Форма для сообщения о нежелательном явлении или особой ситуации на фоне применения препарата Roche



Инструкция:

Данная форма должна использоваться для сообщений о нежелательных явлениях или особых ситуациях при спонтанном репортировании, в рамках наблюдательных исследований (NIS), маркетинговых программ (MAP), программ предрегистрационного доступа препарата (PAA/CU), а также программ доступа препарата после завершения клинических исследований (РТАР)

Сообщения о нежелательных явлениях или особых ситуациях будут называться общим термином «НЯ».

- Для сообщений из спонтанных источников пропустите раздел А, В,С начните с раздела 1 контакты заявителя.
- Наблюдательные исследования NIS заполните раздел А в дополнении к остальным разделам.
- МАР заполните раздел В в дополнении к остальным разделам.
- PAA/CU заполните раздел С в дополнении к остальным разделам.
- РТАР заполните раздел D в дополнении к остальным разделам

Четыре основных критерия сообщения о НЯ отмечены значком *, в данных разделах необходимо заполнить хотя бы одно из полей.

А. Только для сообщений из	з наблюдательнь	іх исследований							
Номер протокола NIS									
Номер центра									
Номер пациента									
Получал ли пациент исследуем	ый лекарственный	препарат в рамках пр	ротокола NIS? 🗌	Да 🗌 Нет					
Были ли какие-то нежелательн	ые явления из указ	анных в этой форме	исключены из сб	ора данных согласно протокол	у NIS? 🔲 Да 🗌 Нет				
В. Только для сообщений из	з маркетинговых	программ							
Важно: даже если нет данных о пациенте, предоставьте по возможности наиболее полную информацию.									
ID программы		Название проекта							
Название агентства				Номер заявителя					
Адрес				E-mail					
				Телефон					
Страна				Факс					
С. Только для сообщений из	з программ предр	регистрационного д	доступа						
Номер программы									
Номер пациента									
D. Только для сообщений и	з программ досту	па после завершен	ния исследован	ия					
Номер программы									
Номер пациента									
1. Данные заявителя*									
Имя:			Тип заявителя:						
Фамилия:			Врач (указ	ать специальность):					
Адрес:									
			Фармацев м						
Индекс: -			—						
Страна: ———			Пациент/покупательПорист						
E-mail:			Представитель компании						
Телефон:			— Другое (уточните):						
Факс:				•					
·									

Форма для сообщения о нежелательном явлении или особой ситуации на фоне применения препарата Roche



