

SISTEMA NACIONAL DE FARMACOVIGILANCIA COMUNICACIÓN DE EVENTOS ADVERSOS

País: Argentina	Provincia:			Exámenes complementarios relevantes (con fecha y resultado):				
TIPO DE REPORTE Inicial □ Seguimiento □								
DATOS DEL PACIENTE: Apellido				Enfermedad de base y condiciones médicas relevantes (alergia, semana de embarazo, alcohol, drogas, disfunción hepática o renal, tabaquismo, etc.):				
DESCRIPCIÓN DEL EVENTO ADVERSO (incluyendo su duración)								
				Medicación concomitante (incluyendo terapias alternativas):				
				Resultado				
				Requirió tratamiento				
MEDICAMENTOS SOSF	PECHOSOS							
Nombre Genérico			Comie Día/Mes			Indicación de uso	Fecha de vencim.	N°Lote/ serie
							,	
				1				
¿La suspensión o reducción de la dosis del medicamento sospechado causó la disminución o desaparición del evento adverso? Si □ No □ No sabe □ ¿La reexposición al medicamento sospechoso generó el mismo o similar evento adverso? Si □ No □ No sabe □				DATOS DEL COMUNICADOR Apellido y Nombre. Lugar de trabajo. Dirección. Profesión. Teléfono/Fax. E-mail.				
Fecha de comienzo del evento: / / (Día/Mes/Año)				Fecha de este reporte: / / (Dia/Mes/Año)				
PARA USO DEL DEPTO. DE FARMACOVIGILANCIA				Notificación N°:				
Imputabilidad				Código ATC:				
Intensidad				Código R. Adv:				
Av. de Mayo 869, piso 11. CP 1084. CABA. Tel: (011) 4340-0800. Int 1166. Fax: (011): 4340-0866 snfvg@anmat.gov.ar www.anmat.gov.ar								