**衛生福利部 疫苗不良事件通報表**

**郵寄地址:100 台北市中正區愛國東路 22 號 10 樓傳真: (02)2358-4100**

**通報網址: http://adr.fda.gov.tw電子信箱: adr@tdrf.org.tw**

**個案編號（由通報中心填寫）**

|  |
| --- |
| **綠底為必填欄位****接種日期請填入 YYYY(年)/ MM(月)/ DD(日)。** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **通報者資料** | 通報者姓名 |  |
| 電話 |  |
| 電子郵件信箱 |  |
| 通報人員身份 | 醫師 藥師 其他醫療人員 廠商 民眾※ 其他 |
| 服務機構名稱 |  |
| 服務機構地址 |  |
| 獲知疫苗不良事件日期 | 年 月 日 |
| 獲知疫苗不良事件來源 | 醫師 藥師 其他醫療人員 廠商 民眾 其他文獻，文獻名稱: |

※註：若通報人員身分為民眾，則無須填寫服務機構名稱；服務機構地址請改為填寫聯絡地址。

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **病人資料** | 姓名 |  | 性別 | 男 ****女 |
| 出生日期(或年齡) | 年 月 日(或 歲) | 聯絡電話 |  |
| 身分證字號或識別代碼 |  |
| 地址 |  |
| 接種單位 | 名稱及地址（或院所十碼代碼）：接種人員姓名：接種人員聯絡電話： |
| 就診醫院 | 名稱及地址（或院所十碼代碼）：診治醫師姓名：診治醫師聯絡電話： |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **不良事件相關資料** | 不良事件發生日期 | (請填寫年月日，如無請填寫未知) |
| 不良事件嚴重性 | 死亡，日期: 年 月 日，死亡原因︰\_\_\_\_\_\_\_危及生命造成永久性殘疾胎兒先天性畸形導致病人住院或延⻑病人住院時間其他具重要臨床意義之情況非嚴重 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 通報案件之描述 | (請依案件發生前後時序填寫，應包括接種疫苗後發生不良事件之時間及部位、症狀、嚴重程度及處置。)不良事件症狀：不良事件描述：相關診斷結果： |
| 相關檢查及檢驗數據 | (請附日期、單位和檢驗參考值(reference value)，將結果與數據依日期填寫) |
| 其他相關資訊 | (包含過去疾病史、過敏病史、類似之不良事件、過去接種相同疫苗的不良事件及其他相關資訊等) |
|  | 不良事件後續結果 | 已恢復/已解決 恢復中/解決中尚未恢復/尚未解決/不良事件持續中已恢復/解決但有後遺症 死亡 未知 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **1.** | ****可疑接種疫苗 ****併用產品（西藥、中藥、健康食品） |
| **用藥相關資料※** | 疫苗名稱/商品名 | 含量/劑次 | 給藥途徑 | 劑量/頻率 | 接種日期 | 用藥原因 | 廠牌/批號 | 效期 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 處置情形 | 停藥 降低劑量 增加劑量 未改變劑量 未知不適用 (當病人在尚未改變可疑藥品前已死亡或療程在發生不良事件前已完成) |
| 再投藥是否出現同樣反應 | 有再投予且不良事件再發生 有再投予但不良事件未發生有再投予但結果未知 沒有再投予/未知 |
| **2.** | ****可疑接種疫苗 ****併用產品（西藥、中藥、健康食品） |
| 疫苗名稱/商品名 | 含量/劑次 | 給藥途徑 | 劑量/頻率 | 接種日期 | 用藥原因 | 廠牌/批號 | 效期 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 處置情形 | 停藥 降低劑量 增加劑量 未改變劑量 未知不適用 (當病人在尚未改變可疑藥品前已死亡或療程在發生不良事件前已完成) |
| 再投藥是否出現同樣反應 | 有再投予且不良事件再發生 有再投予但不良事件未發生有再投予但結果未知 沒有再投予/未知 |
| **3.** | ****可疑接種疫苗 ****併用產品（西藥、中藥、健康食品） |
| 疫苗名稱/商品名 | 含量/劑次 | 給藥途徑 | 劑量/頻率 | 接種日期 | 用藥原因 | 廠牌/批號 | 效期 |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 處置情形 | 停藥 降低劑量 增加劑量 未改變劑量 未知不適用 (當病人在尚未改變可疑藥品前已死亡或療程在發生不良事件前已完成) |
| 再投藥是否出現同樣反應 | 有再投予且不良事件再發生 有再投予但不良事件未發生有再投予但結果未知 沒有再投予/未知 |

※註：請依病人用藥資料自行增減可疑接種疫苗或併用產品之資料筆數

**2020.09**