ИЗВЕЩЕНИЕ О НЕЖЕЛАТЕЛЬНОЙ РЕАКЦИИ ИЛИ ОТСУТСТВИИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

	⊔ Первичное				ая информаци 	я к сообщению				
Данн	ые пациента									
Иниі	циалы пациента (код	пациента)*		Пол [⊐М □Ж Ве	екг				
Возра	аст Бе									
Аллер	Аллергия 🗆 Нет 🗆 Есть, на									
Лечение при амбулаторное при стационарное при самолечение										
Лекарственные средства, предположительно вызвавшие НР										
	Наименование ЛС (торговое)*	Производи- тель	Номер серии	Доза, путь введения	Дата начала терапии	Дата оконча- ния терапии	Показание			
1										
2										
3										
Неже	елательная реакция	Дата начала НР								
	ание реакции* (укаж ваний)	Критерии серьезности НР:								
следо	вании)	□ Смерть								
							□ Угроза жизни			
		□ Госпитализация или ее продление								
		□ Инвалидность								
		□ Врожденные аномалии								
		□ Клинически значимое событие								
Дата	разрешения НР	□ Не применимо								
Пред	принятые меры									
□ Без лечения □ Отмена подозреваемого ЛС □ Снижение дозы ЛС										
□ Немедикаментозная терапия (в т.ч. хирургическое вмешательство)										
□Ле	карственная терапия									
Исхо	д									
□ Выздоровление без последствий □ Улучшение состояние □ Состояние без изменений										
□ Выздоровление с последствиями (указать)										
□ Смерть □ Неизвестно □ Не применимо										

Примечание:

- 1. Распечатанное и полностью заполненное извещение о побочном действии, нежелательной реакции или отсутствии ожидаемого терапевтического эффекта лекарственного средства следует отправить по адресу: 109074, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.
- 2. Другим способом отправки извещения является отправка в электронной форме по адресу: pharm@roszdravnadzor.ru.
- 3. Для медицинских и фармацевтических организаций рекомендуемым способом отправки является представление этой информации в Автоматизированную информационную систему «Фармаконадзор»: http://npr.roszdravnadzor.ru. Для получения доступа к АИС «Фармаконадзор» необходимо направить на адрес pharm@roszdravnadzor.ru сведения по следующей форме для получения на указанный e-mail пароля и логина:

Сведения необходимые для получения персонифицированного доступа к системе АИС «Нежелательные побочные реакции»

Название организации	ФИО руководителя организации	Юридический адрес	Почтовый адрес	ИНН	ОГРН	ФИО уполномоченного по фармаконадзору	Должность	Телефон	E-mail	