

Hastanın adı, soyadı:					
Hastanın yaşı ve cinsiyeti:					
Hastane adı ve hastanın dosya numarası:					
Hastanın tanısı ve tanı tarihi:					
Bu tedavi öncesinde ilgili tanı ve endikasyon için kullanılan ilaçlar:					
..... tedavisini endike kılan durum:					
Depresyon veya intihar öyküsü:					
Fırsatçı enfeksiyon/üst solunum yolu enfeksiyonu değerlendirmesi:					
	Tarih	Verilen doz	Oluşan advers etkiler	Elde edilen olumlu etkiler	Birlikte kullanılan ilaçlar
1. uygulama					
6. aydaki cevap					
Kaçıncı uygulama olduğu.....					
Formun doldurulma tarihi:					
<ul style="list-style-type: none">Hasta ciddi alerjik reaksiyonlar açısından uyarılmıştır.Hastada depresyon ve intihar öyküsü bulunmamaktadır.Hasta, ilacın yaratabileceği psikiyatrik bozukluklara karşı uyarılmıştır.Hasta herhangi bir intihar düşüncesi veya depresyon oluşması durumunda doktoruna başvurması gerektiği konusunda uyarılmıştır.Hastada halen klinik olarak aktif enfeksiyon bulunmamaktadır.Hasta, üst solunum yolu enfeksiyonu ve fırsatçı enfeksiyon riskleri konusunda uyarılmıştır.Hasta canlı aşının yaratabileceği ciddi risklere karşı uyarılmıştır...... tedavisi almasında medikal sakınca yoktur.					
..... İmza Adı Soyadı (Kaşe) İmza Adı Soyadı (Kaşe) İmza Adı Soyadı (Kaşe)			
Reçete Eden Hekim	Enfeksiyon Hastalıkları Uzmanı	Psikiyatri Uzmanı			

* Bu form, tedavi süresince altı ayda bir doldurulmalıdır.

* Hasta başlangıçta ve ilaç kullanıldığı sürece intihar riski ve depresyon, ÜSY ve fırsatçı enfeksiyonlar yönünden reçete eden hekimler ile enfeksiyon hastalıkları, iç hastalıkları ve psikiyatri uzmanlarınca yakından izlenmelidir.

*Ciddi advers reaksiyon gelişmesi durumunda "TUFAM Bildirim Formu" doldurularak TUFAM'a 15 gün içinde bildirilmelidir. (Adres: S.B. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Söğütözü Mah.2176. Sok. No:5, Tel: (0312) 218 30 00, 0800 314 00 08; Faks: (0312) 218 35 99; e-posta: tufam@titck.gov.tr)

İlacın alındığı eczanenin adı ve adresi:.....

* ▼Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonlarını bildirmeleri beklenmektedir. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlamaktadır.