

衛生署藥物不良反應通報中心藥物不良反應評估記錄

1. 個案編號：
2. 可疑藥物：(1) _____，可疑藥物 ATC code(1)
可疑藥物：(2) _____，可疑藥物 ATC code (2)
可疑藥物：(3) _____，可疑藥物 ATC code (3)
可疑藥物：(4) _____，可疑藥物 ATC code (4)
3. 藥物不良反應症狀(1)：
MedDRA：
藥物不良反應症狀(2)：
MedDRA：
藥物不良反應症狀(3)：
MedDRA：
4. 藥物不良反應型態
A ___ 該不良反應較為常見，通常與藥品劑量與藥理作用相關。
B ___ 該不良反應較為罕見，通常與藥品劑量無關，且具病人特異性。
N ___ 非 A 或 B 不良反應型態。
5. 此藥物不良反應有以下哪些特性：
(1)不希望的藥理作用；(2)過敏反應；(3)特異體質；(4)劑量過高；(5)生理功能障礙；
(6)停用藥物所造成；(7)藥物治療失敗；(8)服藥錯誤；(9)嚴重藥物交互作用；(10)藥物濫用；
(11)自殺；(12)其他，請敘述
6. 藥物不良反應之處置：
(1)停藥；(2)停藥，並投與解藥；(3)停藥，改變藥物治療；(4)投與解藥，並改變藥物治療；
(5)未停藥，但投與解藥；(6)減輕藥物劑量；(7)減輕藥物劑量，並投與解藥；
(8)未處理，密切觀察情況；(9)急救；(10)其他，請敘述
7. 藥物不良反應之嚴重度 輕度(無需治療、不用解藥)
 中度(需治療、導致住院或延長住院時間至少一天)
 重度(導致死亡、危及生命、需加護病房治療或需七天以上才能復原、造成永久性殘疾或先天性畸形)
 無法評估
8. 藥物不良反應是否記載於仿單 是 (中文 英文) 否 不知
9. 藥物不良反應是否記載於文獻 PDR CCIS Martindale 否 不知
10. 服藥與不良反應發生是否有合理的時序性? 是 否 不知
藥物不良反應與病人本身疾病或併用藥物有關? 是 否 不知
停藥後不良反應是否減輕? 是 否 不知
11. 通報資料完整性分級： A. Good data B. Fair data C. Poor data
若通報資料不全，是否要求通報者提供更完整資料
 是 (已取得進一步資料 無進一步資料) 否
12. 不良反應是否送醫療專家作書面審查評估 是 否
13. 是否可預防? 是 否 不知
14. 不良反應與藥物相關性之評估
 A. 無法評估 B. 資料不全 G. 不相關
 C. 存疑 D. 可能 E. 極有可能 F. 確定
15. 記錄者意見

記錄者 1：_____ 日期：_____

記錄者 2：_____ 日期：_____