

	Grupa EMC EMC Silesia sp. z o.o. NZOZ Szpital Geriatryczny im. Jana Pawła II w Katowicach	Standard: FA
	Załącznik nr 4 do FA/7-1/2025	
	Informacja dla pacjentów o możliwości zgłaszania niepożądanego działania produktu leczniczego	Data wydania 10.10.2025 Nr wydania: 1
<i>Niniejszy dokument jest własnością EMC Silesia sp. z o.o.. Osoba posiadająca niniejszy egzemplarz ponosi pełną odpowiedzialność za jego przechowywanie. Powielanie – częściowo lub w całości oraz dalsze przekazywanie bez zgody Dyrektora Szpitala jest zabronione.</i>		

Załącznik nr 4 do FA/7-1/2025

Informacja dla pacjentów o możliwości zgłaszania niepożądanego działania produktu leczniczego

Opracował:	Sprawdził:	Zatwierdził:
Aleksandra Świątkowska Kierownik Działu Farmacji Szpitalnej	Magdalena Kot Pielęgniarka koordynująca Anna Torbus z-ca Kierownika oddziału	Anna Brzęska – Mikoda Dyrektor Szpitala
Data: 10.10.2025	Data: 10.10.2025	Data: 10.10.2025

INFORMACJA DLA PACJENTÓW O MOŻLIWOŚCI ZGŁASZANIA NIEPOŻĄDANEGO DZIAŁANIA PRODUKTU LECZNICZEGO

W trakcie hospitalizacji, a także po jej zakończeniu, mogą wystąpić działania niepożądanego związane ze stosowaniem produktu leczniczego.

Każdy pacjent/ przedstawiciel ustawowy/ opiekun faktyczny pacjenta ma prawo zgłosić takie działanie:

- Podczas pobytu w szpitalu:
 - Druk formularza do pobrania w dyżurce pielęgniarskiej lub na stronie internetowej,
 - Możliwość ustnego zgłoszenia personelowi medycznemu, który ma obowiązek wypełnienia formularza,
 - Formularz taki powinien trafić do Kierownika Działu Farmacji Szpitalnej celem zaraportowania do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
- Po zakończeniu hospitalizacji:
 - Druk formularza do pobrania na stronie internetowej szpitala w zakładce: Dla pacjentów

Zgłoszenie działania niepożądanego jest ważne – pozwala zwiększyć bezpieczeństwo stosowania leków oraz chronić zdrowie i życie Pacjentów!

Szczegółowe informacje dostępne są również na stronie internetowej URPL.