(da compilarsi				ALAZIONE DI SOSPETTA R tari e da inviare al Responsabile di fa		•	
1. INIZIALI DEL	2. DATA DI	NASCITA	3. SESSO	4. DATA INSORGENZA REAZIONE	5. ORIGINE ETNICA	CODICE SEGNALAZIONE	
PAZIENTE							
6. DESCRIZIONE D	ELLA REAZIOI	NE ED EVENT	JALE DIAGNOSI	* se il segnalatore è un medico	☐ INVALIDITA' GR ☐ HA MESSO IN F	IONE O PROLUNGAMENTO OSPED. AVE O PERMANENTE	
8. EVENTUALI ESA accertamenti sono s		ATORIO RILEV	9. ESITO \$\langle\$ RISOLUZIONE COMPLETA ADR IL/_/_ \$\langle\$ RISOLUZIONE CON POSTUMI \$\langle\$ MIGLIORAMENTO \$\langle\$ REAZIONE INVARIATA O PEGGIORATA				
10. AZIONI INTRAP			S 2 10		♦ DECESSO IL	/_ /_ ☐ dovuto alla reazione avversa ☐ il farmaco può avere contribuito ☐ non dovuto al farmaco ☐ causa sconosciuta	
INFORMAZ		•			♦ NON DISPONIB	ILE	
11 FARMACO(I) SO							
l'				12. LOTTO	13. DOSAGGIO/DIE		
14. VIA DI SOMMII	NISTRAZIONE			15. DURATA DELL'USO: DAL	AL		
В)				12. LOTTO	13. DOSAGGIO/DIE		
14. VIA DI SOMMII	NISTRAZIONE			15. DURATA DELL'USO: DAL	AL		
C)				12. LOTTO	13. DOSAGGIO/DIE		
				15. DURATA DELL'USO: DAL			
* Nel caso di va	eccini specifica	re anche il nu	mero di dosi e/o	di richiamo e l'ora della somministraz	ione		
16. IL FARMACO I	E' STATO SOSPE	SO?		A: sì / no B:	sì / no	no	
17. LA REAZIONE E' MIGLIORATA DOPO LA SOSPENSIONE?			ENSIONE?	A: sì / no B:	sì / no	no	
18. IL FARMACO E' STATO RIPRESO?				A: sì / no B:	sì / no	no	
19. SONO RICOMI	PARSI I SINTOMI	DOPO LA RISO	MMINISTRAZIONE?	A: sì / no B:	sì/no c:sì/	no	
20. INDICAZIONI O A: B: C: 21. FARMACO(I) C				'ATO USATO: MINISTRAZIONE, DURATA DEL TRATT	AMENTO		
22. USO CONCOM	ITANTE DI ALT	RI PRODOTTI	A BASE DI PIAN	ITE OFFICINALI, OMEOPATICI, INTEG	RATORI ALIMENTARI, EC	C. (specificare):	
23. CONDIZIONI Co precedenti alla son			NTI (se il farmad	co sospetto è un vaccino riportare l'ana	amnesi ed eventuali vaccii	ni somministrati nelle 4 settimane	
			<u> </u>	NEORMAZIONI SULLA SEGNALAZIO	NE Jan 1997		
24. QUALIFICA DE	L SEGNALATO	DRE		25. DATI DEL SEGNALATORE			
O MEDICO DI MEDICII	NA GENERALE	O PEDIATRA D	LIBERA SCELTA	NOME E COGNOME			
O MEDICO OSPEDALI	IERO	O FARMACISTA	<u> </u>	INDIRIZZO			
O SPECIALISTA		O ALTRO		TEL E FAX	E-MAIL		
26. DATA DI COMP	PILAZIONE			27. FIRMA DEL SEGNALATORE			
28. CODICE ASL				29. FIRMA DEL RESPONSABILE DI FARMACOVIGILANZA			

Allegato 3

Locale, nel punto di inoculo

SUGGERIMENTI RELATIVI ALLA DESCRIZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA A VACCINO

Generale

∏ reazione locale estesa	[] adenopatia	∏ ipotonia - iporesponsività	
ascesso sterile	artralgia	meningite/encefalite	
ascesso settico] artrite cronica	neurite brachiale	
necrosi/ulcerazione	🛘 anestesia/parestesia	pianto persistente	
🛮 anestesia/parestesia	convulsioni afebbrili	paralisi flaccida acuta	
	🛘 convulsioni febbrili	[] porpora trombocitopenica	
	<pre>[] encefalopatia</pre>	shock anafilattico	
	iperpiressia 39,5° C (4)	S.di Guillan Barrè / poliradicoloneurite	
	[] ipersensibilità immediata (5):	[] vomito e/o diarrea gravi(7)	
	specificare	[] altro (3)	
[] altro (3)	[] altre manifestazioni ipersensibilità specificare	- · · ·	

DEFINIZIONI DI CASO

Anestesia/parestesia: vanno segnalate le condizioni che perdurino per più di 24 ore

Artrite cronica: può essere presa in considerazione in un soggetto senza storia di artropatia nei 3 anni precedenti la vaccinazione sulla base di: comparsa di segni di artrite acuta (gonfiore articolare) che sia insorta tra i 7 e i 42 giorni seguenti la vaccinazione antirosolia; persistenza di segni obiettivi di artrite intermittente o continua per più di 6 mesi dopo la vaccinazione; risposta anticorpale al virus della rosolia. L'artralgia o rigidità articolare senza gonfiore non è considerata artrite cronica.

Convulsioni: attacchi di spasmi tonico-clonici, o di altri attacchi epilettici dell'infanzia (es: spasmi infantili, tic di saalam) con durata variabile da alcuni minuti a più di 15 minuti, in assenza di lesioni neurologiche preesistenti.

A seconda della temperatura corporea, le convulsioni vanno distinte in: febbrili (temperatura > 38° C) o afebbrili

Encefalite: quadro clinico ad inizio acuto, con insorgenza entro 1 – 4 settimane dalla somministrazione del vaccino, caratterizzato da convulsioni, alterazione dello stato di coscienza, cambiamenti evidenti del comportamento per almeno due giorni, che non si risolvono entro 24 ore, accompagnati da segni di infiammazione celebrale, con evidenti alterazioni del liquor, in assenza di altre cause dimostrabili.

Encefalopatia: quadro clinico ad inizio acuto, con insorgenza entro 72 ore dalla somministrazione del vaccino, caratterizzato da due o più dei seguenti sintomi: (I) convulsioni, (II)alterazione dello stato di coscienza e/o cambiamenti evidenti del comportamento per almeno due giorni, (III) segni neurologici focali che non si risolvano entro 24 ore.

Ipotonia-iporesponsività: nei bambini di età inferiore a 24 mesi, episodi che si manifestano con diminuzione o perdita acuta del tono muscolare, perdurante per almeno 10 minuti, accompagnata da cianosi o pallore, o da mancata risposta agli stimoli ambientali, o da torpore prolungato, o da arresto respiratorio, in un periodo di tempo compreso tra 0 e 24 ore dalla vaccinazione. Da non confondere con lipotimia o con stato post-convulsivo

Manifestazioni ipersensibilità immediata: orticaria, rinite, asma, broncospasmo, edema della glottide, angioedema, che si manifestino entro pochi minuti dalla somministrazione del vaccino, in assenza di stato di shock.

Meningite/Encefalite: quadro clinico di meningite, con insorgenza entro 15 gg dalla somministrazione del vaccino; la sintomatologia può essere sfumata e subdola, oppure molto simile a quella dell'encefalite: quadro clinico ad inizio acuto, con insorgenza entro 1 – 4 settimane dalla somministrazione del vaccino, caratterizzato da convulsioni, alterazione dello stato di coscienza, cambiamenti evidenti del comportamento per almeno due giorni, che non si risolvono entro 24 ore, accompagnati da segni di infiammazione celebrale, con evidenti alterazioni del liquor, in assenza di altre cause dimostrabili.

Neurite brachiale: quadro clinico con insorgenza entro 2-28 giorni dalla somministrazione di vaccini tossoide tetanico caratterizzato da disfunzione limitata all'estremità superiore del plesso brachiale (tronco, dermatomeri) senza coinvolgimento di altre strutture del sistema nervoso periferico (radice nervosa o singolo nervo periferico) o centrale (midollo spinale). Un dolore profondo, continuo, spesso severo alla spalla e alla radice del braccio annuncia di solito la comparsa della condizione. Il dolore è seguito, a distanza di giorni o di settimane, da debolezza o atrofia dei gruppi muscolari dell'estremità prossimale. La perdita di sensibilità può accompagnare il deficit motorio, mentre la debolezza è un dato necessario perché sia fatta la diagnosi. La neurite può essere presente sia dallo stesso lato sia dal lato opposto rispetto al punto in cui è stata esseguita l'iniezione; talvolta è bilaterale, colpendo entrambe le radici degli arti superiori.

<u>Paralisi flaccida acuta</u>: paralisi flaccida ad inizio improvviso che si manifesti in un periodo di tempo compreso tra 4 e 30 giorni dalla somministrazione di OPV nel soggetto vaccinato e tra 4 e 75 giorni in un contatto persistente anche dopo 60 giorni dal suo manifestarsi.

<u>Pianto persistente</u>: pianto inconsolabile che si prolunghi ininterrottamente per un periodo superiore alle 3 ore, durante il quale il bambino non si alimenta e non dorme, oppure pianto o grido di alta o inconsueta tonalità,

Porpora trombocitopenica: quadro clinico con insorgenza entro 2 mesi dalla somministrazione di vaccini contenenti il virus morbilloso caratterizzato da una conta piastrinica sierica inferiore a 50.000/ml. La porpora trombocitopenica non include casi di trombocitopenia

associate ad altre cause come ipersplenismo, disordini autoimmunitari (compresi alloanticorpi da pregresse trasfusioni), mielodisplasie, malattie linfoproliferative, trombocitopenia congenita o sindrome emolitico-uremica; non include casi di porpora trombocitopenica immune mediati, per esempio, da infezioni virali o fungine, da tossine o da farmaci nè casi di trombocitopenia associati a coagulazione intravasale disseminata come si osservano nelle infezioni batteriche o virali.

Reazione locale estesa: area di arrossamento, indurimento, tumefazione con diametro superiore a 5 cm, estesa fin - alla radice dell'arto

<u>Shock anafilattico</u>: reazione allergica con stato di shock (insufficienza circolatoria, ipotensione arteriosa, polsi periferici deboli o assenti, alterazione del livello di coscienza, sudorazione) con o senza broncospasmo e/o laringospasmo o edema della glottide, che si manifesti immediatamente dopo l' inoculazione del vaccino.

<u>Sindrome di Guillain-Barrè/poliradicoloneurite:</u> paralisi flaccida ad inizio acuto, simmetrica, ascendente, rapidamente progressiva, con perdita di sensibilità periferica, in assenza di iperpiressia. L'esame del liquor evidenzia dissociazione albumino-citologica. L'associazione a vaccino è ritenuta certa o probabile in caso di Sindrome di Guillain-Barrè insorta entro 60 giorni dalla somministrazione del vaccino.

ALLEGATO 4

Modello di scheda per la comunicazione di effetti indesiderati dal cittadino

Comunicazione di effetti indesiderati dei farmaci (da compilarsi a cura del Cittadino e da trasmettere al Responsabile di Farmacovigilanza della struttura sanitaria d'appartenenza - ASL)

1)	Quale reazione indesiderata ha osservato?								
2)	Quando?	La Carrer La Car		organiem (Mariem I., adminys, i	פרייים בפריים ביינים				
3)	Quanto è durata?								
4) prende	Quali medicinali stava endo?	5) Quante volte al di?			7) Per quale disturbo?				
a	fiale	Transmis-Monomentum V. Villian	Village	eme engrands.havor wys, granos					
b	supposte			Sell A company of the					
C	uso locale								
d	per bocca			7					
е									
f				A CONTROL OF THE CONT					
8)	Il farmaco le è stato prescri	tto dal medico?	SI		NO				
9)	L'aveva già preso in passat	ю?	SI		NO				
10)	Ha mai avuto la stessa rea	SI		NO					
11)	Con quale medicinale?								
12)	Chi è il suo medico curante? (Cognome, nome, indirizzo e telefono)								
13)	Lo ha informato?	SI		NO					
14)	Come è stata curata la rea	onnorma A. mane V. Williams	ing yawing yaning gay min						
E Transit Obsessed Color and The Color	- sospeso il medicinale	Landerstand Community of Commun	SI		NO				
	- ridotta la dose	SI		NO					
	altro (specificare)			here "Till here will the word" Till have been been been been been been been be					
15)	Adesso la reazione è scom	(barrare la risposta desiderata)							
	SI completamente	el tutto NO							
Indirizzo e numero di telefono del paziente			Data						
		FIRMA							