫెక్ట్స్

INDIA WITNESSES BIG CHANGE IN PHARMACOVIGILANCE

స్కాప్!

విలన్ మెండిస్ ని చితకబాదారు

మీ ఆలోచనలను అదుపులో పెట్టుకోండి

- నా వైద్యపరమైన సందేహాలన్నింటికీ గూగుల్ సమాధానం ఇస్తుందా?
- లక్షణాలు ఒకేలా కనిపిస్తే నేను నా స్నేహితునికి లేదా కుటుంబ సభ్యునికి సూచించిన మందులను తీసుకోవడం సరైందేనా?
- నేను ఏదైనా పానీయంతో మందులను మింగవచ్చా?
- నేను నా యాంటీబయాటిక్స్ చికిత్సను లేదా మరేదైనా చికిత్సను మధ్యలోనే ఆపివేయచ్చా, ఎందుకంటే నేను మంచి అనుభూతిని పొందడం ప్రారంభించానా?
- స్ప్రేసీ ఫుడ్ మరియు ఒత్తిడి- అల్సర్స్ అవి మాత్రమే కారణమా?
- అధిక బరువు లేదా ఊబకాయం ఉన్నవారికి మాత్రమే మధుమేహం వస్తుందా?
- జలుబును నివారించడంలో ప్రోబయోటిక్స్ సహాయపడతాయా?
- మల్టీవిటమిన్లు తీసుకోవడం వల్ల నేను ఆరోగ్యంగా ఉంటానా?
- నేను నా వైద్యుని సంప్రదించకుండానే ఓవర్ ది కౌంటర్ మందులు తీసుకోవాలా?



ఈ ప్రశ్నలన్నింటికీ
సమాధానం - కాదు

**అపోహల పట్ల జాగ్రత్త వహించండి
మరియు అప్రమత్తంగా ఉండండి**



**అప్రమత్తంగా ఉండండి...
మరియు ADR కు నివేదించండి...!!**

ADRs అంటే ఏమిటి?

చికిత్సా మోతాదులో ఏదైనా ఔషధం తీసుకున్న తర్వాత సంభవించే ఏదైనా ప్రతికూల/హానికరమైన ప్రతిచర్య (ఉదా: దురద, దద్దుర్లు, వాంతులు, విరేచనాలు మొదలైనవి). కొన్నిసార్లు ADR తీవ్రమైనది కావచ్చు కాబట్టి దానిని నివేదించడానికి అప్రమత్తంగా ఉండండి.



ఫార్మకోవిజిలెన్స్ రిపోర్టింగ్ చేసే రోగుల పాత్ర

రోగులు ఔషధం తీసుకున్న తర్వాత వారు అనుభవించిన ప్రతికూల ప్రతిచర్యలపై ప్రత్యక్ష సమాచారాన్ని అందించవచ్చు. అవి ADRలను ముందుగానే గుర్తించడంలో సహాయపడతాయి మరియు నియంత్రణ చర్యలను తీసుకోవడంలో సహాయపడే కీలకమైన సమాచారాన్ని అందిస్తాయి.

మీరు ఏదైనా ప్రతికూల ఔషధ ప్రతిచర్యను అనుమానించినట్లయితే/ పొందితే, దానిని ఈ క్రింది వాటి ద్వారా నివేదించండి:-



దగ్గరలోని ADR
మానిటరింగ్ సెంటర్లు
www.ipc.gov.in లో అందుబాటులో ఉంది



ADR PVPI మొబైల్
అప్లికేషన్
Google Play Store లో అందుబాటులో ఉంది



ADR రిపోర్టింగ్
ఫారమ్
www.ipc.gov.in లో అందుబాటులో ఉంది



టోల్ ఫ్రీ
1800 1800 3024
సోమవారం నుండి శుక్రవారం వరకు
(ఉదయం 9:00 నుండి సాయంత్రం 5:30 వరకు)
అందుబాటులో ఉంది

రోగి భద్రత కోసం PVPIతో చేతులు కలుపుదాం



**ప్రజా ప్రయోజనాల కోసం జారీ చేయబడింది
నేషనల్ కోఆర్డినేషన్ సెంటర్ - ఫార్మకోవిజిలెన్స్ ప్రోగ్రామ్ ఆఫ్ ఇండియా**

ప్రజారోగ్య కార్యక్రమాలు మరియు నియంత్రణ సేవలలో ఫార్మకోవిజిలెన్స్ కోసం WHO సహకార కేంద్రం
ఇండియన్ ఫార్మకోపీయా కమిషన్, ఆరోగ్య & కుటుంబ సంక్షేమ మంత్రిత్వ శాఖ, భారత ప్రభుత్వం
స్కూర్-23, రాజ్ నగర్, ఘజియాబాద్-201002
ఇమెయిల్: pvpi.ipc@gov.in వెబ్సైట్: www.ipc.gov.in



అనుమానిత ప్రతికూల జెషధ ప్రతిచర్య నివేదన ఫారమ్

ఆరోగ్య సంరక్షణ నిపుణుల ద్వారా ప్రతికూల జెషధ ప్రతిచర్యను స్వచ్ఛందంగా నివేదించడం కోసం
భారతీయ ఫార్మాకోపిక్ కమిషన్ (భారత జాతీయ సమన్వయ కేంద్రం-ఫార్మాకోవిజిలెన్స్ కార్యక్రమం)
ఆరోగ్య & కుటుంబ సంక్షేమ మంత్రిత్వ శాఖ, భారత ప్రభుత్వం సెక్టార్-23, రాజ్ నగర్, ఘజియాబాద్-201002

ఎ. రోగి సమాచారం

1. రోగి పేరు 2. సంఘటన జరిగినప్పుడు లేదా పుట్టిన తేదీ నాటికి వయస్సు 3. పు ☐ స్త్రీ ☐ ఇతరులు ☐ 4. బరువు ☐ కిలోలు

బి. అనుమానిత ప్రతికూల ప్రతిచర్య

5. సంఘటన/ప్రతిచర్య ప్రారంభ తేదీ (dd/mm/yyyy)
6. సంఘటన/ప్రతిచర్య ఆపి తేదీ (dd/mm/yyyy)
6 (A). ప్రారంభ ఆలస్యం సమయం
7. చికిత్స వివరాలతో సంఘటన/ప్రతిచర్యను వివరించండి, ఏదైనా ఉంటే

రిజిస్టర్ నం. /బిపీడి నం. /సిఆర్ నం. :

ఏఎంసీ రిపోర్ట్ నం.

12. తేదీలతో సంబంధిత పరీక్షలు/ప్రయోగశాల డేటా

13. సంబంధిత వైద్య/జెషధ చరిత్ర (ఉదా. అల్లెగిలు, జాతి, గర్భం, ధూమపానం, మద్యపానం, హెపాటిక్/ముతపిండ వైఫల్యం, గత శస్త్రచికిత్స మొదలైనవి)

14. ప్రతిచర్య తీవ్రత: లేదు ☐ అవును అయితే ☐ (దయచేసి ఎవరైనా టీక్ చేయండి)

☐ మరణం (dd/mm/yyyy)

☐ పుట్టుకతో వచ్చే క్రమరాహిత్యం

☐ ప్రాణాంతకం

☐ వైకల్యం

☐ ఆసుపత్రిలో చేరడం/దీర్ఘకాలం కొనసాగడం ☐ వైద్యపరంగా ముఖ్యమైన ఇతరాలు

15. ఫలితాలు

☐ కోలుకున్నారు

☐ కోలుకుంటున్నారు

☐ కోలుకోలేదు

☐ ప్రాణాంతకం

☐ పరిణామాలతో కోలుకున్నారు

☐ తెలియదు

సి. అనుమానిత జెషధం(లు)

క్రమ సంఖ్య	8. పేరు (బ్రాండ్/జనరీక్)	తయారీదారు (తెలిసినట్లయితే)	బ్యాచ్ నం. / లాబ్ నం.	గడువు తేదీ (తెలిసినట్లయితే)	ఉపయోగించిన మోతాదు	ఉపయోగించిన మార్గం	ప్రీక్లిన్ (OD, BD మొదలైనవి)	చికిత్స తేదీలు		సూచన	కారణ అంచనా
								ప్రారంభ తేదీ	నిలిపివేయబడిన తేదీ		
i											
ii											
iii											
iv*											
c ప్రకారం క్రమ సంఖ్య	9. తీసుకున్న చర్య (దయచేసి టీక్ చేయండి)							10. పునఃప్రారంభం తర్వాత ప్రతిచర్య మళ్ళీ కనిపించింది (దయచేసి టీక్ చేయండి)			
	మందు ఉపసంహరించబడింది	మోతాదు పెరిగింది	మోతాదు తగ్గించబడింది	మోతాదు మార్చబడింది	వర్తించదు	తెలియదు	అవును	లేదు	ప్రభావం తెలియదు	మోతాదు (పునఃప్రారంభిస్తే)	
i											
ii											
iii											
iv*											

11. చికిత్స తేదీలతో స్వీయ-జెషధం మరియు మూలికా నివారణలతో సహా సారూప్య వైద్య ఉత్పత్తి (ప్రతిచర్యకు చికిత్స చేయడానికి ఉపయోగించే వాటిని మినహాయించండి)

క్రమ సంఖ్య	పేరు (బ్రాండ్/జనరీక్)	ఉపయోగించిన మోతాదు	ఉపయోగించిన మార్గం	ప్రీక్లిన్ (OD, BD మొదలైనవి)	చికిత్స తేదీలు		సూచన
					ప్రారంభ తేదీ	నిలిపివేయబడిన తేదీ	
i							
ii							
iii							

అదనపు సమాచారం

డి. రిపోర్టర్ వివరాలు

16. పేరు మరియు వృత్తిపరమైన చిరునామా:

పిన్: _____ ఇ-మెయిల్ _____

టెలిఫోన్ నంబర్ (STD కోడ్): _____

వృత్తి: _____ సంకేతం: _____

17. రిపోర్ట్ తేదీ (dd/mm/yyyy): _____

సంతకం మరియు స్వీకర్త పేరు:-

గోప్యత: రోగి యొక్క గుర్తింపును పూర్తిగా గోప్యంగా ఉంచుతారు మరియు పూర్తి స్థాయిలో రక్షించబడుతుంది. ఒక నివేదికను సమర్పించడం అనేది వైద్య సిబ్బంది లేదా తయారీదారు లేదా ఉత్పత్తి ప్రతిచర్యకు కారణమైన లేదా దోహదపడిందని అంగీకరించదు. ADR నివేదికను సమర్పించడం వల్ల రిపోర్టర్ పట్టవంతు చట్టపరమైన ప్రభావం ఉండదు.

*మరింత సమాచారం కోసం ప్రత్యేక పేజీని ఉపయోగించండి

నగరం వెలుపల ఉన్న ఫార్మ్ హౌస్
హైటెక్ సైంటిఫిక్ ల్యాబ్



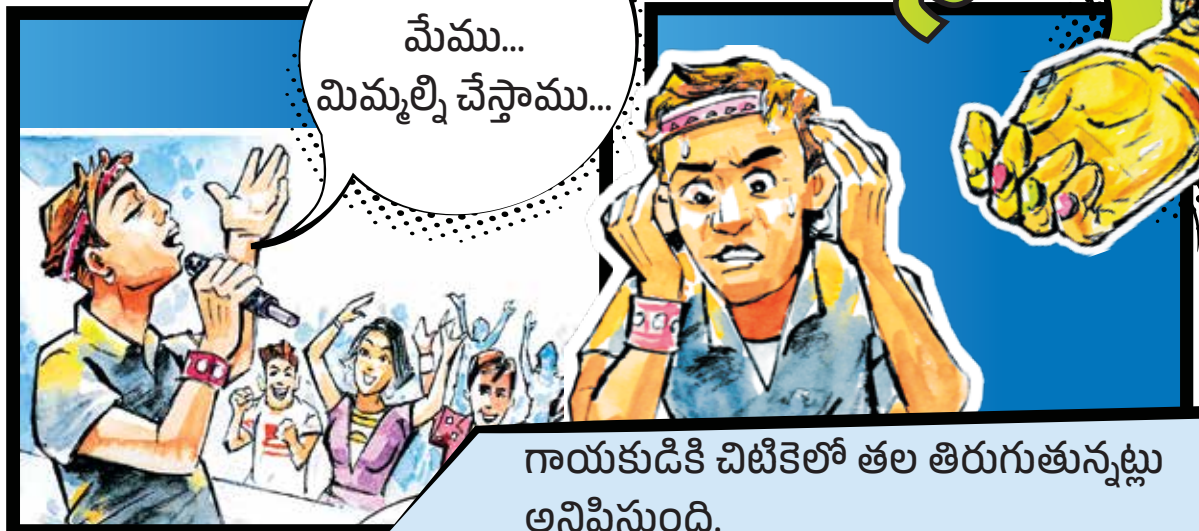
హా! హా! హా!
చివరగా, నేను నా శాస్త్రీయ పద్ధతులతో కొన్ని శక్తివంతమైన దుష్ప్రభావాలను (సైడ్ ఎఫెక్టును) సృష్టించాను. ఇది నన్ను దేశానికి రాజును చేస్తుంది.

ప్రజలు నన్ను తమ రాజుగా అంగీకరించని వరకు, నేను రహస్యంగా వారిని నాశనం చేస్తూనే ఉంటాను!

...ఎక్కడో ముంబయిలో సంగీత కచేరీలో

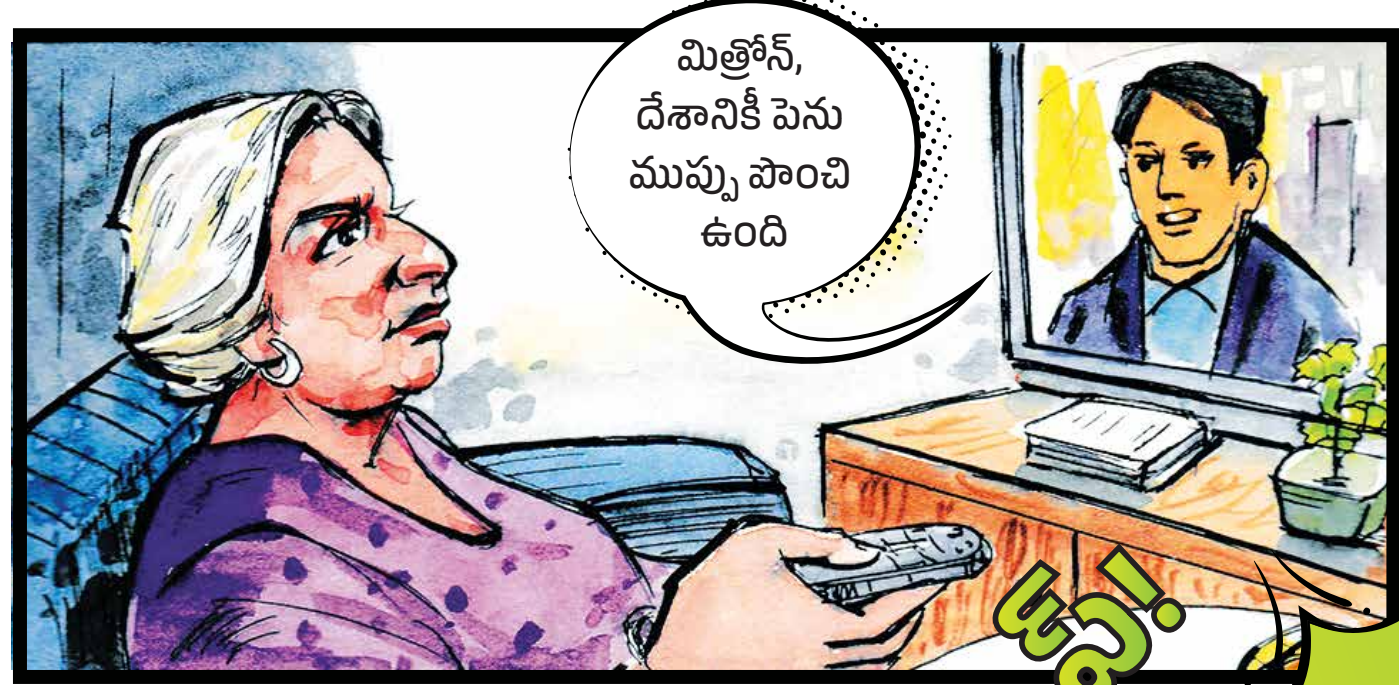


మేము...
మేము...
మిమ్మల్ని చేస్తాము...

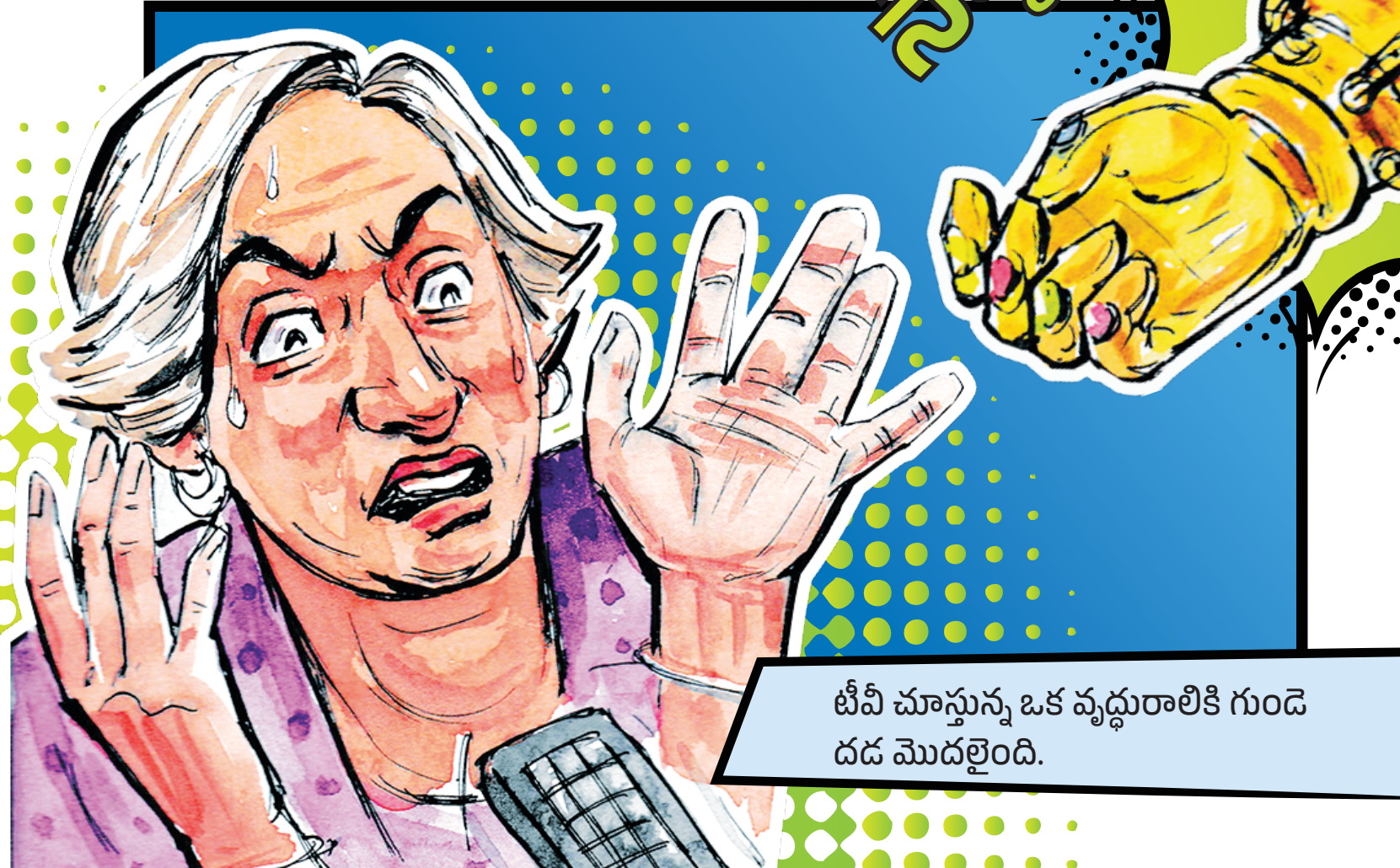


గాయకుడికి చిటికెలో తల తిరుగుతున్నట్లు అనిపిస్తుంది.

...ఎక్కడో ఢిల్లీలో



నోవో!



టీవీ చూస్తున్న ఒక వ్యధురాలికి గుండె దడ మొదలైంది.



MEDICINES SIDE EFFECT REPORTING FORM (FOR CONSUMERS)

మెడిసిన్ సైడ్ ఎఫెక్ట్ రిపోర్టింగ్ ఫారమ్ (వినియోగదారుల కోసం)

Indian Pharmacopoeia Commission, National Coordination Centre- Pharmacovigilance Programme of India,
Ministry of Health & Family Welfare, Government of India.

ఇండియన్ ఫార్మాకోపోయియా కమిషన్, నేషనల్ కోఆర్డినేషన్ సెంటర్- ఫార్మాకోవిజిలెన్స్ ప్రోగ్రామ్ ఆఫ్ ఇండియా,
ఆరోగ్య & కుటుంబ సంక్షేమ మంత్రిత్వ శాఖ, భారత ప్రభుత్వం.

1. Patient Details/ రోగి వివరాలు

Patient Initials/ రోగి పేరు Gender/లింగం (V): Male/పురుషుడు ☐ Female/స్త్రీ ☐ Age (Year or Month)/ వయస్సు (సంవత్సరం లేదా నెల):

2. Health Information / ఆరోగ్య సమాచారం

A a. Reason(s) for taking medicine(s) (Disease/Symptoms) / మందులు తీసుకోవడానికి కారణం(లు) (వ్యాధి/లక్షణాలు)

A b. Medicines Advised by/ మందులు సూచించినది (V): Doctor/ వైద్యుడు/రాలు ☐ Pharmacist/ ఫార్మసిస్ట్ ☐ Friends/Relatives/స్నేహితులు/బంధువులు ☐
Self (Past disease experienced/No past disease experienced)/ స్వయంగా (గతంలో వ్యాధిని పొందినాను/గతంలో వ్యాధిని పొందలేదు) ☐

3. Details of Person Reporting the Side Effect/ దుష్ప్రభావాన్ని నివేదించిన వ్యక్తి వివరాలు

Name (Optional)?/ పేరు (ఐచ్ఛికం),
Address/ చిరునామా

Telephone No/ టెలిఫోన్ నంబర్ Email/ ఇమెయిల్

4. Details of Medicine Taking/Taken/ తీసుకునే/తీసుకున్న మందుల వివరాలు

Name of Medicines/ జిప్థాల పేరు	Quantity of Medicines taken (e.g. 250 mg. Two times a day) తీసుకున్న మందుల పరిమాణం (ఉదా. 250 మి.గ్రా. రోజుకు రెండుసార్లు)	Expiry Date of Medicines/ జిప్థాల గడువు తేదీ	Date of Start of Medicines/ జిప్థాల ప్రారంభించిన తేదీ	Date of Stop of Medicines/ జిప్థాల నిలిపివేసిన తేదీ
			dd/mm/yy	dd/mm/yy
			dd/mm/yy	dd/mm/yy
			dd/mm/yy	dd/mm/yy

Dosage form/మోతాదు రూపం (V): Tablet/ టాబ్లెట్ ☐ Capsule/ క్యాప్సుల్ ☐ Injection/ ఇంజెక్షన్ ☐ Oral Liquids/ఓరల్ లిక్విడ్స్ ☐
☐ If Others (Please Specify.....)/ ఇతరమైనవి ఉంటే (దయచేసి పేర్కొనండి.....)

5. About the Side Effect/ దుష్ప్రభావం గురించి

When did the side effect start?/ దుష్ప్రభావం ఎప్పుడు ప్రారంభమైంది? Side Effect is still Continuing (Yes/No)/ దుష్ప్రభావం

When did the side effect stop?/ దుష్ప్రభావం ఎప్పుడు ఆగిపోయింది? ఇంకా కొనసాగుతోంది (అవును/కాదు)

6. How bad was the Side Effect? (Please V the boxes that Apply)/ దుష్ప్రభావం ఎంత తీవ్రంగా ఉంది? దయచేసి వర్తింపజేసే పెట్టెలను V చేయండి

☐ Did not affect daily activities/రోజువారీ కార్యకలాపాలను ప్రభావితం చేయలేదు ☐ Affect daily activities/ రోజువారీ కార్యకలాపాలను ప్రభావితం చేసింది
☐ Admitted to hospital/ అనుపత్తితో చేర్చించారు ☐ Death/ మరణం
☐ Others/ఇతరులు

7. Describe the Side Effect (What did you do to manage the side effect?)/ దుష్ప్రభావాన్ని వివరించండి (దుష్ప్రభావాన్ని నియంత్రించడానికి మీరు ఏమి చేశారు?)

This reporting is voluntary, has no legal implication and aims to improve patient safety. Your active participation is valuable. The information provided in this form will be forwarded to ADR Monitoring Centre for follow-up. You are requested to cooperate with the programme officials when they contact you for more details. Please do report even if you do not have all the information.

ఈ రిపోర్టింగ్ స్వచ్ఛందంగా అందించబడుతుంది, దీనికి ఎటువంటి చట్టపరమైన చిక్కులు లేవు మరియు రోగి భద్రతను మెరుగుపరచడం దీని లక్ష్యం. క్రియాశీల భాగస్వామ్యం విలువైనది. ఈ ఫారమ్లో అందించిన సమాచారం: ఫారమ్ ఫోలో-అప్ కోసం ADR మానిటరింగ్ సెంటర్, ఫార్మార్ట్ పంపబడుతుంది... మరిన్ని వివరాల కోసం ప్రోగ్రామ్ అధికారులు మీమ్మల్ని సంప్రదించినప్పుడు వారితో సహకరించవలసిందిగా అభ్యర్థించబడింది. మీ వద్ద మొత్తం సమాచారం లేకపోయినా దయచేసి రిపోర్ట్ చేయండి.

ప్రతికూల సంఘటన అంటే ఏమిటి?

