	1. 發生日期: null	*2. 通報者獲知日期:	nu11
	3. 通報中心接獲通報日期: nul	1	
	*4. 通報者		
	姓名:null	電子郵件:null	
	電話:null 屬性:null , 醫院名稱	地址: null	
	(職稱:null		)
<b>衛生福利部</b>	,服務機構: nu	111	
食品藥物管理署	*5. 您是否願意提供廠商您的聯	终資訊以助廠商分析不良事件	: null
醫療器材	6. 原始藥物不良事件獲知來源:		· nurr
不良事件通報表	null (null		)
專線:(02) 2396-0100	(null	)	
傳真:(02) 2358-4100 網址:http://medwatch.fda.gov.t	w		
電子信箱:mdsafety@fda.gov.tw	*7. 案例來源:null	(國第	家)
	8. 報告類別:	9. 附件:	
	null	nul l	
	•	y ,共 null	
	矯正措施: null	10. 產品經公告列 null	入藥物安全監視:
		I	
Ψ11 + + 12 /2 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	I. 懷疑的醫療器本		11
	2. 許可證字號: null 5. 製造廠:null	*13. 許可證申請商: n	ull
	7. 序號: null	18. 批號: null 19	). 軟體版本:null
	1. 有效日期/保存期間: null	22. 採購日期: null	
23. 使用日期:null 24	4. 使用原因:null	ski	
*25. 事件類別 (可複選): null	II. 不良事件有關資	<del>ለተ</del>	
4 11 WWW ( 171X-10) - HUIT	II-a不良反應相關資	<b>#</b>	
26. 病人識別代號: null	通報者自行編碼)	27. 性別:null	
28. 出生日期: <u>null</u> 30. 身高:null 公分	(或約 <u>nul</u> 歲)	29. 體重: <u>null</u> 公斤	
31. 不良反應結果			
null			
*32. 不良反應之描述(請依事件發生	前後順序填寫。應包括發生不良	事件之部位、症狀、嚴重程度	及處置)
33. 相關檢查及檢驗數據			
34. 醫療器材操作者: null			
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null			退還廠商(原廠)
34. 醫療器材操作者: null			退還廠商(原廠)
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null			退還廠商(原廠)
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null	₩ ±m		退還廠商(原廠)
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否			退還廠商(原廠)
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應	null null	醫材主類別 使用日期	退還廠商(原廠)
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應40.	null null	醫材主類別 使用日期	
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否 39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 品名 許可證字號	null null	醫材主類別 使用日期	
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應40.	null null	醫材主類別 使用日期	
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應40.	null null	醫材主類別 使用日期	
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 品名 許可證字號 41. 學名/商品名 含量/劑	, null 許可證申請商 型號	醫材主類別 使用日期	
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材	, null 許可證申請商 型號		使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 品名 許可證字號 41. 學名/商品名 含量/劑	, null 許可證申請商 型號		使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 品名 許可證字號 41. 學名/商品名 含量/劑	, null 許可證申請商 型號		使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 品名 許可證字號 41. 學名/商品名 含量/劑	, null 許可證申請商 型號		使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 39. 承上,再使用是否出現同樣反應 路名 許可證字號 40. 併用醫療器材 學名/商品名 含量/劑	, null 許可證申請商 型號		使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 品名 許可證字號 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑 42. 其他相關資料	, null 許可證申請商 型號	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應40. 併用醫療器材	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 品名 許可證字號 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑 42. 其他相關資料	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣之應 40. 併用醫療器材	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材使用: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件使用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同證字號 40. 併用醫療器材	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材使用: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣字號 40. 併用醫療器材	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 學名/商品名 許可證字號 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑 42. 其他相關資料 43. 產品問題分類 (1) 環境設施: null (2) 環境設施: null (2) 環境改施: null (3) 人因: null (4) 物理特性: null (3) 其他(前敘述): null *44. 不良品缺陷之描述:	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣字號 40. 併用醫療器材	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 學名/商品名 許可證字號 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑 42. 其他相關資料 43. 產品問題分類 (1) 環境設施: null (2) 環境設施: null (2) 環境改施: null (3) 人因: null (4) 物理特性: null (3) 其他(前敘述): null *44. 不良品缺陷之描述:	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 學名/商品名 許可證字號 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑 42. 其他相關資料 43. 產品問題分類 (1) 環境設施: null (2) 環境設施: null (2) 環境改施: null (3) 人因: null (4) 物理特性: null (3) 其他(前敘述): null *44. 不良品缺陷之描述:	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者: null 35. 器材處置現況: null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣字號 40. 併用醫療器材	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者:null 35. 器材處置現況:null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 學名/商品名 含量/劑 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑(1)器材操作: null (2)環境設施: null (2)環境設施: null (3)人因: null (4)物理特性: null (5)其他(請敘述): null *44. 不良品缺陷之描述: null	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因
34. 醫療器材操作者:null 35. 器材處置現況:null 36. 器材使用: null 37. 曾使用同類醫材之經驗: null 38. 本次事件停用醫材後,症狀是否39. 承上,再使用是否出現同樣反應 39. 承上,再使用是否出現同樣反應 40. 併用醫療器材 學名/商品名 含量/劑 41. 供用藥品 學名/商品名 含量/劑(1)器材操作: null (2)環境設施: null (2)環境設施: null (3)人因: null (4)物理特性: null (5)其他(請敘述): null *44. 不良品缺陷之描述: null	新可證申請商 型號 型 給藥途徑 劑量/頻率	使用期間	使用原因