A cur	a dei medici e degli altri o <sub>l</sub> i indirizzi dei responsabili <sub>i</sub>	peratori sanitari. Dossono essere	Inviare al responsabile di farmacov recuperati nel sito dell'AIFA: <b>www.</b>	rigilanza della struttura di ap agenziafarmaco.it/it/respo	partenenza pnsabili)					
1. INIZIALI PAZIENTE Nome – Cognome	2. DATA di NASCITA o ETÀ	3. SESSO M	4. DATA INSORGENZA REAZIONE	5. ORIGINE ETNICA	CODICE SEGNALAZIONE					
1.a. PESO (kg) 1.b.	ALTEZZA (cm) 1.c. DA	TA ULTIMA MESTI	RUAZIONE 1.d. GRAVIDANZA	sconoscii	ıta 1.e. ALLATTAMENTO					
			1° trimestre	2° trimestre 3° trimes	tre SI NO					
6. DESCRIZIONE DELLA REAZIONE ED EVENTUALE DIAGNOSI (*se il segnalatore è un medico)										
7. INDICARE SE LA REAZ	ZIONE OSSERVATA DERIVA	DA: 8. GR	8. GRAVITA' DELLA REAZIONE:							
□ INTERAZIONE	☐ ERRORE TERAPEUTIC	GRAV	E							
☐ ABUSO	☐ MISUSO		CESSO	_	NE O PROLUNGAMENTO					
☐ OFF LABEL	OVERDOSE	=	/ALIDITA' GRAVE O PERMANENTE OMALIE CONGENITE/DEFICIT NEL NEC	HA MESSO IN PE	RICOLO DI VITA E CLINICAMENTE RILEVANTE					
☐ ESPOSIZIONE PROF	ESSIONALE		ON GRAVE	INATO ALTRA CONDIZION	E CLINICAIVIENTE RILEVANTE					
9. EVENTUALI ESAMI DI	LABORATORIO RILEVANTI		re risultati e date in cui gli accertamenti							
sono stati eseguiti):			· ·	10. ESITO DATA:	ADI ETA ADD					
		☐ RISOLUZIONE COMPLETA ADR ☐ RISOLUZIONE CON POSTUMI ☐ MIGLIORAMENTO ☐ REAZIONE INVARIATA O PEGGIORATA ☐ DECESSO								
11. AZIONI INTRAPRESE	(specificare):				ovuto alla reazione avversa					
					farmaco può avere contribuito on dovuto al farmaco ausa sconosciuta					
		In caso di s	ospensione compilare i campi da 17 a 2	0 NON DISPONIBILE						
INFORMAZIONI SUI FARMACI										
12. FARMACO/I SOSPET	TO/I (indicare il nome della sp	ecialità medicinale	o del generico*). Riportare il numero di	lotto per vaccini e medicinali bio	ologici					
A) 13. LOTTO 14. DOSAGGIO/FREQUENZA (specificare)										
15. VIA DI SOMMINISTRAZIONE 16. DURATA DELL'USO: DAL AL										
17. IL FARMACO E' STATO S	OSPESO? SI	NO 18.	LA REAZIONE E' MIGLIORATA DOPO LA S	SOSPENSIONE?	□NO					
19. IL FARMACO E' STATO R	IPRESO?	NO 20.	SONO RICOMPARSI I SINTOMI DOPO LA F	RISOMMINISTRAZIONE? S	ı □ NO					
В)	13. LOTTO	14. DOSAGGIO/FRE	QUENZA (specificare)							
15. VIA DI SOMMINISTRAZIO	NE 16. DURATA	DELL'USO: DAL	AL							
17. IL FARMACO E' STATO S	OSPESO? SI	NO 18. LA REAZ	IONE E' MIGLIORATA DOPO LA SOSPENSI	IONE?	NO					
19. IL FARMACO E' STATO R	IPRESO? SI	NO 20. SONO RI	COMPARSI I SINTOMI DOPO LA RISOMMIN	NISTRAZIONE? SI	NO					
C) 13. LOTTO 14. DOSAGGIO/FREQUENZA (specificare)										
15. VIA DI SOMMINISTRAZIO	NE 16. DURATA	DELL'USO: DAL	AL							
17. IL FARMACO E' STATO S	OSPESO? SI	NO 18. LA REAZIO	NE E' MIGLIORATA DOPO LA SOSPENSIO	NE? SI NO						
