ИЗВЕЩЕНИЕ О НЕЖЕЛАТЕЛЬНОЙ РЕАКЦИИ ИЛИ ОТСУТСТВИИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

⊔ Первичное			Ц Д N							
Данные пациента										
Инициалы пациента (код пациента)* Пол □ М □ Ж Вес кг										
Возраст Беременность □, срок недель										
	Аллергия 🗆 Нет 🗆 Есть, на									
Лечение 🗆 амбулаторное 🗆 стационарное 🗅 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								
	е 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								
Предпринятые меры										
□ Без лечения □ Отмена подозреваемого ЛС □ Снижение дозы ЛС										
□ Немедикаментозная терапия (в т.ч. хирургическое вмешательство)										
□ Лекарственная терапия										
Иеход										
□ Выздоровление без последствий □ Улучшение состояние □ Состояние без изменений										
□ Выздоровление с последствиями (указать)										
□ Смерть □ Неизвестно □ Не применимо										

Сопровождалась ли отмена ЛС исчезновением НР?				\Box Нет \Box Да \Box ЛС не отменялось \Box Не применимо					
Назначалось ли лекарство повторно? □ Нет □ Да				Результат _		□ Не применимо			
Другие лекарственные средства, принимаемые в течение последних 3 месяцев, включая ЛС, принимаемые пациентом самостоятельно (по собственному желанию)									
	Наименование ЛС (торговое)	Производи- тель	Номер серии	Доза, путь введения	Дата начала терапии	Дата оконча- ния терапии	Показание		
1									
2									
3									
4									
5									
Данные сообщающего лица									
□ Врач □ Другой специалист системы здравоохранения □ Пациент □ Иной									
Контактный телефон/e-mail:*									
ФИО									
Должность и место работы									
Дата сообщения									

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	

^{*} Поле обязательно к заполнению.