

NEBENWIRKUNGSFORMULAR

Formular zur Meldung von unerwünschten Ereignissen (UEs) und anderen meldepflichtigen Ereignissen

Anleitung:

Dieses Formular dient der **Meldung von unerwünschten Ereignissen (UEs)** sowie **weiteren meldepflichtigen Ereignissen** aus Spontanberichten, nicht-interventionellen Studien (NIS), Marktforschungs- und Patientenunterstützungsprogrammen (MAP), Pre-Approval Access (PAA)- und Named Patient Use Programmen (NPU) sowie Post-Trial Access (PTAP) Programmen.

Zusätzlich zu unerwünschten Ereignissen sind die folgenden Vorkommnisse **auch ohne assoziiertes UE** meldepflichtig:

- Verwendung des Produktes während Schwangerschaft und Stillperiode
- Überdosierung, Missbrauch, Off-Label Gebrauch, unabsichtliche oder fehlerhafte Verabreichung, Medikationsfehler (einschließlich potentielle und abgewendete Medikationsfehler) sowie berufliche Exposition
- Abhängigkeit, Entzugssyndrom oder Arzneimittelinteraktion
- Mangelnde therapeutische Wirksamkeit
- Progression der Grunderkrankung, sofern mit mangelnder therapeutischer Wirksamkeit des Produkts verbunden

Unerwünschte Ereignisse (UEs) und weitere meldepflichtige Ereignisse werden in der Folge allgemein als UEs bezeichnet.

Die 4 essentiellen Elemente für eine UE-Meldung sind mit * markiert, in diesen Sektionen sollte zumindest ein Feld ausgefüllt werden.

Datumsangaben tragen Sie bitte in folgendem Format ein: DD-MMM-YYYY, z.B. 19-APR-2016

Bitte senden Sie das ausgefüllte Formular an

Roche Austria GmbH
 Engelhorngasse 3
 A-1211 Wien
 Fax: +43 1 27739 254
 Mail: austria.drug_safety@roche.com

1. Berichtende/r*		
Titel Vorname, Nachname		Beruf
Adresse , PLZ, Ort, Land		Arzt/Ärztin: Fachrichtung: _____ ApothekerIn Krankenschwester/-pfleger Rechtsanwalt/-anwältin MitarbeiterIn eines Pharmaunternehmens Sonstiges: _____
E-Mail		
Telefon/Fax		

2. Patient/in*							
Initialen	Geschlecht	Schwanger	Gewicht (kg)	Größe (cm)	Geburtsdatum	Alter (zum Zeitpunkt des UE)	Ethnische Zugehörigkeit
	männlich weiblich unbekannt	ja nein				_____ Jahre Monate Tage	kaukasisch asiatisch schwarz sonstige: _____

3. Verdächtige(s) Arzneimittel* (wenn nötig, bitte in Sektion 7 „Zusätzliche Informationen“ fortfahren)										
A	Name des Arzneimittels (wenn bekannt Handelsname)	Indikation	Dosis und Einheit		Route	Frequenz	gegeben		Chargen-Nr.	
							von	bis		
	Wurde das Arzneimittel aufgrund des UE abgesetzt?		ja	nein	Dosis erniedrigt	Dosis erhöht				
	Wenn ja, hat sich der Zustand des Patienten gebessert?		ja	nein	unbekannt					
Traten die Symptome nach erneuter Gabe wieder auf?		ja	nein	unbekannt	nicht zutreffend					
B	Name des Arzneimittels (wenn bekannt Handelsname)	Indikation	Dosis und Einheit		Route	Frequenz	gegeben		Chargen-Nr.	
							von	bis		
	Wurde das Arzneimittel aufgrund des UE abgesetzt?		ja	nein	Dosis erniedrigt	Dosis erhöht				
	Wenn ja, hat sich der Zustand des Patienten gebessert?		ja	nein	unbekannt					
Traten die Symptome nach erneuter Gabe wieder auf?		ja	nein	unbekannt	nicht zutreffend					

C	Name des Arzneimittels (wenn bekannt Handelsname)	Indikation	Dosis und Einheit	Route	Frequenz	gegeben		Chargen-Nr.
						von	bis	
	Wurde das Arzneimittel aufgrund des UE abgesetzt?		ja	nein	Dosis erniedrigt	Dosis erhöht		
	Wenn ja, hat sich der Zustand des Patienten gebessert?		ja	nein	unbekannt			
	Traten die Symptome nach erneuter Gabe wieder auf?		ja	nein	unbekannt	nicht zutreffend		

4. Unerwünschte(s) Ereignis(se)* (wenn nötig, bitte in Sektion 7 „Zusätzliche Informationen“ fortfahren)

1	Unerwünschtes Ereignis (UE) (Wichtigstes zuerst angeben)	Dauer		Schwerwiegend?	Ausgang	Kausalität		
		von	bis [#]			A	B	C
				Ja: ____ Nein	1 2 3 4 5 6	j n unk	j n unk	j n unk
				Ja: ____ Nein	1 2 3 4 5 6	j n unk	j n unk	j n unk
				Ja: ____ Nein	1 2 3 4 5 6	j n unk	j n unk	j n unk
				Ja: ____ Nein	1 2 3 4 5 6	j n unk	j n unk	j n unk

