

I POTILAS

1 Potilaan sukunimi	Potilaan etunimi	Nimikirjaimet
2 Henkilötunnus ppkvv-tunnus	3 Ikä tapahtumahetkellä	4 Sukupuoli <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> N
5 Haittavaikutuksen alkamispv		

II HAITTAVAIKUTUS

6 Haittavaikutuksen kuvaus
a oireet ja/tai diagnoosi, tutkimustulokset, hoito, mahdollinen uudelleenaltistus – **b** perussairaudet, allergiat – **c** aiempi altistus, rokotteella monesko annos
d raskaana olevan potilaan raskausviikot

e sairauskertomustiedot liitteenä **f** lisätietoja lomakkeen kääntöpuolella

7 Haittavaikutus <input type="checkbox"/> a johti kuolemaan Kuolinpäivä _____ <input type="checkbox"/> b oli henkeä uhkaava <input type="checkbox"/> c vaati sairaalahoitoa tai pidensi sitä <input type="checkbox"/> d aiheutti pysyvän vamman tai alensi toimintakykyä <input type="checkbox"/> e on epämuodostuma tai muu synnynnäinen poikkeavuus <input type="checkbox"/> f ei mikään näistä	8 Haittavaikutuksesta toipuminen <input type="checkbox"/> a täysin toipunut <input type="checkbox"/> b toipumassa <input type="checkbox"/> c ei vielä toipunut <input type="checkbox"/> d pysyviä seurauksia <input type="checkbox"/> e ei tiedossa
---	--

III LÄÄKITYS

9 a Epäilty lääke/rokote (kauppanimi, vahvuus)	b Lääke- muoto	c Anto- tapa	d Annos/ vrk	e Lääkitys alkoi/ rokotus- pvm	f Lääkitys päätyi	g Käyttöaihe	h Erä- numero
10 a Muu samanaikainen lääkitys (kauppanimi, vahvuus)	b Lääke- muoto	c Anto- tapa	d Annos/ vrk	e Lääkitys alkoi/ rokotus- pvm	f Lääkitys päätyi	g Käyttöaihe	

IV ILMOITTAJA

11 Ilmoituspäivämäärä	
12 Ilmoittajan nimi, toimipaikka, sähköposti, osoite ja puhelin	<input type="checkbox"/> a lääkäri <input type="checkbox"/> b farmaseutti tai proviisori <input type="checkbox"/> c muu terveydenhuollon ammattilainen <input type="checkbox"/> d potilas <input type="checkbox"/> e muu ei terveydenhuollon ammattilainen

6 f lisätietoja kohtaan 6 Haittavaikutuksen kuvaus

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen oikeus saada salassa pidettäviä potilasasiakirjatietoja perustuu lakiin (556/89) 3 § ja asetukseen (774/89) 4 § terveydenhuollon valtakunnallisista henkilörekistereistä.

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus ei ilmoita erikseen haittavaikutusilmoituksen vastaanottamisesta.

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus välittää ilmoituksen tiedot lääkkeen/rokotteen myyntiluvan haltijalle.

Lisätietoja rokotusturvallisuudesta Terveyden ja hyvinvoinnin laitoksen verkkosivuilta www.thl.fi/rokottaminen.