

FICHA DE NOTIFICACIÓN DE EFECTOS ADVERSOS

Documento de referencia: PROC-FV-01
Completar con las palabras exactas del notificador

1 DATOS DEL REGISTRO

Fecha y hora del registro	
Persona de Doctaforum que lo recoge	
Proyecto / Cliente / Laboratorio	
Canal por el que se recibió (evento, encuesta, llamada, email, redes sociales, vídeo/ testimonial...)	

2 QUIÉN LO NOTIFICA

Nombre (si lo facilita)	
Relación con el caso (paciente / familiar / profesional sanitario / otro)	
¿Desea ser contactado por el Laboratorio?	Sí / No
Canal por el que se recibió (evento, encuesta, llamada, email, redes sociales, vídeo/testimonial...)	

3 EL CASO

Medicamento implicado (nombre, si se conoce)	
Fecha aproximada en la que ocurrió	
Descripción del problema o reacción, con las palabras exactas del notificador	

4 NOTIFICACIÓN INTERNA (a completar por quien recoge el caso)

Fecha de aviso al Responsable de Farmacovigilancia (mismo día)	
Fecha de notificación al Laboratorio cliente (máx. 24h desde el conocimiento del caso)	



Ante la duda, se notifica siempre
Nunca hay problema por avisar de más

Esta ficha es confidencial: es información de salud, se traslada únicamente por el canal oficial al **Responsable de Farmacovigilancia: info@doctaforum.com**