

Додаток 1

до Порядку здійснення нагляду за побічними реакціями лікарських засобів, дозволених до медичного застосування

КАРТА-ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ПОБІЧНУ РЕАКЦІЮ (ПР) та/або відсутність ефективності (ВЕ) лікарського засобу (ЛЗ) при його медичному застосуванні	МЕДИЧНА ДОКУМЕНТАЦІЯ Форма № 137/о
---	--

I. ЗАГАЛЬНА ІНФОРМАЦІЯ

1. Ініціали пацієнта	2. Номер історії хвороби/ амбулаторної карти	3. Дата народження			4. Стать	5. Наслідок ПР/ВЕ	
		день	місяць	рік		<input type="checkbox"/> видужання	<input type="checkbox"/> видужання з наслідками
					<input type="checkbox"/> видужує	<input type="checkbox"/> смерть не від ПР	
				<input type="checkbox"/> без змін	<input type="checkbox"/> смерть, можливо від ПР		
				<input type="checkbox"/> невідомо	<input type="checkbox"/> смерть в результаті ПР		
6. Початок ПР/ВЕ (дата, час) / / / / /, / / / /		7. Закінчення ПР (дата, час) / / / / /, / / / /			9. Категорія ПР/ВЕ		
					<input type="checkbox"/> смерть пацієнта / / / /	<input type="checkbox"/> загроза життю	
					<input type="checkbox"/> госпіталізація амбулаторного пацієнта	<input type="checkbox"/> подовження термінів госпіталізації	
					<input type="checkbox"/> тривала непрацездатність, інвалідність	<input type="checkbox"/> вроджені вади розвитку	
					<input type="checkbox"/> інша важлива медична оцінка	<input type="checkbox"/> нічого з вищезазначеного	
8. Опис ПР/Зазначення ВЕ ЛЗ (включно з даними лабораторно - інструментальних досліджень, які стосуються ПР)							

II. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПІДОЗРЮВАНИЙ ЛЗ (ПЛЗ), ВИРОБНИКА ПЛЗ (для вакцин додатково див. зворотній бік карти)

10. ПЛЗ (торгове найменування, лікарська форма)	11. Виробник, країна			12. Номер серії	
13. Показання для призначення (по можливості зазначати шифр по МКХ-10)	14. Разова доза	15. Кратність приймання	16. Способ уведення	17. Початок терапії ПЛЗ	18. Закінчення терапії ПЛЗ
				/ / / / /	/ / / / /

III. ІНФОРМАЦІЯ ПРО СУПУТНІ ЛЗ (за виключенням препаратів, які застосовувалися для корекції наслідків ПР)						
19. Супутні ЛЗ (торгове найменування, лікарська форма, виробник)	20. Покази (по можливості по МКХ-10)	21. Разова доза	22. Кратність приймання	23. Способ уведення	24. Початок терапії	25. Закінч. терапії
26. Інша важлива інформація (діагнози, алергія, вагітність із зазначенням тривалості тощо)						

IV. ЗАСОБИ КОРЕКЦІЇ ПР

<input type="checkbox"/> Відміна ПЛЗ	<input type="checkbox"/> так <input type="checkbox"/> ні
Чи супроводжувалась відміна ПЛЗ зникненням ПР?	
<input type="checkbox"/> Повторне призначення ПЛЗ	<input type="checkbox"/> так <input type="checkbox"/> ні
Чи відмічено поновлення ПР після повторного призначення ПЛЗ?	
<input type="checkbox"/> Зміна дозового режиму ПЛЗ (зниження/підвищення, зазначити, на скільки):	<input type="checkbox"/> так <input type="checkbox"/> ні
Чи відмічено поновлення ПР/ВЕ після зміни дозового режиму ПЛЗ?	
<input type="checkbox"/> Корекцію ПР/ВЕ не проводили	<input type="checkbox"/> так <input type="checkbox"/> ні
<input type="checkbox"/> Медикаментозна терапія ПР/ВЕ (зазначити ЛЗ, дозовий режим, тривалість призначення):	

V. ПРИЧИННО-НАСЛІДКОВИЙ ЗВ'ЯЗОК МІЖ КЛІНІЧНИМИ ПРОЯВАМИ ПР ТА ПЛЗ

<input type="checkbox"/> визначений	<input type="checkbox"/> імовірний	<input type="checkbox"/> можливий	<input type="checkbox"/> сумнівний	<input type="checkbox"/> не визначений	<input type="checkbox"/> не підлягає класифікації
-------------------------------------	------------------------------------	-----------------------------------	------------------------------------	--	---

VI. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПОВІДОМНИКА

27. ПІБ повідомника, тел/факс, email	28. Повідомлення надає	29. Назва та місцезнаходження закладу охорони здоров'я або заявитика	
	<input type="checkbox"/> лікар <input type="checkbox"/> провізор <input type="checkbox"/> фармацевт <input type="checkbox"/> медсестра <input type="checkbox"/> фельдшер <input type="checkbox"/> акушер <input type="checkbox"/> заявник		
30. Джерело повідомлення (п. 30-32 тільки для заявитика)	31. Номер повідомлення, присвоєний заявитиком	32. Дата отримання заявитиком	33. Тип повідомлення
<input type="checkbox"/> лікар <input type="checkbox"/> пацієнт <input type="checkbox"/> дослідження <input type="checkbox"/> література <input type="checkbox"/> інше			<input type="checkbox"/> первинне <input type="checkbox"/> наступне <input type="checkbox"/> заключне

**ІІа. ДОДАТКОВА ІНФОРМАЦІЯ У ВИПАДКУ ПІДОЗРЮВАНОЇ ПОБІЧНОЇ РЕАКЦІЇ НА ВАКЦИНУ АБО
АЛЕРГЕН ТУБЕРКУЛЬОЗНИЙ**

Категорія імунізації або туберкулінодіагностика	Категорія несприятливої події після імунізації або туберкулінодіагностики	
<input type="checkbox"/> масова кампанія <input type="checkbox"/> щеплення за віком <input type="checkbox"/> у школі <input type="checkbox"/> медичний кабінет для від'їжджуючих у турпоїздку <input type="checkbox"/> проведення туберкулінодіагностики <input type="checkbox"/> інше	<input type="checkbox"/> реакція на вакцину <input type="checkbox"/> програмна помилка <input type="checkbox"/> збіг у часі <input type="checkbox"/> реакція, викликана ін'єкцією/страхом уколу <input type="checkbox"/> невідомо	
Номер дози (для вакцини)	Місце введення вакцини/ алергену туберкульозного	Шлях уведення вакцини/ алергену туберкульозного
<input type="checkbox"/> перший <input type="checkbox"/> четвертий <input type="checkbox"/> другий <input type="checkbox"/> п'ятий <input type="checkbox"/> третій <input type="checkbox"/> > п'ятого	<input type="checkbox"/> ліве плече <input type="checkbox"/> праве плече <input type="checkbox"/> плече (без уточн.) <input type="checkbox"/> ліве стегно <input type="checkbox"/> праве стегно	<input type="checkbox"/> стегно (без уточн.) <input type="checkbox"/> ліве передпліччя <input type="checkbox"/> праве передпліччя <input type="checkbox"/> передпліччя (без уточн.)
Термін зберігання /_____/_____/_____/		<input type="checkbox"/> перорально <input type="checkbox"/> внутрішньом'язово <input type="checkbox"/> внутрішньошкірно <input type="checkbox"/> підшкірно <input type="checkbox"/> інше _____

ВИМОГИ ДО ЗАПОВНЕННЯ

карти-повідомлення про побічну реакцію та/або відсутність ефективності лікарського засобу при його медичному застосуванні (заповнюють лікар, провізор, фельдшер, акушер, фармацевт, медична сестра, заявник)

Розділ I. Загальна інформація: міститься інформація про пацієнта та ПР та/або ВЕ (якщо повідомлення стосується лікарського засобу, який приймала вагітна жінка або жінка, яка годує грудьми, а побічна реакція виникла у плода чи у дитини, то надаються дані і про матір, і про дитину (у випадку плода – гестаційний вік).

У графах зазначаються:

1. Ініціали пацієнта (поле обов'язкове для заповнення!).

2. Номер історії хвороби/амбулаторної карти (поле обов'язкове для заповнення!).

3. Дата народження (поле обов'язкове для заповнення! Необхідно зазначити день, місяць та рік народження).

4. Стать: жінка або чоловік.

5. Наслідок побічної реакції та/або відсутності ефективності: відмічається відповідна позиція.

6. Початок побічної реакції та/або відсутності ефективності лікарського засобу (поле обов'язкове для заповнення!): зазначаються день, місяць, рік та час виникнення побічної реакції або відсутності ефективності. У випадках, коли невідома точна дата початку побічної реакції та/або відсутності ефективності, зазначаються місяць і рік або рік.

7. Закінчення побічної реакції: зазначаються день, місяць, рік та час закінчення побічної реакції. Зазначаються в разі, коли на момент подання повідомлення проявів побічної реакції уже немає.

8. Опис побічної реакції/ відсутності ефективності лікарського засобу (поле обов'язкове для заповнення!): детально описуються прояви побічної реакції, а також короткий опис усієї клінічної інформації, яка може стосуватися виявленої побічної реакції, або надається інформація щодо відсутності ефективності. За можливості копії виписок з амбулаторної карти або історії хвороби додаються до карти.

9. Категорія побічної реакції: відмічається відповідні позиції.

Розділ II. Інформація про підозрюаний лікарський засіб, виробника підозрюованого лікарського засобу.

У графах зазначаються:

10. Підозрюаний лікарський засіб (торгове найменування, лікарська форма) (поле обов'язкове для заповнення!): зазначаються торгове найменування лікарського засобу, який підозрюється у причетності до виникнення побічної реакції, його лікарська форма.

11. Виробник, країна: зазначаються виробник підозрюованого лікарського засобу (повне найменування), країна.

12. Номер серії: зазначається номер серії підозрюованого лікарського засобу.

13. Показання для призначення: зазначається діагноз (із зазначенням шифру по МКХ-10), з приводу якого призначався підозрюаний лікарський засіб.

14. Разова доза: зазначається разова доза підозрюованого лікарського засобу.

15. Кратність приймання: зазначається кратність приймання підозрюованого лікарського засобу.

16. Спосіб уведення: зазначається спосіб уведення підозрюованого лікарського засобу.

17. Початок терапії підозрюаним лікарським засобом: зазначаються день, місяць та рік призначення підозрюованого лікарського засобу. У випадках, коли точна дата початку невідома, зазначаються місяць і рік або рік початку прийому ПЛЗ.

18. Закінчення терапії підозрюаним лікарським засобом: зазначаються день, місяць та рік закінчення прийому підозрюованого лікарського засобу. У випадках, коли підозрюаний лікарський засіб не відміняли, зазначається: лікування триває.

Розділ ІІІ. Додаткова інформація у випадку підозрюваної побічної реакції на вакцини та алерген туберкульозний: відмічаються відповідні позиції у графах.

Розділ ІІІ. Інформація про супутні лікарські засоби (зазначаються усі лікарські засоби, які приймав пацієнт одночасно з підозрюваним, за винятком препаратів, які застосовувалися для корекції наслідків побічної реакції).

У графах зазначаються:

19. Супутні лікарські засоби (торгове найменування, лікарська форма, виробник): зазначаються торгове найменування супутніх лікарських засобів, які призначались, лікарська форма, виробник.

20. Покази для призначення: зазначається діагноз (із зазначенням шифру за МКХ-10), з приводу якого призначався супутній лікарський засіб.

21. Разова доза: зазначається разова доза супутнього лікарського засобу.

22. Кратність приймання: зазначається кратність приймання супутнього лікарського засобу.

23. Способ уведення: зазначається спосіб уведення супутнього лікарського засобу.

24. Початок терапії: зазначаються день, місяць та рік початку терапії супутнім лікарським засобом. У випадках, коли точна дата початку невідома, зазначаються місяць і рік або рік початку прийому.

25. Закінчення терапії: зазначаються день, місяць та рік закінчення прийому супутнього лікарського засобу. У випадках, коли супутній лікарський засіб не відміняли, зазначається: лікування триває.

26. Інша інформація (діагнози, алергія, вагітність із зазначенням тривалості тощо): зазначаються діагнози, не зазначені у показах до призначення підозрюваного та супутніх лікарських засобів, алергологічний анамнез, інші дані, які могли вплинути на розвиток побічної реакції, але безпосередньо з нею не пов'язані.

Розділ ІV. Засоби корекції побічної реакції (відмічаються потрібні пункти).

Розділ V. Причинно-наслідковий зв'язок між клінічними проявами побічної реакції та підозрюваним лікарським засобом (відмічаються потрібні пункти).

Розділ VI. Інформація про повідомника.

У графах зазначаються:

27. Прізвище, ім'я, по батькові повідомника, телефон/факс, e-mail (поле обов'язкове для заповнення!): зазначаються прізвище, ім'я, по батькові повідомника, контактний телефон/факс, по можливості – e-mail повідомника.

28. Повідомлення надає: відмічається потрібна категорія.

29. Назва та місцезнаходження закладу (поле обов'язкове для заповнення!): зазначаються назва та місцезнаходження закладу охорони здоров'я, де працює повідомник.

30-32. Відповідні поля заповнюються тільки у випадках, якщо повідомлення надає відповідальна особа заявника.

33. Тип повідомлення: відмічається «початкове», якщо повідомлення надається вперше; «наступне» - якщо повідомлення уточнює інформацію попередньо наданого повідомлення; «заключне» - якщо усі поля форми заповнені.

34. Дата повідомлення: зазначається дата заповнення повідомлення.