



不良反应事件随访记录

ADR 编号	随访发起日期	最晚反馈日期	随访次数
			<input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3
随访内容			
<p>该部分根据个例报告情况会有所差异。药物警戒人员需根据每个报告的缺失信息，整理需要随访的问题。</p> <p>举例:</p> <p>Q1: 请提供怀疑药品的批号信息。</p> <p>R1:</p>			
以下内容由随访人填写			
随访人姓名		随访方式	<input type="checkbox"/> 信函 <input type="checkbox"/> 邮箱 <input type="checkbox"/> 电话 <input type="checkbox"/> 访视 <input type="checkbox"/> 其他
随访日期	被随访人	职业	工作单位
备注			
以下部分由药物警戒专员填写:			
<p>1.收到反馈信息的日期: _____ 相关附件或支持性材料: <input type="checkbox"/>无 <input type="checkbox"/>有, 编号:</p> <p>2.随访信息是否需要跟踪上报? <input type="checkbox"/>否, <input type="checkbox"/>是, 上报日期:</p> <p>3.随访收到的信息是否已经足够? <input type="checkbox"/>是<input type="checkbox"/>否, 需再次随访.</p> <p>4.终止随访:</p> <p><input type="checkbox"/>从报告者处已获取充分信息;</p> <p><input type="checkbox"/>报告者死亡, 按死亡病例调查流程处理;</p> <p><input type="checkbox"/>报告者明确没有进一步信息或拒绝随访;</p> <p><input type="checkbox"/>两次随访之后没有新的信息, 并且继续随访也无法获得更多信息;</p> <p><input type="checkbox"/>不同日期三次以上均联系不上报告者;</p> <p><input type="checkbox"/>邮件、信函被退回且没有其他可用的联系方式.</p>			
如果随访失败, 请总结失败的原因:			

药物警戒专员/日期:

复核人/日期: