* 1. **Карта-повідомлення про побічну реакцію ветеринарного препарату, яку заповнює власник реєстраційного посвідчення/виробник**

|  |  |
| --- | --- |
|  Питання безпеки | **ІДЕНТИФІКАЦІЯ ПОВІДОМЛЕННЯ ВІДПРАВНИКА № ВИПАДКУ** |
|  у тварин □  |  |
| у людей □  | Країна-повідомник |
| Відсутність передбачуваної ефективності □  |  |
| Питання періоду виведення □  | Країна-покупець |
| Проблеми довкілля □  |  |
|  | Джерело повідомлення |
| 1.**АДРЕСА КОМПЕТЕНТНОГО ОРГАНУ** | 2.**НАЗВА І АДРЕСА ПОВІДОМНИКА** |
| Дата інформації про випадок, отриманої повідомником число/міс/рік |  |
| Тип повідомлення ініціативне □ послідовне □  |
| Особа, яка надіслала повідомлення лікар ветеринарної медицини □ власник □ лікар □ провізор □ інша □  |
| **3.ВЕТЕРИНАР/ЛІКАР/ПРОВІЗОР** | **4. ВЛАСНИК ТВАРИН/ХВОРА ЛЮДИНА** |
| ПІПАдресаТел./факс | ПІПАдресаТел./факс |
| **5. ДАНІ ПРО ТВАРИН Число лікованих тварин** | **Число уражених твар.** | **Число загиблих тварин** |
| **Характеристика тварин (опис ознак ПР\*)** |
| Вид | Порода/продуктивний тип |
| Стать/фізіологічний статус самець □ самка □ вагітна □ лактуюча □ кастрований □ інший □  |
| Маса (кг) | Вік |
| Стан здоров’я на момент лікування задовільний □ добрий □ поганий □ критичний □ невідомий □  |
| Причини лікування (профілактика захворювань або початковий діагноз) |
| 6. **ДАНІ ПРО ВЕТЕРИНАРНИЙ ПРЕПАРАТ** |
| Торгова назва (вид лік. форми, доза/концентр.): | Номер реєстраційного посвідчення: |
| Діюча речовина (МНН): | АТС-vet код (и): |
| Номер серії: Термін придатності: | Умови зберігання: |
| Особливості лікування: |
| Доза/кратність введення: | Шлях/спосіб введення: |
| Дата початку лікування: | Дата припинення/тривалість: |
|  | Хто вводив ветеринарний препарат:ветеринар □ власник □ інший □  |
| Використовувався за призначенням: так □ невідомо □ ні □ **пояснити**  |
| Дії після побічної реакції препарат відмінений □ зменшена доза □ інше □  |
| Чи реакція послабшала після відміни препарату? так □ ні □ не відповідно □  |
| Чи реакція відновилась після повторного введення? так □ ні не відповідно □  |
| Перечислити всі супутні ветеринарні препарати, які одночасно вводились тварині (ам):**ІДЕНТИФІКАЦІЯ ПОВІДОМЛЕННЯ ВІДПРАВНИКА № ВИПАДКУ** |
| 7. Дані про випадок (побічну реакцію/відсутність ефективності)*Описати ПР зі всіма клінічними ознаками із зазначенням даних клініко-лабораторних і патоморфологічних досліджень***Чи лікували прояви ПР?****Ні □ Так □****Результати лікування ПР на даний час:** | Дата виникнення ознак ПР:Тривалість ПР: |
|  | Забитих/евтаназ. | Загиблих | На лікуванні | Живих з наслідками | Невідомо |
| **Число тварин:** |  |  |  |  |  |
| **Дата коли:** |  |  |  |  |  |
| **8.ПРИЧИННО-НАСЛІДКОВИЙ ЗВ’ЯЗОК МІЖ ПРОЯВОМ ПР ТА ПІДОЗРЮВАНИМ ВЕТЕРИНАРНИМ ПРЕПАРАТОМ**(заповнює лікар ветеринарної медицини) Можлива □ Сумнівна □ Без огляду лікарем ветеринарної медицини □ |
| **9. РЕАКЦІЯ ТА ВИПАДКИ ПРИ ПОПЕРЕДНЬОМУ ВВЕДЕННІ ВП\*\***Поведінка тварин при попередньому введенні цього препарату? ні □ так □ Дати(и):Реакція на введення цього препарату у попередньому випадку? ні □ так □ Опис:Відгук про інформацію: |
| **10. ДАНІ ПРО ПІДОЗРЮВАНУ ПОБІЧНУ РЕАКЦІЮ У ЛЮДИНИ (ЕЙ)**Дані про пацієнта Стать Вік/дата народження Професія (стосовно експозиції)Дата експозиції: Дата виявлення реакції:Природа в тривалість експозиції, деталі реакції (включно із симптомами) і наслідки: |
| **11. ПРИЧИННО-НАСЛІДКОВИЙ ЗВ’ЯЗОК МІЖ КЛІНІЧНИМИ ПРОЯВАМИ ПР ТА ПІДОЗРЮВАНИМ ВП****Класифікація:** А імовірна □ В можлива □ О некласифікована □ О1 непереконлива □ N неправдоподібна **□****Фактори класифікації:** |
| 12**. ЗАГАЛЬНА КАУЗАЛЬНА ОЦІНКА, СТОСОВНО УСІХ ПІДОЗРЮВАНИХ ВЕТЕРИНАРНИХ ПРЕПАРАТІВ** |
| ***ВИКЛЮЧНО ДЛЯ ВИКОРИСТАННЯ КОМПЕТЕНТНИМИ ОРГАНАМИ*** |
| *Вносити дані (заповнювати) для кожного підозрюваного препарату окремо* | **ІДЕНТИФІКАЦІЯ ПОВІДОМЛЕННЯ ВІДПРАВНИКА № ВИПАДКУ** |
|  |
| 6. **ДАНІ ПРО ВЕТЕРИНАРНИЙ ПРЕПАРАТ, ЯКИЙ ОДНОЧАСНО ЗАСТОСОВУВАЛИ ІЗ ПІДОЗРЮВАНИМ <Присвоїти відповідний номер; 2 або більше>** |
| Торгова назва (вид лік. форми, доза/концентр.): | Номер реєстраційного посвідчення: |
| Діюча речовина (МНН): | АТС-vet код (и): |
| Номер серії: Термін придатності: | Умови зберігання: |
| Особливості лікування: |
| Доза/кратність введення: | Шлях/спосіб введення: |
| Дата початку лікування: | Дата припинення/тривалість: |
|  | Хто вводив ветеринарний препарат:лікар ветеринарної медицини □ власник □ інший □  |
| Використовувався за призначенням: так □ невідомо □ ні □ **пояснити**  |
| Дії після побічної реакції препарат відмінений □ зменшена доза □ інше □  |
| Чи реакція послабшала після відміни препарату? так □ ні □ не відповідно □   |
| Чи реакція відновилась після повторного введення? так □ ні □ не відповідно □  |
| **8.ПРИЧИННО-НАСЛІДКОВИЙ ЗВ1ЯЗОК МІЖ ПРОЯВОМ ПР ТА ПІДОЗРЮВАНИМ ВЕТЕРИНАРНИМ ПРЕПАРАТОМ**(заповнює лікар ветеринарної медицини) Можлива □ Сумнівна □ Без огляду лікарем ветеринарної медицини □ |
| **9. РЕАКЦІЯ ТА ВИПАДКИ ПРИ ПОПЕРЕДНЬОМУ ВВЕДЕННІ ВП**Поведінка тварин при попередньому введенні цього препарату? ні □ так □ Дати(и):Реакція на введення цього препарату у попередньому випадку? ні □ так □ Опис:Відгук про інформацію: |
| **11. ПРИЧИННО-НАСЛІДКОВИЙ ЗВ’ЯЗОК МІЖ КЛІНІЧНИМИ ПРОЯВАМИ ПР ТА ПІДОЗРЮВАНИМ ВП****Класифікація:** А імовірна □ В можлива □ О некласифікована □ О1 непереконлива □ N неправдоподібна **□****Фактори класифікації:** |

\*ПР побічна реакція, \*\*ВП ветеринарний препарат