SIGNALEMENT-PATIENT D'EVENEMENT(S)

INDESIRABLE(S)

LIE(S) A UN MEDICAMENT



Conformément aux articles 34 et 38 à 43 de la Loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, les CRPV et l'ANSM veilleront à préserver la confidentialité des données mentionnées sur cette fiche. Par ailleurs, toute personne concernée par ce signalement dispose, auprès du CRPV territorialement compétent, d'un droit d'accès lui permettant d'avoir connaissance de la totalité des informations saisies la concernant et de corriger d'éventuelles données inexactes, incomplètes ou équivoques.

Date | _ | _ | _ |

ਰੇ voulu	Ce formulaire est destine à recueillir des informations sur tout effet indestrable, c'est-à-dire toute manifestation nocive non								
voulue, que vous suspectez d'être liée à la prise d'un médicament . Il est fortement recommandé de vous rapprocher du professionnel de santé qui a prescrit ou conseillé le médicament, ou encore de celui qui a constaté l'événement indésirable, ceci pour l'informer de votre démarche et, le cas échéant, qu'il puisse confirmer l'effet indésirable et vous conseiller sur la conduite à tenir. Pour que votre signalement puisse être pris en compte, il est indispensable que soient indiqués au minimum le nom du médicament suspecté, la nature de l'événement indésirable, ainsi que l'âge, le sexe et le code postal de la personne ayant présenté ledit événement. Vous pouvez remplir cette fiche, vous-même directement ou via une association de patients, et l'adresser au Centre Régional de Pharmacovigilance (CRPV) dont vous dépendez géographiquement (coordonnées au verso). Afin que votre signalement puisse être évalué au mieux, il est important d'y joindre toute copie de pièce médicale se rapportant à l'effet indésirable (résultats d'examens, compte rendu d'hospitalisation etc.). Il est important d'indiquer au verso de cette fiche les coordonnées du professionnel de santé, que le CRPV, s'il le juge utile, pourra contacter pour obtenir des informations médicales complémentaires nécessaires au traitement de votre signalement.									
MEDICAMENT SUSPECTE 1									
	Nom	N° lot	Mode d'utilisation (voie nasale, application sur la peau)	Dose utilisée /jour	Début d'utilisation (jj/mm/aa)	Fin d'utilisation (jj/mm/aa)	Motif de l'utilisation		
AUTRI	E(S) MEDICAM	IENT(S) U T	TILISE(S) SIMULI	ANEMENT					
1 : si vous utilisez d'autres médicaments, vous pouvez continuer la liste sur une feuille annexe									
EVENEMENT(S) INDESIRABLE(S)									
Descri	ption de l'événem	ent indésirat	ole et de son évolution	:					

Date des 1 ^{ers} symptômes de l'événement indésirable (jj/mm/aa) _ _ _							
Délai d'apparition : après la 1 ^{ère} utilisation du produit suspecté : minutes / heure(s) / jour(s) / mois / an(s) (Barrer les mentions inutiles)							
ou après la dernière utilisation :							
(Barrer les mentions inutiles) Durée de l'événement indésirable : minutes / heure(s) / jour(s) / mois / an(s) (Barrer les mentions inutiles)							
Evolution : Guérison Si oui, préciser la date : Séquelles Non rétabli Autre :							
Conséquences sur la vie quotidienne (arrêt de travail, impossibilité de sortir de chez soi,):							
NON OUI ; préciser :							
S'il s'agit d'un nouveau-né, le médicament a été pris :							
par le nouveau-né par la mère durant la grossesse par la mère lors de l'allaitement							
DEDCOMME AVANT DESCRITE MESSET INDECIDADLE							
PERSONNE AYANT PRESENTE L'EFFET INDESIRABLE							
Nom : Prénom : Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance							
Date de naissance :							
Date de naissance :							
Date de naissance : (jj/mm/aa) Age : an(s) Sexe : M F Adresse :							

Département de résidence	Adresse CRPV	Adresse e-mail	
02, 60, 80	AMIENS: CRPV CHU Hôpital Sud 80054 Amiens	pharmacovigilance@chu-amiens.fr	
49, 53, 72	ANGERS: CRPV CHRU 4, rue Larrey 49033 Angers Cedex 1	pharmacovigilance@chu-angers.fr	
25, 39, 70, 90	BESANCON: CRPV CHR 2, Place St-Jacques Bt L 25030 Besançon Cedex	pharmacovigilance@chu-besancon.fr	
24, 33, 40, 47, 64, 97, 98	BORDEAUX : CRPV Hôpital Pellegrin 33076 Bordeaux Cedex	pharmacovigilance@pharmaco.u-bordeaux2.fr	
29, 56	BREST: CRPV CHU Hôpital de la Cavale Blanche Bd Tanguy Prigent 29609 Brest Cedex	crpv.brest@chu-brest.fr	
14, 50, 61	CAEN: CRPV CHRU Avenue de la Côte de Nacre 14033 Caen Cedex	pharmacovigilance@chu-caen.fr	
03, 15, 43, 63	CLERMONT-FERRAND : CRPV CHU 58, rue Montalembert BP 69 63003 Clermont-Ferrand Cedex 1	pharmacovigilance@chu-clermontferrand.fr	
21, 58, 71, 89	DIJON : CRPV Pôle des Pathologies lourdes-Vigilances 10, Bd Maréchal de Lattre de Tassigny BP 77908 21079 Dijon Cedex	pharmacovigilance@chu-dijon.fr	
38	GRENOBLE: CRPV CHRU BP 217 38043 Grenoble Cedex	pharmacovigilance@chu-grenoble.fr	
59, 62	LILLE : CRPV CHRU Place de Verdun 59045 Lille Cedex	crpv@chru-lille.fr	
19, 23, 36, 87	LIMOGES: CRPV CHRU 2, av. Martin Luther King	pharmacovigilance@chu-limoges.fr	