[#]Datum der Heilung bzw. Besserung

Bei JA, bitte begründen:
1... Tod[§]
2... Lebensbedrohlich^{§§}
3... Initiale/verlängerte Hospitalisierung
4... Kongenitale Anomalie /Geburtsdefekt
5... Bleibende Beeinträchtigung
6... Medizinisch signifikant^{§§§}
7... UE von besonderem Interesse (AESI) gemäß NIS Protokoll

Bitte zutreffendes angeben
1.. tödlich
2.. nicht wiederhergestellt
3.. wiederhergestellt
4.. wiederhergestellt mit bleibenden Schäden
5.. in Besserung
6.. unbekannt (in Sektion 7 bitte nähere Details anführen)

Bitte Kausalität für jedes in Sektion 3 genannte verdächtige Arzneimittel angeben:
J.....Ja
N.....Nein
UNK.....unbekannt (in Sektion 7 bitte nähere Details anführen)

[§]wenn ja, bitte Datum in Sektion 7 angeben, ^{§§}nur zutreffend, wenn Patient durch UE unmittelbar vom Tod bedroht war, ^{§§§}medizinisch relevantes UE, das einen chirurgischen medizinischen Eingriff erfordert, um nicht zu einem schwerwiegenden Ausgang zu führen

5. Begleitmedikation Bitte auch pflanzliche und homöopathische Arzneimittel, Nahrungsergänzungsmittel sowie rezeptfreie Medikamente anführen. Wenn nötig, bitte in Sektion 7 „Zusätzliche Informationen“ fortfahren.

1	Name des Arzneimittels (wenn bekannt Handelsname)	Indikation	Dosis / Einheit	Route	Frequenz	gegeben	
						von	bis

6. Untersuchungen, die zur Bewertung des Unerwünschten Ereignisses durchgeführt wurden (z.B. Vorbefunde vor Therapiebeginn). Wenn nötig, bitte in Sektion 7 „Zusätzliche Informationen“ fortfahren.

1	Untersuchung/Test/Laborwert	Datum des Tests	Ergebnis (mit Einheiten wenn zutreffend)	Referenzwerte	Ergebnis ausständig

7. Zusätzliche relevante Information

Beschreibung des UE bzw. der UEs, Begleiterkrankungen und anamnestische Angaben (einschließlich Start- und Enddatum, wenn verfügbar), klinischer Verlauf, Kausalität (sofern bekannt), Therapie der unerwünschten Ereignisse und deren Ausgang.

8. Medikationsfehler Information

Bitte vervollständigen Sie diesen Abschnitt über abgewendete oder bestätigte Medikationsfehler. Wenn zusätzliche Informationen als relevant erachtet werden, geben Sie diese bitte in Sektion 7 „Zusätzliche Informationen“ an.

A	Beschreibung des Medikationsfehlers:	
B	Schritt, in welchem der Fehler zuerst auftrat:	<input type="checkbox"/> Lagerung <input type="checkbox"/> Verschreibung <input type="checkbox"/> Abgabe
		<input type="checkbox"/> Vorbereitung zur Anwendung <input type="checkbox"/> Anwendung <input type="checkbox"/> Überwachung
C	War der Patient durch den Fehler betroffen?	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein Wenn Ja bitte bei C1 fortfahren, wenn Nein bitte bei C2 und C3 fortfahren
C1	Hatte der Fehler klinische Konsequenzen?	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein Wenn Ja bitte die Nebenwirkungen in Sektion 4 „Unerwünschte(s) Ereignis(se)“ beschreiben
C2	Schritt, in welchem der Fehler abgewendet wurde?	<input type="checkbox"/> Lagerung <input type="checkbox"/> Verschreibung <input type="checkbox"/> Abgabe
		<input type="checkbox"/> Vorbereitung zur Anwendung <input type="checkbox"/> Anwendung <input type="checkbox"/> Überwachung
C3	Bitte beschreiben Sie das mögliche Schadensrisiko für den Patienten:	
D	Umgebung, in welcher der Medikationsfehler auftrat (Apotheke, Krankenhaus, Privatwohnung,... auch mehrfache Nennungen möglich):	
E	Mitwirkende Faktoren und Ursachen:	
F	Schadensbegrenzende Faktoren, die das Fortschreiten des Fehlers zur Schädigung des Patienten verhinderten oder milderten:	
G	Korrigierende oder vorbeugende Maßnahmen als Reaktion auf den Fehler:	

A. Nur für Meldungen aus Nicht-Interventionellen Studien (NIS)				
NIS Protokoll Nr.:		Zentrum Nr.:		Patient Nr.:
Hat der Patient ein Arzneimittel nach dem NIS Protokoll erhalten?				ja nein
Sind unter den gemeldeten UEs Ereignisse, die nach dem NIS Protokoll von einer Meldung ausgenommen sind („exempted“)?				ja nein
B. Nur für Meldungen aus Market Research and Patient Support Programs (MAP)				
<i>Hinweis: auch wenn kein identifizierbarer Patient vorliegt, bitte möglichst vollständig ausfüllen.</i>				
MAP Nr.:		Projekttitel:		
Name des Dienstleisters (falls zutreffend):			Name Berichtender:	
Adresse (Straße, PLZ, Ort):			E-Mail:	
			Telefonnummer:	
Land:			Faxnummer:	
C. Nur für Meldungen aus Name Patient Use Programmen (NPU) und Pre-Approval Access Programmen (PAA)				
NPU/PAA Nr.:		Patient Nr.:		
D. Nur für Meldungen aus Post-Trial Access Programmen (PTAP)				
PTAP Nr.:		Patient Nr.:		

Datum

Name (in Blockschrift)