

संदिग्ध प्रतिकूल दवा प्रतिक्रिया रिपोर्टिंग फॉर्म

<b>स्कॉट- एडिल</b> <b>28/6, औद्योगिक क्षेत्र, फेज़-2</b> <b>चंडीगढ़, 160002-भारत</b> <a href="http://www.scott-edil.com">www.scott-edil.com</a>		<b>सीधा नम्बर: +91-172-5151200</b> <b>ईमेल : <a href="mailto:pharmacovigilance@scott-edil.com">pharmacovigilance@scott-edil.com</a></b> <b>हेल्पलाइन: +91-172-5151200</b>									
<b>रिपोर्ट प्रकार ( कृपया टिक करें)</b> - प्रारंभिक मामला - अनुवर्ती मामला		<b>केवल स्कॉट-एडिल के उपयोग के लिए:</b> <b>प्रतिवेदन संख्या:</b> <b>तारीख:</b>									
<b>ए. रोगी के जानकारी</b>		<b>12. प्रासंगिक जांच (परीक्षण/प्रयोगशाला) डेटा दिनांक सहित (यदि उपलब्ध हो):</b>									
<b>1. रोगी के आद्याक्षर:</b>	<b>2. आयु या जन्म तिथि:</b>	<b>13. प्रासंगिक चिकित्सा/दवा इतिहास (जैसे एलर्जी, गर्भावस्था, लत, यकृत, गुर्दे की शिथिलता आदि)</b>									
<b>3. लिंग:</b>	<b>4. वजन (किलोग्राम में)</b>	<b>14. प्रतिक्रिया की गंभीरता: (कृपया टिक करें)</b> - नहीं - हाँ - मौत की तिथि: - जन्मजात विसंगति - जीवन के लिए खतरा - विकलांगता - अस्पताल में भर्ती - प्रारंभिक/दीर्घकालिक - अन्य चिकित्सकीय दृष्टि से महत्वपूर्ण									
<b>बी. संदिग्ध घटना / प्रतिक्रिया</b>		<b>15. परिणाम:</b> - ठीक हो गया - ठीक हो रहा है - बरामद नहीं हुआ - घातक - परिणाम सहित ठीक हुआ - अज्ञात									
<b>5. घटना / प्रतिक्रिया प्रारंभ तिथि</b>											
<b>6. घटना / प्रतिक्रिया समाप्ति तिथि</b>											
<b>7. घटना/प्रतिक्रिया/समस्या का विस्तृत वर्णन करें, यदि कोई हो</b>											
<b>सी. संदिग्ध दवा</b>											
<b>8. संदिग्ध दवा का विवरण</b>											
क्रमांक	दवा का नाम (ब्रांड/सामान्य)	उत्पादक (यदि परिचित हो)	वैच संख्या	समाप्ति तिथि	खुराक	मार्ग	आवृत्ति (ओडी, बीडी, आदि)	चिकित्सा तिथियाँ		संकेत	दुर्घटना या कलन
								आरंभ तिथि	रोकी गई तिथि		
i											
ii											
<b>9. प्रतिक्रिया के बाद की गई कार्रवाई ( कृपया टिक करें)</b>								<b>10. पुनः उपयोग/रोक/कम करने के बाद प्रतिक्रिया पुनः प्रकट हुई/गायब हो गई ( कृपया निर्दिष्ट करें)</b>			
क्रमांक	दवा वापस ले ली गई	खुराक बढ़ा दी गई	खुराक कम कर दी गई	खुराक नहीं बदली गई	लागू नहीं	अज्ञात	हाँ	नहीं	प्रभाव अज्ञात	खुराक (यदि पुनः-प्रस्तुत)	
i											
ii											
<b>11. स्व-चिकित्सा और हर्बल उपचार सहित सहवर्ती चिकित्सा उत्पाद, उपचार की तिथियों के साथ (प्रतिक्रिया के उपचार के लिए उपयोग किए जाने वाले को छोड़कर)</b>											
क्रमांक	नाम (ब्रांड / जेनेरिक)	खुराक	मार्ग	आवृत्ति (ओडी, बीडी, आदि)	चिकित्सा तिथियाँ		संकेत				
					आरंभ तिथि	रोकी गई तिथि					
i											
ii											
<b>अतिरिक्त जानकारी :</b>					<b>रिपोर्टर विवरण</b> <b>16. नाम एवं पता :</b> पिन नंबर: ई मेल: संपर्क नंबर: पेशा: हस्ताक्षर :						
					<b>17. इस रिपोर्ट की तिथि:</b>						
<b>प्रासक्तर्ता कार्मिक का हस्ताक्षर और नाम :</b>											

- इस फॉर्म में दी गई जानकारी को पूरी गोपनीयता से संभाला जाता है और पूरी तरह से संरक्षित किया जाता है
- रिपोर्ट प्रस्तुत करना यह स्वीकारोक्ति नहीं है कि चिकित्सा कर्मी या उत्पाद के निर्माता ने प्रतिक्रिया उत्पन्न की या उसमें योगदान दिया
- एडीआर रिपोर्ट प्रस्तुत करने से रिपोर्टर पर कोई कानूनी प्रभाव नहीं पड़ता।
- इस फॉर्म में दी गई जानकारी स्कॉट- एडिल में फार्माकोविजिलेंस टीम को भेज दी जाएगी

## एडीआर क्या है?

विश्व स्वास्थ्य संगठन (डब्ल्यूएचओ) के अनुसार, प्रतिकूल औषधि प्रतिक्रिया (एडीआर) को "किसी औषधि के प्रति कोई भी प्रतिक्रिया के रूप में परिभाषित किया जाता है, जो हानिकारक और अनपेक्षित हो, तथा जो मनुष्यों में रोग की रोकथाम, निदान या चिकित्सा, या शारीरिक कार्य में संशोधन के लिए सामान्यतः प्रयोग की जाने वाली खुराक पर होती है।"

## क्या रिपोर्ट करें?

एडिल दवा उत्पादों से संबंधित निम्नलिखित घटनाओं या मुद्दों की रिपोर्ट करनी चाहिए :

**प्रतिकूल घटनाएँ (ईई ) या दुष्प्रभाव :** स्कॉट- एडिल दवा उत्पाद लेने के बाद अनुभव की गई कोई भी प्रतिकूल घटना या दुष्प्रभाव ।

**दुरुपयोग या दुर्व्यवहार:** किसी दवा का अधिक मात्रा में सेवन, दुरुपयोग, गलत प्रयोग या ऑफ-लेबल उपयोग।

**विशेष जनसंख्या मुद्दे:** गर्भावस्था, स्तनपान या स्तनपान के दौरान उपयोग, प्रतिकूल प्रभाव के साथ या बिना।

**दवा संबंधी त्रुटियाँ:** स्कॉट- एडिल दवा उत्पादों से संबंधित कोई भी दवा संबंधी त्रुटि , चाहे वह प्रतिकूल प्रभाव के साथ हो या उसके बिना।

**उत्पाद गुणवत्ता संबंधी मुद्दे:** स्कॉट- एडिल दवा उत्पादों की गुणवत्ता से संबंधित शिकायतें , जैसे कि क्षति, रंग उड़ना, विकृत होना, छेड़छाड़ आदि।

**दवा पारस्परिक क्रिया:** स्कॉट- एडिल दवा उत्पादों से संबंधित दवा पारस्परिक क्रिया के कारण प्रतिकूल प्रतिक्रियाएं ।

**व्यावसायिक जोखिम:** स्कॉट- एडिल दवा उत्पादों के व्यावसायिक जोखिम से संबंधित मुद्दे ।

## एडीआर/ईई की रिपोर्ट कौन कर सकता है?

**स्वास्थ्य देखभाल पेशेवर:** इसमें डॉक्टर, क्लिनिशियन, दंत चिकित्सक, फार्मासिस्ट, नर्स आदि शामिल हैं।

**गैर-स्वास्थ्य देखभाल पेशेवर:** जैसे मरीज, रिश्तेदार या मित्र जिन्हें प्रतिकूल घटना के बारे में पर्याप्त जानकारी है।

## एडीआर/ईई की रिपोर्ट कैसे करें?

एडिल संदिग्ध एडीआर रिपोर्टिंग फॉर्म का प्रिंट करने योग्य पीडीएफ डाउनलोड करें , इसकी प्रिंट कॉपी भरें और इसे निम्नलिखित पते पर पोस्ट करें या आप हमें फॉर्म की स्कैन कॉपी ईमेल कर सकते हैं:

फार्माकोविजिलेंस विभाग

स्कॉट- एडिल

कॉर्पोरेट कार्यालय: 28/6, औद्योगिक क्षेत्र,

फेज़-2, चंडीगढ़-160002, भारत

## एडीआर/ईई की रिपोर्टिंग के लिए ईमेल आईडी

[pharmacovigilance@scott-edil.com](mailto:pharmacovigilance@scott-edil.com)

## हेल्पलाइन नंबर

+91-172-5151200 (सुबह 9:30 से शाम 5 बजे तक , सोमवार-शुक्रवार)

## प्रस्तुत जानकारी का क्या होता है?

इस एडीआर फॉर्म में प्रस्तुत जानकारी के आधार पर डेटा तैयार किया जाता है, जो दवाओं के लाभ-जोखिम के निरंतर आकलन में मदद करता है और औषधीय उत्पाद की गुणवत्ता, सुरक्षा और प्रभावकारिता से संबंधित गतिविधियों को मजबूत करता है।

- इस फॉर्म में दी गई जानकारी को पूरी गोपनीयता से संभाला जाता है और पूरी तरह से संरक्षित किया जाता है
- रिपोर्ट प्रस्तुत करना यह स्वीकारोक्ति नहीं है कि चिकित्सा कर्मी या उत्पाद के निर्माता ने प्रतिक्रिया उत्पन्न की या उसमें योगदान दिया
- एडीआर रिपोर्ट प्रस्तुत करने से रिपोर्टर पर कोई कानूनी प्रभाव नहीं पड़ता।
- इस फॉर्म में दी गई जानकारी स्कॉट- एडिल में फार्माकोविजिलेंस टीम को भेज दी जाएगी