	87042 Limoges Cedex		
01, 07, 26, 69, 73, 74	LYON: CRPV 162, av. Lacassagne Bt A 69424 Lyon Cedex 3	thierry.vial@chu-lyon.fr	
04, 2A, 2B, 13, 84	MARSEILLE : CRPV Hôpital Salvator 249, Bd Ste-Margueite	marie-josephe.jean-pastor@ap-hm.fr	
04, 2A, 2B, 13, 04	BP 51 13274 Marseille Cedex 9	mane josephe.jean pastor@ap min.ii	
11, 30, 34, 48, 66	MONTPELLIER: CRPV Hôpital Lapeyronie 371, av. du Doyen	pharmacovigilance@chu-montpellier.fr	
,, - , -,	G.Giraud 34295 Montpellier Cedex 5	p in this grant grant approximation	
54, 55, 57, 88	NANCY : CRPV Hôpital Central 29, av. Maréchal de Lattre de	crpv@chu-nancy.fr	
	Tassigny 54035 NANCY Cedex		
44, 85	NANTES : CRPV CHR Hôtel-Dieu 9, quai Moncousu	pharmacovigilance@chu-nantes.fr	
	44093 Nantes Cedex 01		
05, 06, 83, MONACO	NICE : CRPV Hôpital de Cimiez 4, av. Reine Victoria	pharmacovigilance@chu-nice.fr	
	BP 1179 06003 Nice Cedex 1		
75 (1, 14, 15, 16), 92	PARIS HEGP: CRPV HEGP 20-40, rue Leblanc 75908 Paris	crpv.hegp@egp.aphp.fr	
	Cedex 15		
77, 94	PARIS HENRI MONDOR: CRPV Hôpital Henri Mondor 51, av.	pharmacovigilance.henri-mondor@hmn.aphp.fr	
	Maréchal de Lattre de Tassigny 94010 Créteil Cedex		
75 (2, 9, 10, 17, 18, 19), 78, 95	PARIS FERNAND-WIDAL: CRPV Hôpital Fernand Widal 200,	pharmacovigilance.fwd@lrb.ap-hop-paris.fr	
	rue du faubourg St-Denis 75475 Paris Cedex 10		
75 (5, 8, 13), 28	PARIS PITIE-SALPETRIERE: CRPV CHU Pitié-Salpêtrière 47,	pharmaco.vigilance@psl.aphp.fr	
	Bd de l'Hôpital 75651 Paris Cedex 13		
75 (3, 4, 11, 12, 20), 93	PARIS SAINT-ANTOINE : CRPV CHU St-Antoine 184, rue du	michel.biour@chusa.jussieu.fr	
	faubourg St-Antoine 75571 Paris Cedex 12		
75 (6, 7), 91	PARIS SAINT-VINCENT DE PAUL : CRPV Gpe Hospitalier	pvigilance.bavoux@svp.ap-hop-paris.fr	
	Cochin – St-Vincent de Paul 82, av. Denfert Rochereau 75014		
	Paris		
16, 17, 79, 86	POITIERS : CRPV CHRU Pav.Le Blaye Secteur Nord N°6 BP	pharmaco.clin@chu-poitiers.fr	
	577 86021 Poitiers Cedex		
8, 10, 51, 52	REIMS: CRPV Hôpital Robert Debré Av. du Général Koenig	pharmacovigilance@chu-reims.fr	
	51092 Reims Cedex		
22, 35	RENNES: CRPV CHRU 2, rue Henri Le Guilloux	pharmacovigilance@chu-rennes.fr	
	35033 Rennes Cedex 9		
27, 76	ROUEN: CRPV CHU Hôpital Charles Nicolle	pharmacovigilance@chu-rouen.fr	
	76031 Rouen Cedex		
42	SAINT-ETIENNE: CRPV CHU Hôpital Nord Bt A Niv.0	pharmacovigilance@chu-st-etienne.fr	
	42055 Saint-Etienne Cedex 02		
67, 68	STRASBOURG : CRPV Hôpital Civil 1, place de l'Hôpital BP	pharmacovigilance@chru-strasbourg.fr	
	426		
0.40.04.00.40.05.04.00	67091 Strasbourg Cedex	Laboratoria de la confesiona	
9, 12, 31, 32, 46, 65, 81, 82	TOULOUSE : CRPV CHU Faculté de Médecine 37, allées Jules	pharmacovigilance.toulouse@cict.fr	
	Guesde 31000 Toulouse		
18, 37, 41, 45	TOURS: CRPV CHRU 2, Bd Tonnellé 37044 Tours Cedex 09	crpv@chu-tours.fr	

NB: Le signalement que vous effectuez à l'aide de cette fiche ne peut en aucun cas se substituer à une consultation médicale. En cas de doute sur les symptômes ressentis, leur évolution ou simplement pour avoir plus d'informations, il faut en parler à votre médecin. Le signalement n'a pas pour objectif d'obtenir une réparation des conséquences de l'événement indésirable, mais de contribuer à la surveillance des risques liés aux médicaments. Pour en savoir plus sur le système national de pharmacovigilance, consultez le site www.ansm.sante.fr, rubrique « Activités », sous-rubrique « Pharmacovigilance ».