

Potilaan tiedot: Ikä _____ Syntymäaika _____ Sukupuoli M N

Dexfarm-altistus: Alkupvm _____ Päätymispvm _____

Aika tapahtuman ilmenemiseen viimeisen annoksen jälkeen: _____

Haittavaikutus (haittavaikutukset): (Kuvaa löydökset, niihin liittyvät oireet ja kliininen kulku)

Aiempi sairaushistoria / Tapahtumaa edeltävä sairaushistoria

Hallusinaatiot Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Mania Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Psykoottiset jaksot/sairaudet Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Ilmoita mahdolliset perheessä ilmenneet psykoottiset

sairaudet Kuvaus: _____

Kasvuhäiriöt Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Anoreksia Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Itsemurha-ajatukset Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Ilmoita mahdolliset perheessä ilmenneet psykoottiset

sairaudet Kuvaus: _____

Vakavat ihoreaktiot Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Ilmoita mahdolliset aiemmat reaktiot, joiden syynä on epäilty

lääkitys Kuvaus: _____

Kardiovaskulaarisairaus/iskeeminen sydänsairaus Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Vaskuliitti Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Infektiot (virusinfektiot, HIV, EBV, CMV, HHV-6) Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Syöpä Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Muut oleelliset historiatiedot Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Muu samanaikainen lääkitys

Ilmoita kaikki muut samanaikaiset lääkkeet (myös rohdosvalmisteet), joita potilas käytti reaktion ilmaantumisen aikaan (mukaan lukien annoksen ottamisen ja reaktion alkamisajankohdan [jos tiedossa] välinen aika).

Kuvaus: _____

Muita kommentteja: _____

Onko potilaalle tehty lähete toiselle erikoislääkärille?

Ei Kyllä – Kuvaus: _____

Diagnostiset ja laboratoriolöydökset: Yhteenveto saatavissa olevista tuloksista tai muista mahdollisesti pyydettyistä tutkimuksista tai tiedot liitteenä.

Ihobiopsia Ei Kyllä – Pvm () Kuvaus: _____

Tavanomaiset hematologiset ja biokemialliset kokeet

Laboratoriotulokset	Korkein (jos aiheellinen)		Lähtötilanne tai aiempi		Viiteväli	Palautuminen (tai nykyinen)	
	Arvo	Pvm	Arvo	Pvm		Arvo	Pvm

Muuta _____

Lisätietoja haittavaikutuksesta:

Mm. tiedot lisätutkimusten tuloksista, haittavaikutuksen kliinisestä kulusta, hoidosta ja lopputuloksesta, jos aiheellista. Jos hoitoa ei annettu, mainitse tämä. Ilmoita myös akuutin reaktion mahdollinen hoito, esim. elvytys.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden tutkimuskeskus Fimea pyytää ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA