

I PATIENT

1 Patientens efternamn		Patientens förnamn		Initialer
2 Personbeteckning ddmmaa-slutled	3 Ålder vid incidenten	4 Kön <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> K	5 Datum då biverkningen uppträdde	

II BIVERKNING

6 Beskrivning av biverkningen
a symptom och/eller diagnos, undersökningsresultat, behandling av biverkningen, eventuell reexponering – **b** grundsjukdomar, allergier
c tidigare exponering, vilken vaccinos i ordningen – **d** graviditetsvecka

e patientjournal som bilaga f mer information på blankettens baksida

7 Biverkningen <input type="checkbox"/> a ledde till döden Datum dödsfall _____ <input type="checkbox"/> b var livshotande <input type="checkbox"/> c krävde sjukhusvård eller förlängde vården <input type="checkbox"/> d orsakade en bestående skada eller försämrade funktionsförmågan <input type="checkbox"/> e är en missbildning eller annan medfödd anomali <input type="checkbox"/> f inget av ovanstående	8 Biverkningens förlopp <input type="checkbox"/> a fullt återställd <input type="checkbox"/> b tillfrisknande <input type="checkbox"/> c ännu inte återställd <input type="checkbox"/> d återställd med funktionsnedsättning <input type="checkbox"/> e okänt
---	---

III MEDICINERING

9 a Misstänkt läkemedel/vaccin (handelsnamn, styrka)	b Läkemedelsform	c Administreringsväg	d Dos/dygn	e Behandling fr.o.m./vaccineringsdatum	f Behandling t.o.m.	g Indikation	h Batchnummer
10 a Annan samtidig medicinering (handelsnamn, styrka)	b Läkemedelsform	c Administreringsväg	d Dos/dygn	e Behandling fr.o.m./vaccineringsdatum	f Behandling t.o.m.	g Indikation	

IV ANMÄLARE

11 Datum för anmälan

12 Anmälarens namn, institution, e-postadress, adress och telefon

a läkare
 b farmaceut eller provisor
 c annan sjukvårdspersonal
 d patient
 e annan icke-sjukvårdspersonal

6 f tilläggsuppgifter till 6 beskrivning av biverkningen

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdets rätt att få uppgifter ur sekretessbelagda journalhandlingar grundar sig på lag (556/89) 3 § och förordning (774/89) 4 § om riksomfattande personregister för hälsovården.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet meddelar inte separat om mottagande av en anmälan om biverkningar.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet skickar vidare en kopia av anmälan till innehavaren av försäljningstillståndet för det misstänkta läkemedlet.

Mer information om vaccinationssäkerhet finns på THL:s webbplats www.thl.fi/vaccinationer.