

**SCHEDA UNICA DI SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA (ADR)**

<b>Codice Paziente</b> _____	<b>Centro</b> _____	<b>Iniz. Paz.</b> _____	<b>Data Registrazione</b> _____	<b>Data di Nascita</b> _____
---------------------------------	------------------------	----------------------------	------------------------------------	---------------------------------

<b>SCHEDA UNICA DI SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA (ADR)</b>	
Data insorgenza: *	____/____/____ (gg/mm/aaaa)
Descrizione della reazione ed eventuale diagnosi: *	
_____ _____	
Gravità della reazione: *	<input type="radio"/> Grave <input type="radio"/> Non Grave
Se Grave:	<input type="checkbox"/> Decesso <input type="checkbox"/> Ospedalizzazione o prolungamento osped. <input type="checkbox"/> Invalidità grave o permanente <input type="checkbox"/> Ha messo in pericolo di vita <input type="checkbox"/> Anomalie congenite/deficit nel neonato
Eventuali esami di laboratorio rilevanti per ADR (Riportare risultati e date in cui gli accertamenti sono stati eseguiti)	_____ _____
Esito:	<input type="radio"/> Risoluzione completa ADR <input type="radio"/> Risoluzione con postumi <input type="radio"/> Miglioramento <input type="radio"/> Reazione invariata o peggiorata <input type="radio"/> Decesso <input type="radio"/> Non disponibile
Se risoluzione completa ADR data	____/____/____ (gg/mm/aaaa)
Azioni intraprese	_____ _____
<b>Se deceduto:</b>	
Data del decesso:	____/____/____ (gg/mm/aaaa)
Causa del decesso:	Dovuto alla reazione avversa Il farmaco può aver contribuito Non dovuto al farmaco Causa sconosciuta
<b>INFORMAZIONI SUL FARMACO:</b>	
<b>A. Farmaco sospetto</b> (nome della specialità medicinale)	_____
Durata dell'uso:	Dal: ____/____/____ (gg/mm/aaaa) Al: ____/____/____ (gg/mm/aaaa)
Lotto	_____

**SCHEDA UNICA DI SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA (ADR)**

Dosaggio/Die	_____
Via di somministrazione	_____
Il farmaco è stato sospeso?	Sì No
Se sì, la reazione è migliorata dopo la sospensione?	Sì No
Il farmaco è stato ripreso?	Sì No
Se sì, sono ricomparsi i sintomi dopo la risomministrazione?	Sì No
Indicazioni o altro motivo per cui il farmaco è stato usato	_____
<b>FARMACO(I) CONCOMITANTE(I):</b>	
<b>1. Nome Farmaco Concomitante:</b>	_____
Dosaggio/Die:	_____
Via di somministrazione:	_____
Durata del trattamento:	Dal: ____/____/____ (gg/mm/aaaa) Al: ____/____/____ (gg/mm/aaaa)
<b>2. Nome Farmaco Concomitante:</b>	_____
Dosaggio/Die:	_____
Via di somministrazione:	_____
Durata del trattamento:	Dal: ____/____/____ (gg/mm/aaaa) Al: ____/____/____ (gg/mm/aaaa)
<b>3. Nome Farmaco Concomitante:</b>	_____
Dosaggio/Die:	_____
Via di somministrazione:	_____
Durata del trattamento:	Dal: ____/____/____ (gg/mm/aaaa) Al: ____/____/____ (gg/mm/aaaa)
Uso concomitante di altri prodotti a base di piante officinali, omeopatici, integratori alimentari ecc.:	Sì No
Se sì specificare	_____
Condizioni concomitanti predisponenti	

**SCHEDA UNICA DI SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA (ADR)**

	_____
<b>INFORMAZIONI SUL SEGNALATORE:</b>	
Qualifica del segnalatore: *	Medico di medicina generale Medico Ospedaliero Pediatria di libera scelta Farmacista Altro
Nome: *	_____
Cognome: *	_____
Indirizzo:	_____ _____
Telefono:	_____ Fax: _____
Email:	_____@_____
Data compilazione: *	____/____/____ (gg/mm/aaaa)
Codice ASL:	_____

\_\_\_\_\_  
Nome del Medico

\_\_\_\_\_  
Data

\_\_\_\_\_  
Firma

**SCHEDA UNICA DI SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA (ADR)**