



سمه تعالیٰ
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی - سازمان غذا و دارو
مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروهای (ADR)

۲- نوع عارضه دارویی مشاهده شده و اقدامات درمانی انجام شده :

۱- مشخصات بیمار :

نام و نام خانوادگی :

سن :

وزن :

جنس : مذکور مؤنث باردار

محل سکونت :

تلفن :

۵- سابقه هر نوع عارضه دارویی در گذشته برای بیمار :

۳- تاریخ شروع عارضه دارویی :

۴- عارضه چه مدت ادامه یافته است ؟

۶- سابقه بیماری : (آلرژی، بیماری ارتباطی، نفس آنژمی، بیماریهای فعلی و اعتیاد ...)

۷- آیا عارضه مشاهده شده بعد از قطع عصرف دارو، کاهش یافته است ؟ بلی خیر

۸- آیا بعد از تکرار عصرف دارو، عارضه مجددًا ظاهر شده است ؟ بلی خیر

۹- سرانجام عارضه دارویی : بهبودی تغییر موقت

۱۰- آیا عارضه دارویی منجر به بستری شدن بیمار گردیده است ؟ بلی خیر

۱۱- یافته های دارویی پاراکلینیکی مربوط با عارضه مشاهده شده :

۱۲- دارو (های) مشکوک به عارضه :

| نام دارو |
|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|
| شکل و قدرت داروسی * |

۱۳- سایر دارو های مورد مصرف بیمار در زمان ایجاد عارضه :

| نام دارو |
|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|---------------------|
| شکل و قدرت داروسی * |

توضیحات :

* متنلور از قدرت دارویی . میزان ماده موثره دارو در شکل دارویی معرف شده می باشد . (به عنوان مثال : آمبول ۵۰ میلی متریک ، فرض ۱۰۰ میلی متریک و)