

DÉCLARATION D'EFFET INDÉSIRABLE SUSCEPTIBLE D'ÊTRE DÛ À UN MÉDICAMENT OU PRODUIT MENTIONNÉ À L'ART. R.5121-150 du Code de la Santé Publique

Les informations recueillies seront, dans le respect du secret médical, informatisées et communiquées au Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) et à l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm). Conformément aux articles 34 et 38 à 43 de la loi n° 78-17 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, le CRPV veillera à préserver la confidentialité des données mentionnées sur cette déclaration en les anonymisant. Par ailleurs, le patient dispose d'un droit d'accès auprès du CRPV, lui permettant d'avoir connaissance de la totalité des informations saisies le concernant et de corriger d'éventuelles données inexactes, incomplètes ou équivoques.

DÉCLARATION À ADRESSER AU CRPV DONT VOUS DEPENDEZ GÉOGRAPHIQUEMENT

Saisir les deux chiffres du département (ex : 01)

saisies le concernant et de	e corriger d'éventuelles donn	iées inexactes, incon	nplétes ou éq	uivoques.				
Sexe F M Poids Taille	Date de Naissance Jour mois année Ou Age	Si la déclaration concerne un nouveau-né, les médicaments ont été reçus : par le nouveau-né directement via l'allaitement par la mère durant la grossesse lors du trimestre(s) si disponible, indiquer la date des dernières règles par le père bu favoriser la survenue de l'effet indésirable						
Voic Début Indication								
Médicament	d'administration	Posologie	d'utilis		n d'utilisation	Indication Préciser si ATU ou RTU le cas échéant		
1								
2								
3								
4								
5								
6								
En cas d'administration de médicament(s) biologique(s) par exemple médicament dérivé du sang ou vaccin , indiquer leurs numéros de lot Service hospitalier dans lequel le produit a été administré Pharmacie qui a délivré le produit								
En cas d'administration associée de produits sanguins labiles préciser leurs dénominations ainsi que leurs numéros de lot								
product rears denominations ainst que rears numeros de lot								
Déclaration d'hémovigilance : oui non								
Effet	Gravité	iravité			1			
Département de survenue	Hospitalisation ou prolongation d'hospitalisation Incapacité ou invalidité permanente			Guérison				
Date de survenue				sans séquelle avec séquelles				
Jour mois année	Mise en jeu du pronostic vital			en cours				
Durée de l'effet	Décès		Sujet non encore rétabli					
	Anomalie ou malfo	ormation congénital	e	Décès dû :	à l'effet			
Nature et description de l'effet : Utiliser le cadre ci-après	Autre situation mé	utre situation médicale grave			auquel l'effet a pu contribuer sans rapport avec l'effet			
	Non grave			san Inconnu				

Description de l'effet indésirable
en préciser la chronologie et l'évolution des troubles cliniques et biologiques avec les dates, par exemple : après la survenue de l'effet indésirable, si un (ou plusieurs) médicament(s) ont été arrêtés (préciser lesquels) i'il y a eu disparition de l'effet après arrêt du (ou des) médicament(s) (préciser lesquels) si un ou plusieurs médicaments ont été réintroduit(s) (préciser lesquels) avec l'évolution de l'effet indésirable après réintroduction.
indre une copie des pièces médicales disponibles (résultats d'examens bioloqiques, comptes rendus d'hospitalisation etc)
e cas échéant, préciser les conditions de survenue de l'effet indésirable (conditions normales d'utilisation, erreur médicamenteuse, surdosage, ésusage, abus, effet indésirable lié à une exposition professionnelle).

Les 31 Centres régionaux de pharmacovigilance sont à votre disposition pour toutes informations complémentaires sur le médicament, ses effets indésirables, son utilisation et son bon usage.