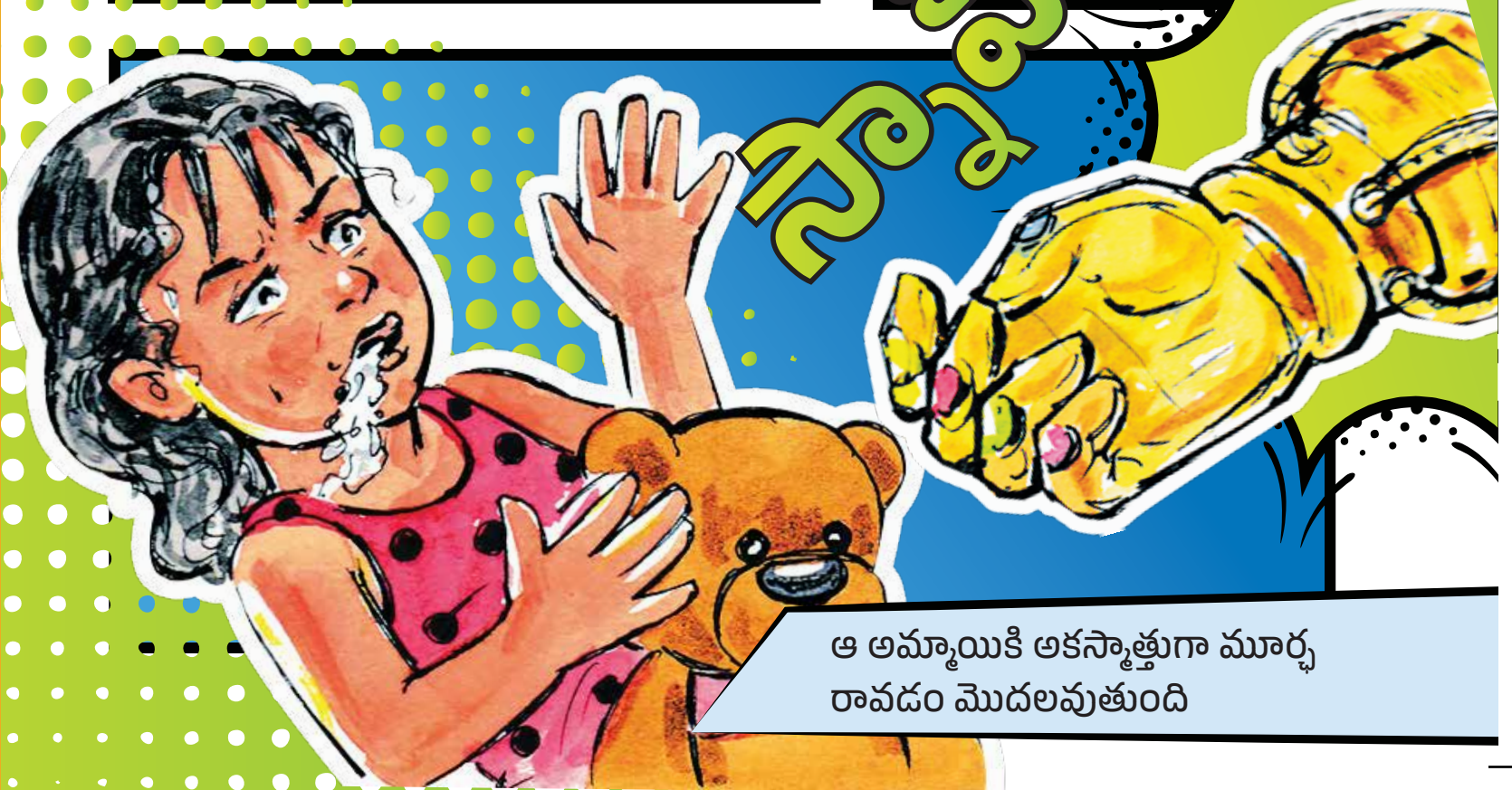
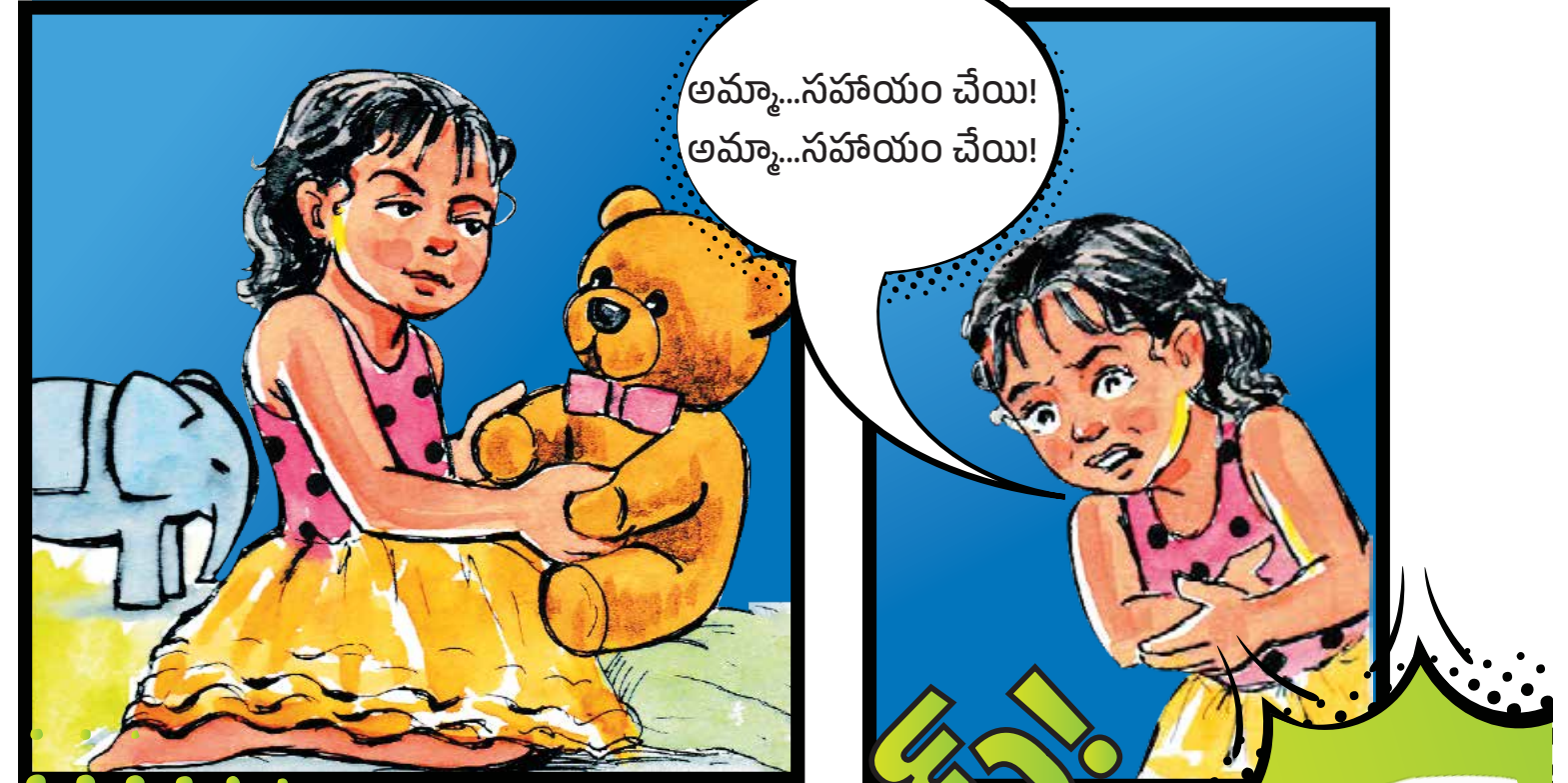
ప్రతికూల సంఘటన లేదా "AE" అనేది ఒక జీవిత ఉత్పత్తిని తీసుకున్న తర్వాత రోగికి ఏదైనా అవాంఛనీయమైన వైద్యపరమైన సంఘటన, ఇది ఆ జీవితం వల్ల సంభవించి ఉండవచ్చు లేదా కాకపోవచ్చు.

రిపోర్టింగ్ ప్రమాణాలు మరియు రోగి భద్రత

వైద్య ఉత్పత్తికి అనుబంధంగా సంభవించే ఏ ప్రత్యేక పరిస్థితులు నివేదికను ప్రేరేపించాలి?

- ⚡ అసాధారణ ప్రయోగశాల ఫలితాలు
- ⚡ జీవిత ఉపసంహరణ లేదా జీవిత పరస్పర చర్యల నుండి సంభవించే AEలు
- ⚡ సంఘటనతో లేదా లేకుండా డ్రగ్ దుర్వినియోగం
- ⚡ అధిక మోతాదు, ఉద్దేశపూర్వకంగా లేదా అనుకోకుండా, సంఘటనతో లేదా లేకుండా
- ⚡ జీవిత చికిత్స ప్రక్రియలో లోపం (జీవిత లోపం), సంఘటనతో లేదా లేకుండా
- ⚡ సంఘటనతో లేదా లేకుండా ఆఫ్-లేబుల్ ఉపయోగం
- ⚡ సమర్థత లేకపోవడం
- ⚡ వృత్తిపరమైన బహిర్గతం
- ⚡ AEతో లేదా లేకుండా గర్భధారణ మరియు చనుబాలివ్వడం సమయంలో జీవితాల బహిర్గతం
- ⚡ తల్లిపాలు ఇచ్చే శిశువులలో సంభవించే ప్రతికూల సంఘటనలు
- ⚡ అంటువ్యాధుల వ్యాప్తి
- ⚡ ఊహించని ప్రయోజనం

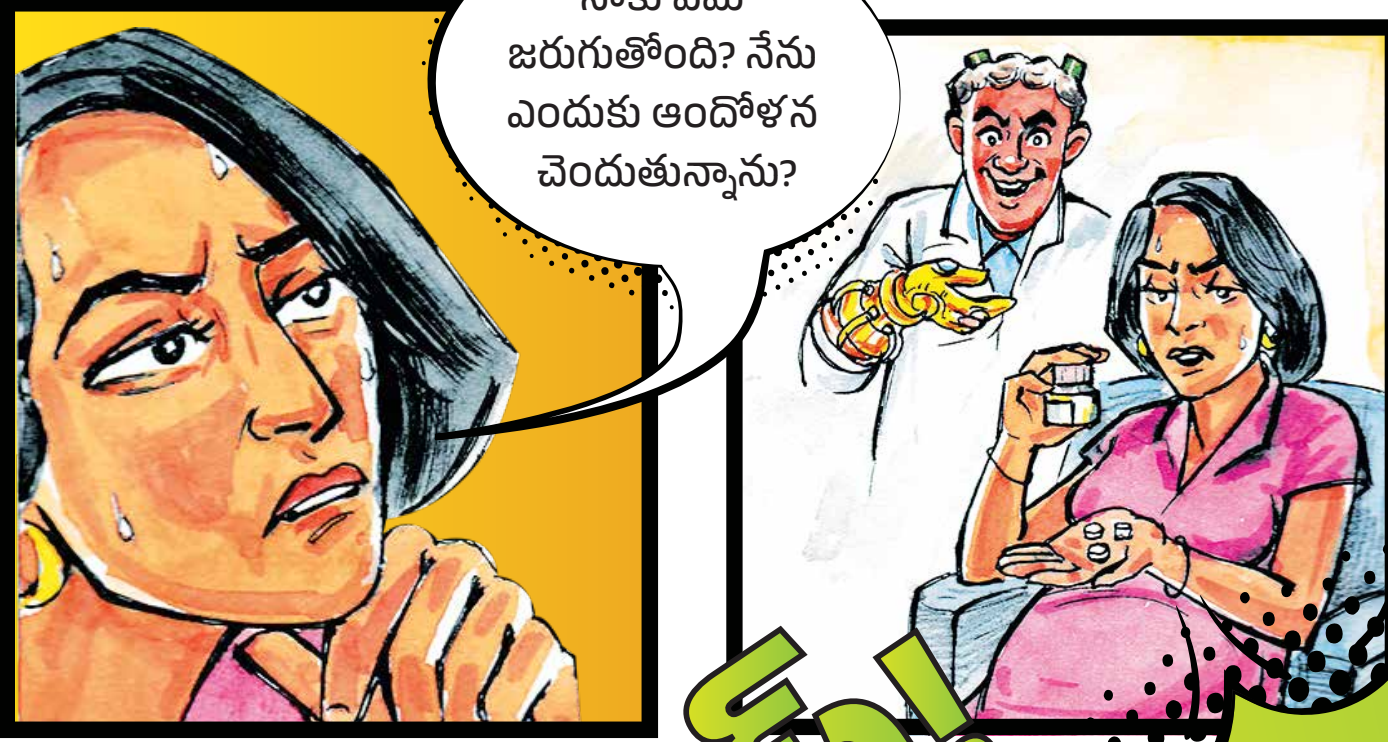
...చెన్నైలో కూడా జరుగుతోంది



...మరియు కోల్ కతా లో కూడా



నాకు ఏమి
జరుగుతోంది? నేను
ఎందుకు ఆందోళన
చెందుతున్నాను?



నాకు!



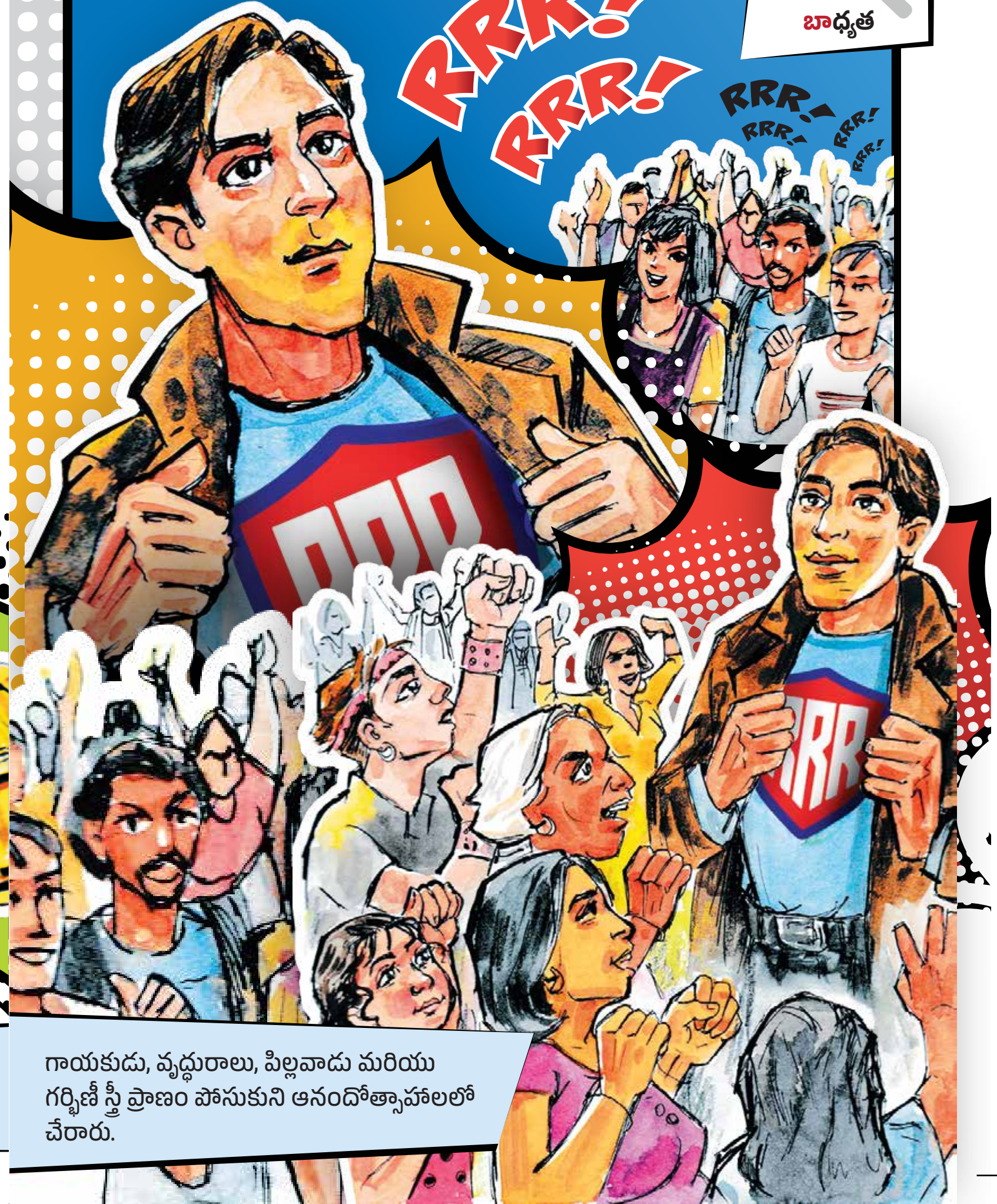
గర్భిణి స్త్రీకి చెమటలు పట్టడం మరియు
ఆందోళన చెందడం మొదలవుతుంది...

జనం హర్షధ్వనాలు
చేస్తున్నారు



RRR!
RRR!

RRR!
RRR!
RRR!



గాయకుడు, వృద్ధురాలు, పిల్లవాడు మరియు
గర్భిణి స్త్రీ ప్రాణం పోసుకుని ఆనందోత్సాహాలలో
చేరారు.

డిటెక్టివ్ ఫామ్లాస్సు గుర్తించి, మెడ్సీస్సు పట్టుకుంటాడు.



ప్రతిస్పందన



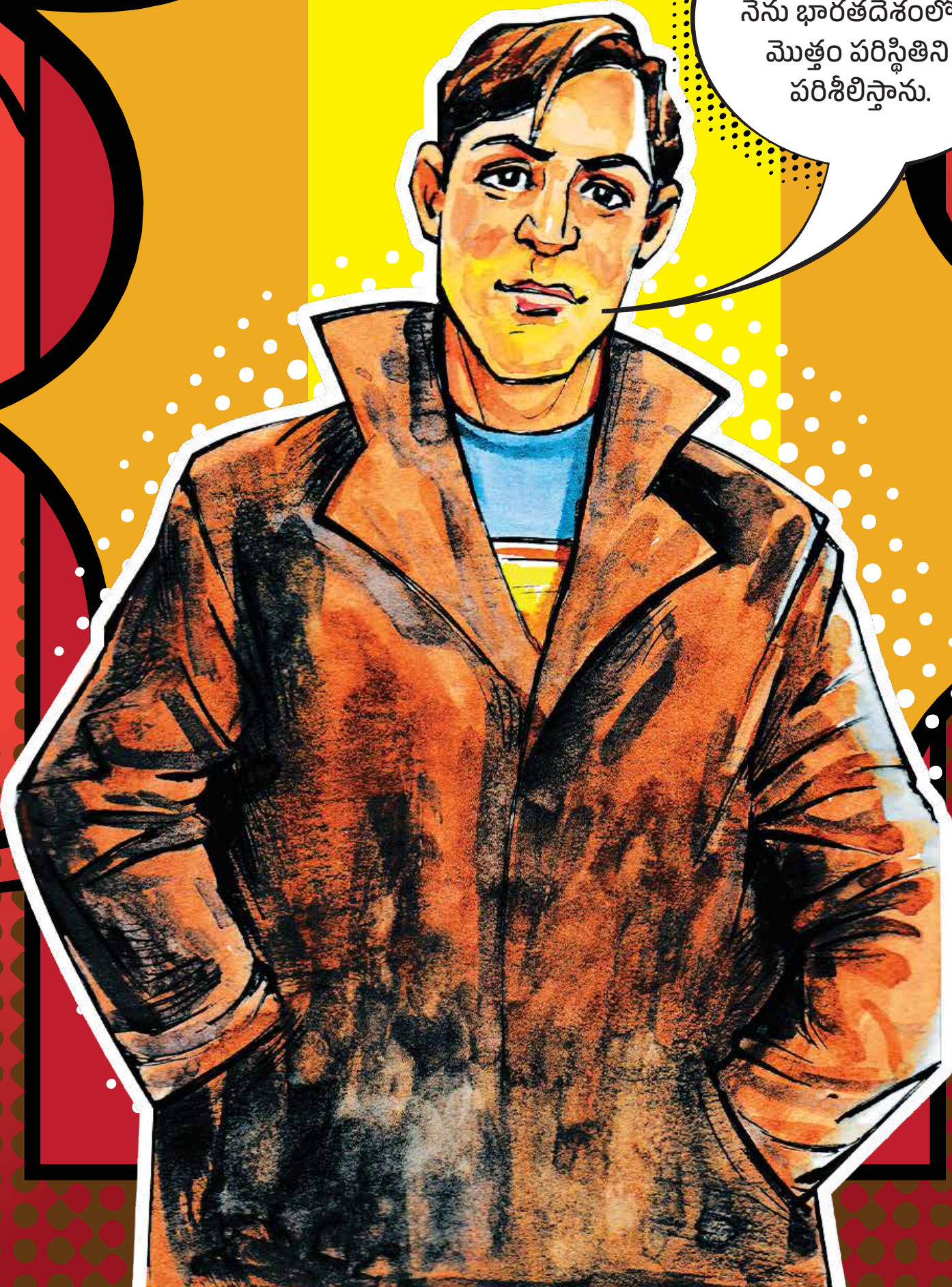
మెడ్సీస్ ఉక్కిరిబిక్కిరి
అవుతూ కుప్పకూలిపోయాడు.

ఏం జరుగుతోంది దేశం దాడికి గురవుతున్నట్లుంది!!

ప్రతికూల స్పందనలు
వస్తున్నాయి

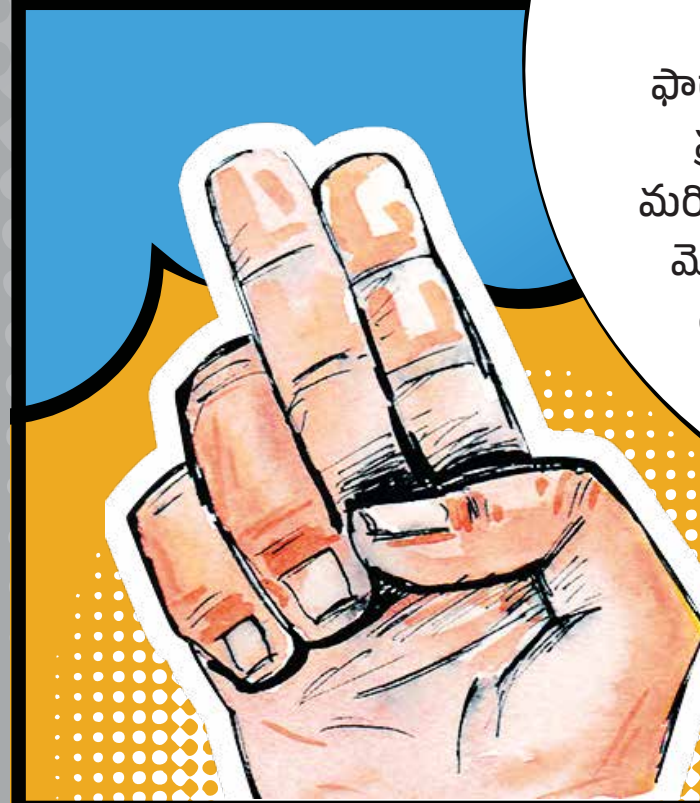
డిటెక్టివ్ **RRR** సన్నివేశంలోకి ప్రవేశిస్తున్నాడు

జరిగింది ఏదో జరిగింది...
నేను భారతదేశంలోని
మొత్తం పరిస్థితిని
పరిశీలిస్తాను.



2వ రిస్క్ను గుర్తించండి

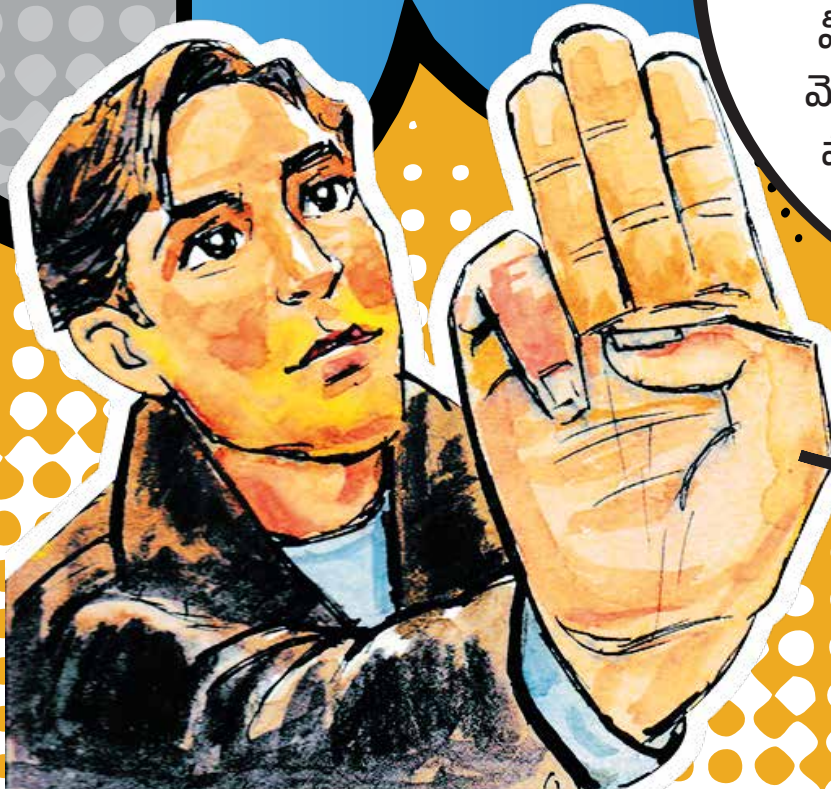
మీ అభిప్రాయం ఆధారంగా,
ఫార్మాస్యూటికల్ కం పెనీ/PvPI ప్రతి
ఫార్మాస్యూటికల్ ఉత్పత్తి యొక్క దుష్ప్రభావాల
ప్రమాదాలను సహసంబంధం చేస్తుంది
మరియు తదనుగుణంగా మందులను మరింత
మెరుగుపరుస్తుంది - ప్రమాదాలు ప్రకృతిలో
తీవ్రంగా ఉంటే మార్కెట్లో ఉన్న బ్యాచ్లను
ఉపసంహరించుకోవచ్చు.



ఈ విధంగా మనం
ప్రభావాన్ని పెంచుకోవచ్చు
మరియు ప్రమాదాలను
తగ్గించవచ్చు

3వ ప్రతిస్పందన

మీరు నివేదించిన ప్రతికూల సంఘటనలపై
తదుపరి సమాచారం కోసం ఫార్మాస్యూటికల్
కం పెనీ/PvPI మీతో తిరిగి సంప్రదిస్తుంది. వారు
చేసిన తదుపరి ప్రయత్నాలకు ప్రతిస్పందించండి;
మీకు మరియు ఇతర రోగులందరికీ మరింత
మెరుగైన పరిష్కారాలను అభివృద్ధి చేయడంలో
ఫార్మా కం పెనీలకు సహాయపడటానికి కొన్ని
నిమిషాలు కేటాయించండి.



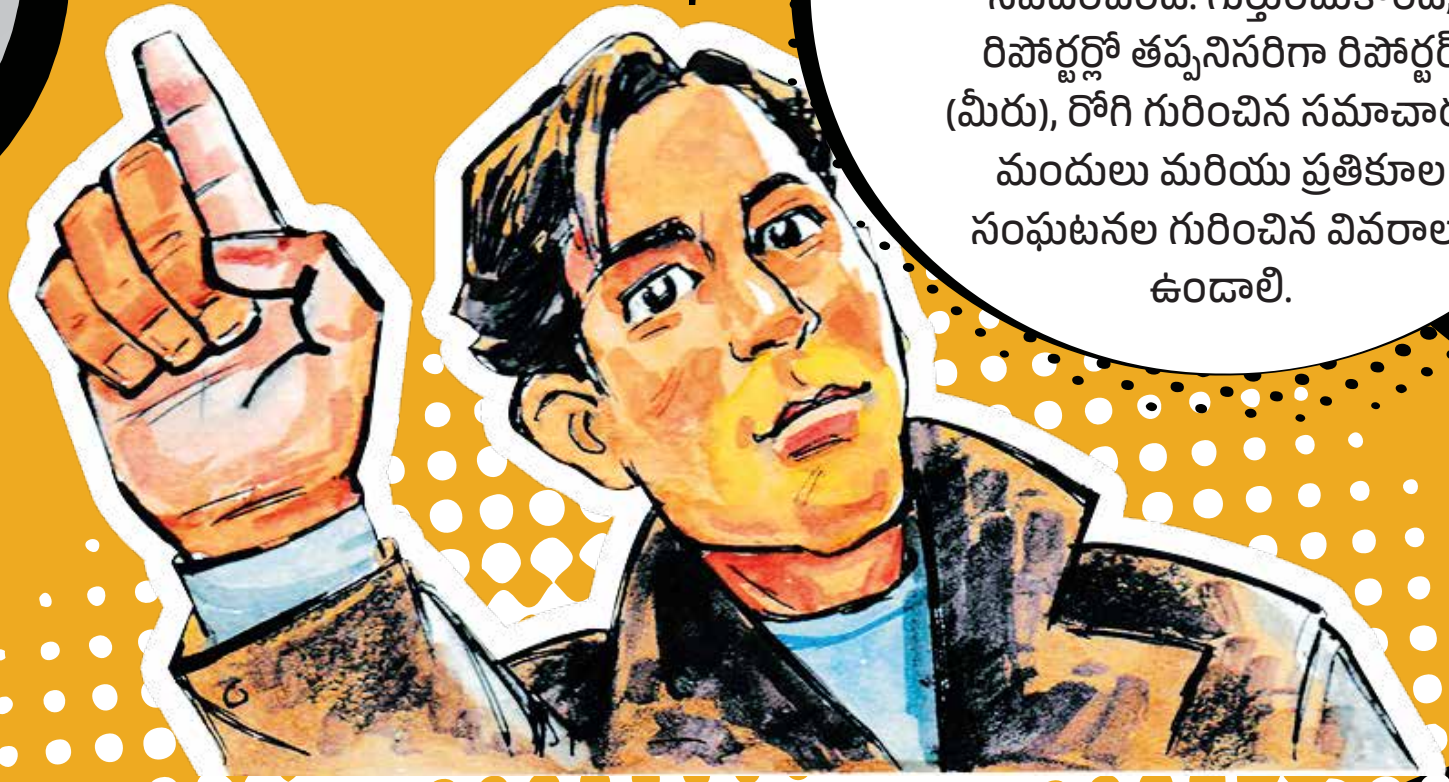
ఫార్మకోవిజిలెన్స్ 3
సాధారణ దశలను తీసుకోండి

ఫార్మకోవిజిలెన్స్ అంటే ఏమిటి?

ఆరోగ్య అధికారులకు మరియు
జైషధ సంస్థలకు కోసం ఇది
ఒక ముఖ్యమైన పని, ఇది దుష్ప్రభావాల
సమాచారాన్ని సేకరించడం, దేటాను
విశ్లేషించడం మరియు తుది
వినియోగదారులకు ఉత్పత్తి స
ంబంధిత నవీకరణలను తెలియజేయడం
మరియు తద్వారా జైషధం యొక్క భద్రతా
ప్రాప్తిని రూపొందించడంలో
వ్యవహరిస్తుంది.

1వ రిపోర్ట్...

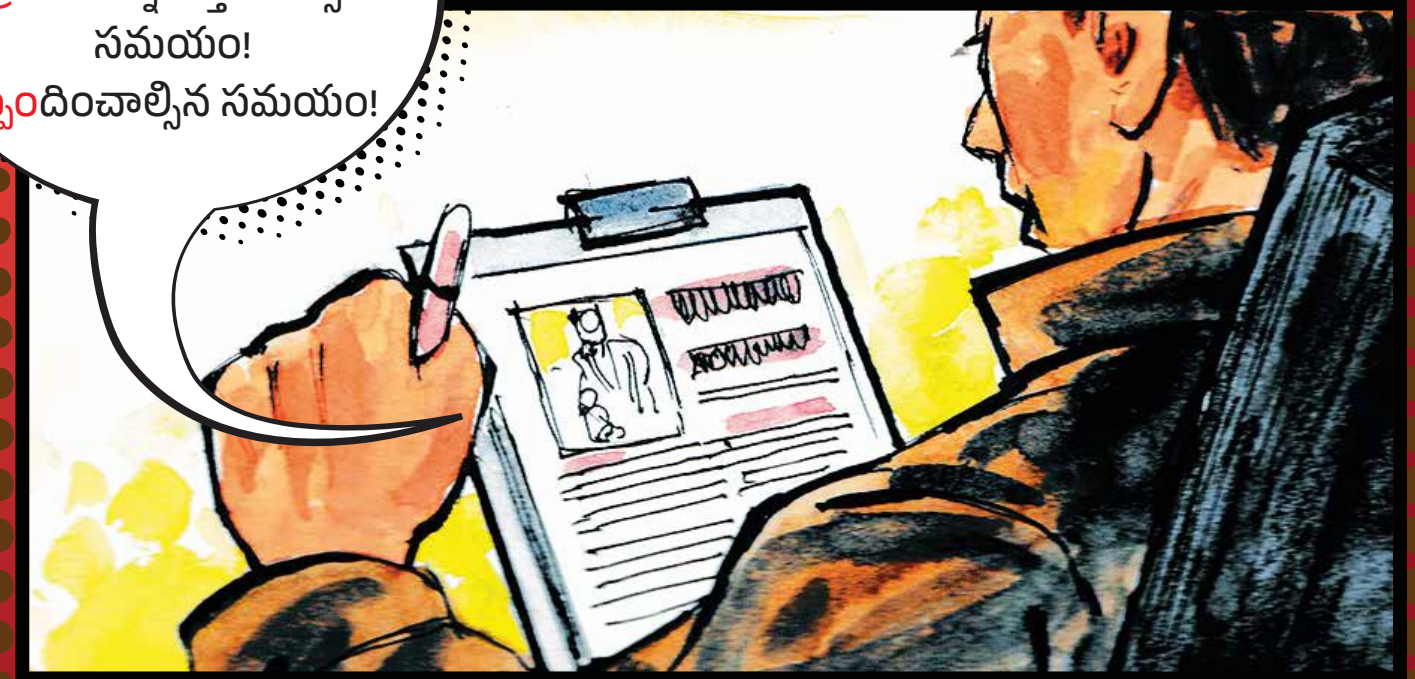
జైషధాలను తీసుకున్న తర్వాత,
ఫార్మాస్యూటికల్ సంస్థ లేదా PvPIకి
మీరు పొందిన దుష్ప్రభావాన్ని
నివేదించండి. గుర్తుంచుకోండి,
రిపోర్ట్లో తప్పనిసరిగా రిపోర్టర్
(మీరు), రోగి గురించిన సమాచారం,
మందులు మరియు ప్రతికూల
సంఘటనల గురించిన వివరాలు
ఉండాలి.



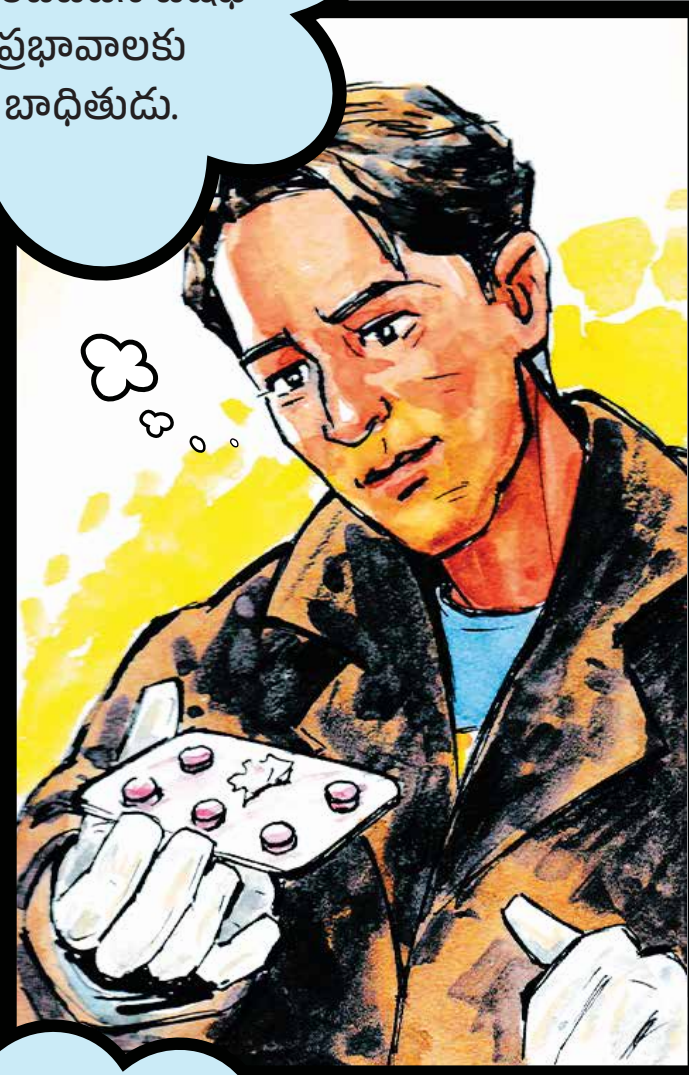
నేను
డిటెక్టివ్ RRR ని
నేను నివేదిస్తాను, నేను
బాధ్యత వహిస్తాను మరియు
నేను స్పందిస్తున్నాను



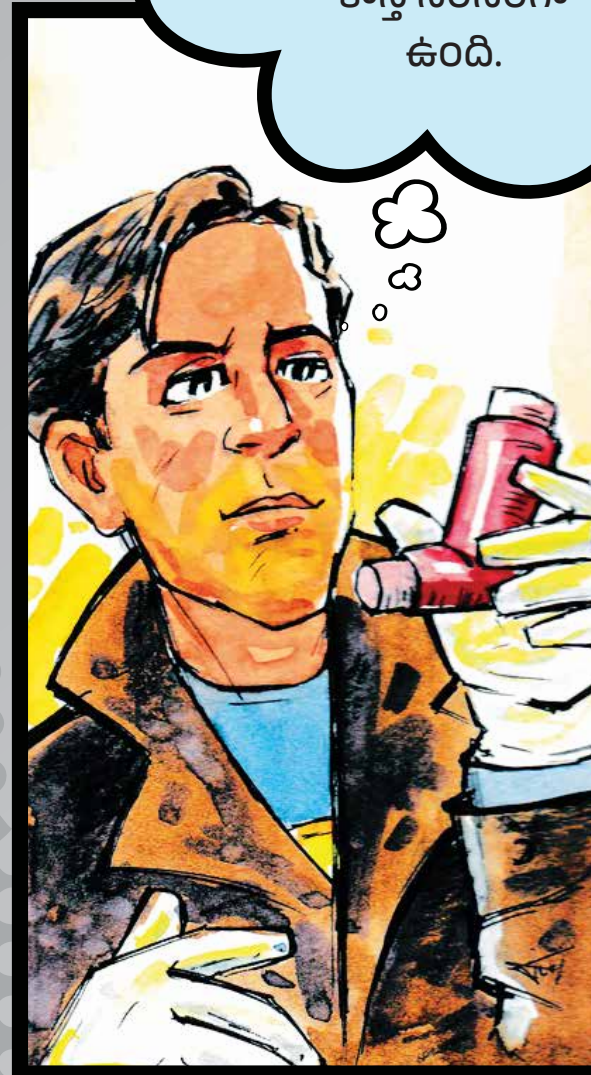
రిపోర్ట్ చేయడానికి సమయం!
ప్రమాదాన్ని గుర్తించాల్సిన
సమయం!
స్పందించాల్సిన సమయం!



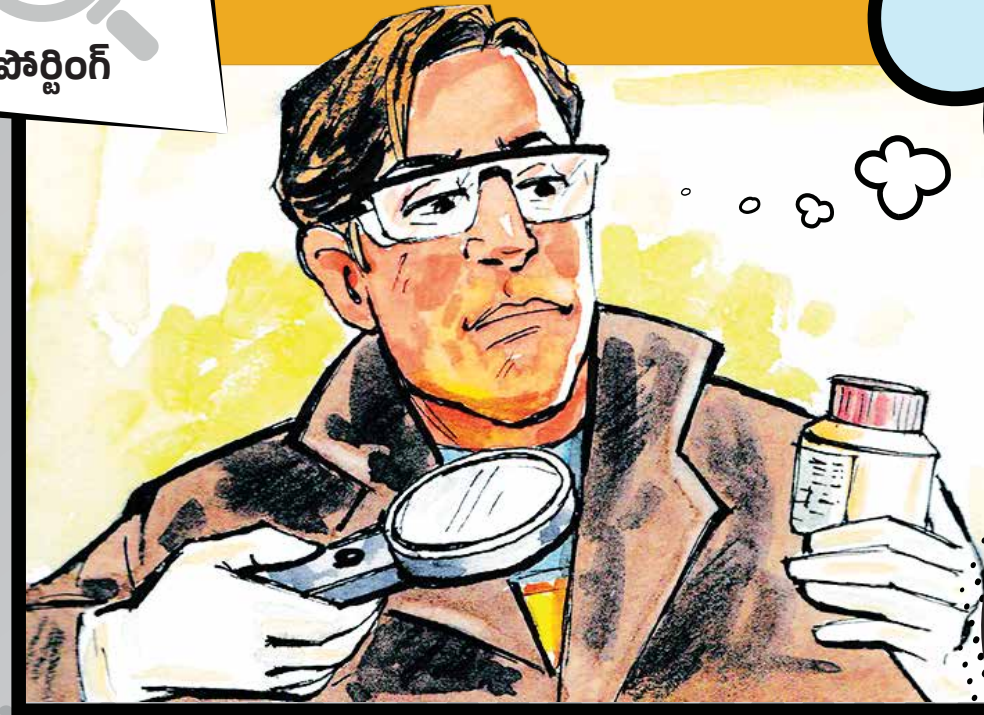
ఆ గాయకుడు ఆ
మందు యొక్క
గుర్తించబడని జెషధ
ప్రభావాలకు
బాధితుడు.



జెషధాల లోపాల
వల్ల ఆ వ్యధురాలు
కాస్త నీరసంగా
ఉంది.



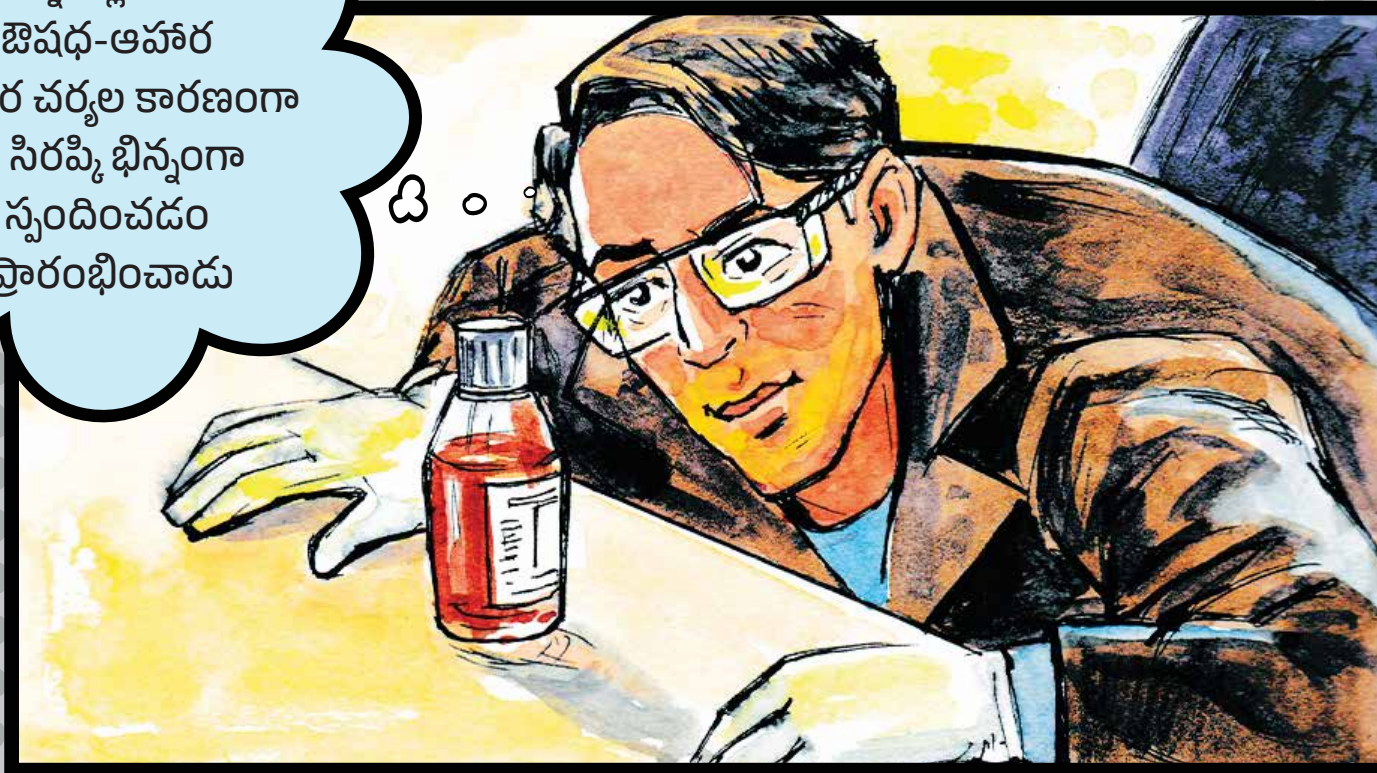
మల్టీవిటమిన్లను తీసుకున్న
తర్వాత గర్భిణీ స్త్రీ వ్యక్తిగత
రోగి కారకాల కారణంగా
అనారోగ్యంగా ఉంది



ఈ కేసులన్నింటికీ
ఒక ఉమ్మడి
అంశం ఉంది..
ప్రతికూల భయానక
సైడ్ ఎఫెక్ట్స్!!



చిన్న పిల్లవాడు
జెషధ-ఆహార
పరస్పర చర్యల కారణంగా
ఆ సిరప్కి భిన్నంగా
స్పందించడం
ప్రారంభించాడు



నాకు భయంగా ఉంది,
అది మెడ్సోస్ కావచ్చు. రోగులు
అనుభవించే దుష్ప్రభావాలను
నేను రద్దు చేయలేను... కానీ
నేను ఫార్మాకోవిజిలెంట్ గా
ఉండటం ద్వారా వారిని
మరియు భవిష్యత్తులో
వచ్చే అన్ని కేసులను
కాపాడగలను.

