

6 Nioside nintedanib





FORMULARIO PARA EL REGISTRO DE SANGRADOS

1. TIPO DE REPORTE

	Inicial					
	Seguimiento					
	Eacha dal reporte: / / (dd)(mm)/	(2222)				
	Fecha del reporte: / / (dd)(mm)/	(aaaa)				
2. 11	NFORMACIÓN DEL MÉDICO PRESCRIPT	TOR				
	Name has a small day					
	Nombre y apellido:				MD	
	Matrícula:	MN:			MP:	
	Cargo:					
	Domicilio Profesional:					
	Tel. de contacto:					
	Mail:					
	NFORMACIÓN DEL PACIENTE					
. 11	NFORMACION DEL PACIENTE					
	Iniciales (Apellido/s y Nombre/s):					
	Sexo:	Masculino			Femenino	
	Edad al inicio de la terapia:			_ años		
	Peso:			_ kg		
	Altura:			_ cm		
	Fecha de nacimiento:	/ /_	(dd/r	nm/aaaa)	
	Insuficiencia hepática previa:	Si			No	
	Enfermedad hepática crónica:	Si			No	
	Insuficiencia renal previa:	Si			No	
	Enfermedad cardíaca previa:	Si	No	¿Cu	iál?	
	Indicación:	Tratamiento de la fibrosis pulmonar idiopática (FPI) en adultos.				

Ante cualquier duda puede contactarse con el deptarmento de Farmacovigilancia del Laboratorio ASPEN a: farmacovigilancia@aspen-lab.com o al tel: +54 (011) 4637-6367 int. 143

Otra:

fenotipo progresivo.

sistemática (EPI-ES)

Tratamiento de otras enfermades pulmonares intersticiales (FP-EPI) crónicas fibrosantes con

Ralentizar la tasa de disminución de la función

pulmonar en pacientes con enfermedad pulmonar intersticial asociada a esclerosis





4. INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO

Producto:	NIOSIDE®
Dosis:	comprimidos/día
Dosis diaria total:	mg./día
Fecha de inicio del tratamiento:	/ / (dd/mm/aaaa)
Fecha de interrupción del tratamiento:	/ / (dd/mm/aaaa)
Motivo de la interrupción:	
Lote:	

5. EVENTOS ADVERSOS (EA)

Tipo de EA	Fecha de	Fecha de	Evolución de EA	Tratamiento	Modificación
Tipo de En		resolución del		del EA	del tratamiento
	inicio del EA		(Recuperado /	det EA	
	(dd/mm/aaaa)	EA (dd/mm/aaaa)	no recuperado /		con NIOSIDE®
			muerte)		
Sangrado					
5 ' ' ' ' '					
Descripcion detail	lla del EA (Inclui	ir localización y gra	do de severidad):		

Ante cualquier duda puede contactarse con el deptarmento de Farmacovigilancia del Laboratorio ASPEN a: farmacovigilancia@aspen-lab.com o al tel: +54 (011) 4637-6367 int. 143





6. MEDICAMENTOS CONCOMITANTES PRESCRIPTOS O POR AUTOMEDICACIÓN (EXCLUYENDO LOS USADOS PARA TRATAR LA REACCIÓN ADVERSA)

Droga	Dosis	Vía de administración	Inicio	Fin	Indicación

7. OTROS DATOS IMPORTANTES DE LA HISTORIA CLÍNICA

En	caso	afirmativo	d	escril	oir

Tabaco cigarrillos/día: SI / NO

Alergias conocidas: SI / NO

Diabetes: SI/NO

Hipertensión: SI / NO

Síndrome metabólico: SI / NO

Drogas de abuso: SI / NO

Embarazo: SI/NO

Coagulopatías previas: SI / NO

Antecedentes cardiovasculares: SI / NO

Otros: SI / NO

8.	PRUEBAS DIAGNOSTICAS (INCLUIR SEGUN CORRESPONDA LOCALIZACIÓN DEL
SA	NGRADO INFORME DE ENDOSCOPIAS DIGESTIVAS, CISTOCOPIAS, O TOMOGRAFÍAS):

Ante cualquier duda puede contactarse con el deptarmento de Farmacovigilancia del Laboratorio ASPEN a: farmacovigilancia@aspen-lab.com o al tel: +54 (011) 4637-6367 int. 143





9. DATOS BIOQUÍMICOS

	Antes trat. (Fecha)	Inicial	Evolución	Evolución	(Fecha)
Glucosa (mg/dL)					
Urea (mg/dL)					
Creatinina (mg/dL)					
Bilirrubina total (mg/dL)(n=					
Bilirrubina directa (mg/dL)					
AST (UI/L)(rango ≥ 36)					
ALT (UI/L)(rango ≥ 52)					
GGT (UI/L)(rango <32)					
F.Alcalina (UI/L) (≥ 126)					
Hierro (µg/dL)					
Transferrina (mg/dL)					
Kptt					
Tiempo de Protrombrina					
Tiempo de sangría					
Hematies (xmillón/mcL)					
Hemoglobina (gr/dL)					
Hematocrito (%)					
VCM (fL)					
Plaquetas (xmillón/mcL)					
Leucocitos (xmil/mcL)					
PMN (%)					
Linfocitos (%)					
Monocitos (%)					
Eosinófilos (%)					
Basófilos (%)					

10. TRATAMIENTO INSTAURADO PARA EL SANGRADO SI/NO

En caso afirmativo describir						
_						

Enviar el formulario a: farmacovigilancia@aspen-lab.com