2 Postovariosti enganti	60 6 PF		T	4 2522	100VP2::::						
2. Возможность связаться с врачом (работником здравоохранен Если заявитель является пациентом/покупателем, можно ли связаться с лечащим врачом относительно сообщения о НЯ? ☐ Да ☐ Нет											
с лечащим врачом относительно сооощения о пя: 🔲 да 🔲 пет					Контакты врача:						
3. Данные пациента *											
Имя/ин	Имя/инициалы							Bec	□ кг		
									□ lb		
		□М							См		
	Пол	□ж						Рост	- □ Дюймы		
		□ Неизв	естно								
										канец	
Дата рожден		□ Лет							□ Белый		
возраст при разви	кн иити	□ Месяц	ев				Этническая при	надлежность	☐ Латиноамериканец☐ Другое (укажите)		
4 8	* (Дней	1) 0		2	'	другое	(укажите)
4. Подозреваемый препа	рат * (е	сли оольше	2 4, указ	жите в	разоеле 8	<i>– 001</i>	полнительная инф	ормация)			
Название препарата		оказание						Дата начал	Дата окс		
(по возможности		торого прог	писан	Доза	, Пу	ГЬ	Частота	дата начал лечения	а лече (ил		
торговое название) А	Г	препарат)		ед	введе	ения	введения		продолх	кается)	Номер сериі
Отменялся ли препарат в с	nana c HO	12 Пла П	1 нот			5. in	 а ли препарат наз	Hallou Dortoni	<u> </u>	1 Hot	
Если да, разрешилось ли яв		∷∟да∟ Да□		7 Неизг	SECTHO		и да, повторилось				1
В						2011	П да, повторилось	T		CASSECTION	•
	язи с НЯ	? □ла□	Нет			Был	 па ли препарат наз	 начен повторн	 o? □ Ла □	1 Нет	
Если да, разрешилось ли яв		Да□] Неизі	вестно		и да, повторилось)
c											
Отменялся ли препарат в с	вязи с НЯ]? ∏ Да Г	1 Нет			Был	 па ли препарат наз	<u> </u> начен повторн	 o? ПДаГ	1 Нет	
Если да, разрешилось ли явление? ☐ Да ☐ Нет ☐ Неизвестно ☐ Если да, повторилось ли НЯ? ☐ Да ☐ Нет ☐ Неизвестно)						
D											
Отменялся ли препарат в с	вязи с НЯ	!? □ Да □] Нет			Был		<u>।</u> начен повторн	 o?] Нет	
Если да, разрешилось ли яв	вление?	□Да□] Нет [] Неизі	вестно	Еслі	и да, повторилось	ли НЯ? 🗌 Да	□ Нет □ Н	еизвестно)
5. Нежелательные явле	ения/осс	обые ситуа	ации* ((если не	обходимо,	npod	должите в раздел	e 8)			
									с примене		
Нежелательное явлен	цид		Исх (укаж	CIATO	Дата		Серьезность (укажите число		Неизвестно/Данных не предоставлено же препараты, которые могли бы вызва НЯ). • неизвестна, укажите дополнительную информацию в разделе 8		
(сначала основные)		Дата начала	ЧИС	ло Р	азрешени улучшени	100	огласно критериям	Если связь			
			согла критер	СНО	, ,		ниже)	По	дозреваем		
			ниж	(e)				Α	В	С	D
						+					
Критерии исходов											
1. Смерть, 2. Не разрешил	ось, 3. Ра	зрешилось	, 4. Разі	решило	сь с послед	стви	іями, 5. Улучшаетс	я, 6. Неизвесті	Ю		

Форма для сообщения о нежелательном явлении или особой ситуации на фоне применения препарата Roche



Критерии серьезн	юсти	-									
1. Смерть (укажите да	ry)	2. Угроза жизни (т.е. ж	изнь пациента находила	сь под угрозой во время НЯ)							
3. Госпитализация или ее продление 4. Врожденная аномалия/дефект 5. Стойкая или значимая нетрудоспособность/инвалидность											
6. Медицински значимое НЯ (важное явление с риском для пациента, что требует медицинского/хирургического вмешательства для предотвращения других исходов)											
7. Несерьезное явление особого интереса (согласно протоколу NIS) 8. Несерьезное											
6. Сопутствующа	я терапия (включая	гомеопатию и БАД, а та	кже нерецептурны	е препараты. Если более	6 – укажите в ра	зделе 8)					
Препарат (торговое название по возможности)	Показание	Доза, ед	Путь введения	Частота введения	Дата начала лечения	Дата окончания лечения (или продолжается)					
7. Лабораторные	исследования для	оценки НЯ. Например,	исходные показат	II ⁻ ели до начала терапии. Г	Тожалуйста, при н	необходи	1MOC	ги,			
воспользуйтесь раз				•	, , ,			·			
Анализ/исследование		Дата проведения	P		Референсные						
		теста		ц измерения, если применимо)	значения		В работе				
							<u> </u> 1				
]	_			
8. Дополнительна	яя значимая инфор	омация			•						
Пожалуйста, опиши	те НЯ, сопутствующи	ие заболевания, данные	истории болезни (включая даты), клиничес	кое течение боле	зни, оце	нку				
причинно-следстве	нной связи (если неи	звестна), препараты дл	я лечения НЯ и исх	код.							
поле пла запол	пепиа восие.										
ПОЛЕ ДЛЯ ЗАПОЛ											
LRN:	AER:	Дата получения группо	й безопасности:	Дата пол	іучения компание	й Рош:					
Тип сообщения: [□ Первичное □ Г	Іовторное	Вспомог	ательная документаці	ия прилагается	? 🗌 Да	□ H	Іет			
□ Спонтанное □	Публикация 🔲 Др	угое (укажите)	Дополні	ительная форма прила	гается? □ Да	а 🗌 Нет					
Номер протокола N	IS:										
Номер MAP ID:											
Номер СU/PAA:											

Номер РТАР: