

NOTIFICACIÓN DE REACCIONES ADVERSAS GRAVES

PARTE A

Notificación rápida para presuntas reacciones adversas graves

Establecimiento de tejidos:

Código del establecimiento de tejidos de la UE (si procede):

Identificación del informe:

Fecha del informe (año/mes/día):

Individuo afectado (receptor o donante):

Fecha y lugar de la obtención o la aplicación
en el ser humano (año/mes/día):

Número único de identificación de la donación:

Fecha de la presunta reacción adversa grave (año/mes/día):

Tipo de tejidos y células implicados en la presunta reacción adversa grave:

Código único europeo de los tejidos y las células implicadas en la presunta reacción adversa grave (si procede):

Tipo de presunta reacción adversa grave :

PARTE B

Conclusiones de la investigación de reacciones adversas graves

Establecimiento de tejidos:

Código del establecimiento de tejidos de la UE (si procede):

Identificación del informe:

Fecha de confirmación (año/mes/día):

Fecha de la reacción adversa grave
(año/mes/día):

Número único de identificación de la donación:

Confirmación de la reacción adversa grave SI NO

Código único europeo de los tejidos y las células implicadas en la reacción adversa grave confirmada (si procede):

Cambio de tipo de reacción adversa grave (SI/NO). En caso afirmativo especifíquese: SI NO

Curso Clínico (si se conoce):

-Curación

-Secuelas leves:

-Secuelas importantes:

-Defunción:

Resultado de la investigación y conclusiones finales:

Recomendaciones de medidas preventivas y correctivas: