

RELEVANTE OPPLYSNINGAR (KAN ERSTATTAST AV VEDLEGG)

Skildring av hendinga:

Pasienten si sjukehistorie:

Resultat av testar:

OPPLYSNINGAR OM MELDAR

Namn:	<input type="checkbox"/> Lege	<input type="checkbox"/> Tannlege
Adr.:	<input type="checkbox"/> Farmasøyt	<input type="checkbox"/> Anna helsepersonell
Tlf.:	Dato til meldaren:	
E-post:	Underskrifta til meldaren:	

Send utfylt skjema per post til RELIS i din region:

Helseregion Sør-Øst (Oslo, Akershus, Østfold, Vestfold, Vest-Agder, Aust-Agder, Telemark, Buskerud, Oppland og Hedmark): RELIS Sør-Øst Oslo universitetssykehus HF Ullevål sykehus Postboks 4956 Nydalen 0424 OSLO relis@oslo-universitetssykehus.no	Helseregion Midt-Noreg (Møre og Romsdal, Sør-Trøndelag og Nord-Trøndelag): RELIS Midt-Norge Avdeling for klinisk farmakologi St. Olavs Hospital HF 7006 Trondheim Tlf. 72 82 91 00 relis@legemidler.no	Regionalt legemiddelinformasjonscenter (RELIS) – felles vevsidde www.relis.no
Helseregion Nord (Nordland, Troms og Finnmark): RELIS Nord-Norge Universitetssykehuset i Nord-Norge HF Postboks 79 9038 Tromsø Tlf. 77 64 58 89 relis@unn.no	Helseregion Vest (Rogaland, Hordaland og Sogn og Fjordane): RELIS Vest Haukeland Universitetssykehus 5021 Bergen Tlf. 55 97 53 60 relis@helse-bergen.no	Biverknadsmeldingar som gjeld vaksinar skal sendast til: SMVA Folkehelseinstituttet Postboks 4404 Nydalen 0403 OSLO

Kva skal meldast?

Desse biverknadene er meldepliktige:

- Dødelege og livstruande biverknader
- Biverknader som har gitt varige alvorlege følgjer
- Nye eller uventa biverknader

Statens legemiddelverk ser det òg som nyttig å få meldingar om:

- Alle biverknader av nye legemiddel
- Alle biverknader av legemiddel under særleg overvaking (sjå www.legemiddelverket.no)
- Problem ved seponering av legemiddel
- Reaksjonar på grunn av overdosering eller feilbruk av reseptfrie legemiddel
- Biverknader av naturlegemiddel og uventa biverknader ved generisk bytte

Andre nyttige adresser:

Statens legemiddelverk

Postboks 63, Kalbakken

0901 Oslo

Tlf. 22 89 77 00

www.legemiddelverket.no

Skjema kan bestillast frå dei ein skilde RELIS,

Statens legemiddelverk eller hentast på

www.relis.no/bivirkninger eller

www.legemiddelverket.no/bivirkninger

Mistanke om biverknad er tilstrekkeleg for å melde. Meldingar blir lagt inn i den nasjonale databasen for at opplysningane skal kunne formidlast vidare til Verdas helseorganisasjon (WHO) og dei europeiske styresmakter for legemiddel, samt brukast seinare. Klassifiseringa betyr ikkje at årsakssamanhengen er påvist. Vedlegg av epikriser, journalnotat eller obduksjonsrapportar gir oss verdifull tilleggsinformasjon.

Kven skal melde?

Dersom pasienten blir lagt inn på sjukehus, bør meldinga skrivast av den sjukehuslegen som har behandla eller utreidd pasienten. Utanfor sjukehus bør meldinga sendast av legen/tannlegen som diagnostiserer reaksjonen. Apotekfarmasøytar med pasientkontakt vert oppmoda til å melde biverknader dei får kunnskap om gjennom sitt arbeid.

Personvern og samtykke

Alle pasientopplysningar blir handsama strengt konfidensielt. Alle persondata blir anonymisert ved innlegging i biverknadsdatabasen. Identifiserbare data blir ikkje i noko tilfelle gitt vidare. Dersom meldinga inneheld personidentifiserbare data må pasient eller næraste pårørende gje samtykket sitt til at biverknaden meldast. Meldingar som berre inneheld opplysningar i form av kjønn, alder, fødselsdato og initialar krev ikkje samtykke. Det er ikkje krav til samtykke for vaksinemeldingar.