19. IL FARMACO E' STATO R	IPRESO? SI	NO 20. SONO RICC	MPARSI I SINTOMI DOPO LA RISOMMINIS	TRAZIONE? SI NO						
* Nel caso di vaccini specificare anche il numero di dosi e/o di richiamo. l'ora e il sito della somministrazione										

SCHEDA UNICA DI SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA (ADR)

21. INDICAZIONI O ALTRO MOTIVO PER CUI IL FARMACO È STATO USATO (le lettere fanno riferimento ai farmaci indicati precedentemente):										
A:										
B:										
C:										
22. FARMACO/I CONCOMITANTE/I (indicare il nome della specialità medicinale o del generico*). Riportare il numero di lotto per vaccini e medicinali biologici										
A) 23. LOTTO 24. DOSAGGIO/FREQUENZA (specificare)										
25. VIA DI SOMMINISTRAZIONE	5. VIA DI SOMMINISTRAZIONE 26. DURATA DELL'USO: DAL AL									
27. IL FARMACO E' STATO SOSPESO?	☐ SI	□ NO 28.	LA REAZIONE E' MIGLIORATA D	OPO LA SOSPENSIONE?	☐ SI	□NO				
29. IL FARMACO E' STATO RIPRESO?	☐ SI	□ NO 30.	SONO RICOMPARSI I SINTOMI D	OPO LA RISOMMINISTRAZIONE?	☐ SI	□NO				
B) 23. LOTTO 24. DOSAGGIO/FREQUENZA (specificare)										
25. VIA DI SOMMINISTRAZIONE 26. DURATA DELL'USO: DAL AL										
27. IL FARMACO E' STATO SOSPESO?	□ sı	NO 28.	LA REAZIONE E' MIGLIORATA D	OPO LA SOSPENSIONE?	☐ SI	□NO				
29. IL FARMACO E' STATO RIPRESO?	☐ SI	□ NO 30.	SONO RICOMPARSI I SINTOMI D	OPO LA RISOMMINISTRAZIONE?	☐ SI	□NO				
* Nel caso di vaccini specificare anche il numero di dosi e/o di richiamo, l'ora e il sito della somministrazione										
31. INDICAZIONI O ALTRO MOTIVO PER CUI IL FARMACO È STATO USATO (le lettere fanno riferimento ai farmaci indicati qui sopra):										
A: B:										
32. USO CONCOMITANTE DI ALTRI PRODOTTI A BASE DI PIANTE OFFICINALI, INTEGRATORI ALIMENTARI, ecc. (specificare):  33. CONDIZIONI PREDISPONENTI e/o CONCOMITANTI (se il farmaco sospetto è un vaccino riportare l'anamnesi ed eventuali vaccini somministrati nelle 4 settimane										
precedenti alla somministrazione)										
34. ALTRE INFORMAZIONI										
INFORMAZIONI SULLA SEGNALAZIONE E SUL SEGNALATORE										
35. INDICARE SE LA REAZIONE E' S			_ 5	-	∐ Regis	stro Farmaci				
Studio Osservazionale, specia			tipologia	numero  ORE (i dati del segnalatore sor	o trattati in	modo confidenzialo)				
36. QUALIFICA DEL SEGNALATORE  MEDICO MEDICINA GENERALE  SPECIALISTA	PED	☐ MEDICO OSPEDALIERO ☐ PEDIATRA LIBERA SCELTA ☐ MEDICO DISTRETTO ☐ INFERMIERE		ONE (Fualitue) segnalature sur	io trattati iii	modo comidenziale)				
FARMACISTA  CAV ALTRO (specificar	_	ERIVIEKE	INDIRIZZO:							
			TEL E FAX:	E-MAIL:						
38. ASL DI APPARTENENZA:			39. REGIONE:							
40. DATA DI COMPILAZIONE:			41. FIRMA DEL SEGNALA	ATORE						