

Dit formulier is bedoeld als hulpmiddel bij het melden van bijwerkingen. Hoewel een ieder gerechtigd is tot het melden van ongewenste reacties, verdient het de voorkeur dat dit formulier wordt ingevuld door/met behulp van een dierenarts.

Vult u a.u.b. het formulier zo volledig mogelijk in. Hoe meer informatie wij tot onze beschikking hebben, hoe nauwkeuriger wij de casus kunnen beoordelen. Mocht u nog niet alle vragen kunnen beantwoorden, kunt u dan a.u.b. toch het formulier alvast voor zo ver mogelijk invullen en opsturen. Indien noodzakelijk of wenselijk kan de ontbrekende informatie later alsnog worden toegevoegd.

Voor meer informatie omtrent dit formulier of farmacovigilantie in het algemeen kunt u contact opnemen met Nathalie Jehee, verantwoordelijke voor farmacovigilantie, of Mathilde Louwerens, plaatsvervangend verantwoordelijke voor farmacovigilantie bij Dopharma Research B.V.

Contactgegevens

Dopharma Research B.V.

T.A.V. Farmacovigilantie afdeling

Zalmweg 24

4941 VX Raamsdonksveer

☎ 0031 162 58 20 00

☎ 0031 6 20 35 00 46 (mobiel)

✉ pharmacovigilance@dopharma.com

1. Type bijwerking

2. Melder / dierenarts

Naam	
Naam praktijk	
Straat + huisnummer	
Postcode, woonplaats	
Telefoonnummer praktijk	
Mobiel telefoonnummer	
E-mailadres	

3. Eigenaar / Veehouder

Naam	
Straat + huisnummer	
Postcode, woonplaats	
Telefoonnummer	

4. Toegediende diergeneesmiddel(en)*Bij meer dan drie middelen a.u.b. een tweede formulier gebruiken.*

	Product 1	Product 2	Product 3
Naam diergeneesmiddel			
Registratie nummer			
Batch nummer			
Toedieningswijze			
Toedieningsplaats			
Dosering			
Doseringsinterval			
Startdatum behandeling			
Einddatum behandeling			
Toediener			

5. Signalement betrokken dier(en)

Diersoort	
Ras	
Geslacht	
Leeftijd	
Gewicht	
Lacterend	
Algemene conditie/voedingstoestand	

6. De ongewenste reactie

Startdatum reactie	
Reactieduur	
Einddatum reactie	
Aantal behandelde/blootgestelde dieren	
Aantal dieren met reactie	
Aantal dieren met letsel	
Aantal dieren dood	

7. Beschrijving van de ongewenste reactie

8. Aanvullende vragen

Wat was de indicatie?	
Wat waren de symptomen?	
Is er aanvullend onderzoek verricht?	
Zo ja: Wat voor aanvullend onderzoek is er verricht?	
Wat was hiervan de uitslag? (Eventueel als bijlage meesturen)	
Spelen er reeds bekende gezondheidsproblemen die van belang zouden kunnen zijn?	
Zo ja: Welke?	
Is de ongewenste reactie behandeld?	
Zo ja: Hoe, waarmee en met welk resultaat?	
Zijn de betreffende dieren reeds eerder met hetzelfde middel behandeld?	
Zo ja: Hebben zich toen soortgelijke reacties voorgedaan?	

9. Bijwerkingsmelding

Bij wie heeft u informatie betreffende deze bijwerking doorgegeven? (Meerdere antwoorden mogelijk)	
Heeft u bezwaar tegen de vermelding van uw initialen en de eerste twee cijfers van uw postcode bij de verwerking van deze melding in de Europese database voor bijwerkingen?	