

VigiFlow

Introdução e características básicas

Avisos legais

Este material está baseado na última versão do VigiFlow, lançada em Maio 2020. Algumas das funcionalidades ainda estão em fase de desenvolvimento, portanto a interface do sistema pode diferir dos slides incluídos neste pacote.

Esta apresentação de Power Point foi desenvolvida pelo UMC para fins de treinamento. Este material pode ser compartilhado com outros usuários de VigiFlow.

O UMC não se responsabiliza pela precisão ou qualidade de versões parciais ou alteradas deste material.

O que é o VigiFlow?

VigiFlow é um sistema web para gerenciamento de dados de notificações de farmacovigilância.

É a base de dados nacional de farmacovigilância do seu país que possibilita a coleta, processamento, análise e compartilhamento de notificações de suspeitas de reações adversas a medicamentos (RAMs) e eventos adversos pós-vacinação (EAPVs).

Transição do Vigiflow antigo...

the UPPSALA MONITORING CENTRE

report handling | search and statistics | tools | exit

new report | send report | list reports

home

english

contacts

give feedback

user guide

0. report info

- 1. patient
- 2. tests and procedures
- 3. relevant medical history
- 4. relevant past drug therapy
- 5. reactions
- 6. drugs
- 7. assessment
- 8. overview
- 9. save
- A. print report

no id - no header

Report information - standard case

report Id **date first received**

12 05 2015
(dd mm cyy)

report title ? !

type of report spontaneous

serious yes no [clear](#) ?

reason for seriousness

death life-threatening ?

hospitalization/prolonged disabling

congenital-anomaly other medically important condition

country of occurrence Sweden **country of primary source** Sweden

does this case fulfill local criteria for an expedited report yes no [clear](#)

additional documents held by sender yes no [clear](#)

was the case medically confirmed yes no [clear](#) ?

Information on sender ?

type of sender pharmaceutical company health professional [clear](#)

regulatory authority regional pharmacovigilance center

other

date first received at sender

... para o VigiFlow

Entrada de dados VigiFlow - Centro Nacional de Farmacovigilância Helosa Conesa

[< Lista de notificações](#) [+ Nova notificação](#) VigiLyze Deletar Enviar cópia Exportar Salvar

Notificação não salva

Informações da notificação

Título da notificação

Tipo de notificação

Status da notificação Aberto

Data de inclusão no sistema 11 Julho 2019

Data do recebimento da notificação

Recebido de

Outra identificação da notificação

Notificação Parent-Child

[Informação do notificador inicial](#) [Sender information](#) [Identificação da notificação](#) [Notas](#) [Notificação de literatura](#)

+ Informação do notificador inicial

Notificador

Forma de tratamento

País de notificação Suécia Primário

Sobrenome

Nome

Departamento

Organização

Endereço

Cidade

Estado

Código postal

Telefone

E-mail

Paciente

Iniciais do paciente

Sexo

Data da última menstruação

Peso (Kg)

Altura (cm)

Data de nascimento

Idade no momento da reação

Grupo de idade

Informações adicionais

Narrativa do caso e outras informações

Narrativa do caso

Comentários do notificador

História médica e medicamentosa

História médica

História de medicamentos

Principais características do VigiFlow

- Compatível com a versão atualizada do padrão internacional ICH-E2B(R3)
 - *MedDRA é a terminologia médica utilizada*
- Melhor interface para registro de notificações de RAMs e EAPVs
 - *p.ex. Entrada de múltiplas informações de dose para o mesmo medicamento ou vacina*
 - *Possibilidade de registrar os 25 item principais de EAPVs*
- Registro de resultados de avaliação de causalidade por 4 métodos:
 - *WHO-UMC causality; Naranjo; WHO AEFI; método francês*
- Acesso direto ao VigiLyze

Funcionalidades adicionais do VigiFlow



Fase 1

Entrada manual de dados

Notificação direta de pacientes e profissionais de saúde (eReporting)



Fase 2

Interface e terminologia médica em espanhol, inglês, francês e português



Fase 3

Importação e exportação de arquivos xml para intercâmbio de ICSRs entre os centros nacionais e outros atores (p. ex. indústrias farmacêuticas)



Fase 4

Diferentes níveis de acesso que permitirão coleta descentralizada de ICSRs por múltiplos centros de FV



Fase 5*

Formulário online de entrada de dados manual ou upload de arquivos xml por indústrias farmacêuticas e programas de saúde pública

Terminologias padronizadas no VigiFlow

MedDRA é a única terminologia médica disponível no VigiFlow para classificar reações adversas, indicação do medicamento, histórico médico, causa de morte, exames laboratoriais e diagnósticos. Para mais informações sobre MedDRA, acesse o site <https://www.meddra.org/>.

WHODrug é o dicionário incluído no VigiFlow para buscar nomes de medicamentos e princípios ativos. Para mais informações sobre WHODrug, acesse o site <https://who-umc.org/whodrug/whodrug-portfolio/>.

Ambas as terminologias são atualizadas automaticamente sempre que há uma atualização de versão.

Como acessar o VigiFlow

- Navegador recomendado: **Google Chrome**
- Endereço: <https://vigiflow.who-umc.org>
- Perguntas: vigibase@who-umc.org

Página de acesso



Keep me signed in

Sign in

[Can't access your account?](#)

The Uppsala Monitoring Centre (UMC) has recently implemented a new login solution for all applications. Users may have to set new passwords via the "Can't access your account?" functionality. For any questions please contact us at helpdesk@who-umc.org.

Termos e Condições para uso do VigiFlow

No primeiro login do usuário abrirá os Termos e Condições para uso do VigiFlow (em inglês, *Terms and Conditions for the use of VigiFlow*). O usuário deverá aceitar os termos para poder usar o sistema.

The screenshot displays the VigiFlow National Centre J interface. At the top, there is a navigation bar with the text "Report list" on the left and "VigiFlow - National Centre J" in the center. On the right of the navigation bar, it says "VigiFlow Training User 3 Org 10". Below the navigation bar, there are buttons for "New ICSR", "Import ICSRs", and "Vigilyze". To the right of these buttons are "Filter" and "Export" options. The main content area shows a table of reports with columns: Safety report id, Report title, Patient initials, Date of birth, Reaction / event (MedDRA), Drug name (WHODrug), Initial received date, Latest received date, Status of report, and VigiLyze. A modal dialog titled "Terms and Conditions for the use of VigiFlow" is overlaid on the table. The dialog contains the following text:

VigiFlow is used by many national centres within the WHO Programme for International Drug Monitoring ("WHO PIDM") to store, analyse and share national data on suspected side-effects. We, the Uppsala Monitoring Centre ("UMC") have an obligation as the WHO Collaborating Centre for International Drug Monitoring, to support the WHO PIDM with products and services to facilitate effective pharmacovigilance systems. We are proud of the trust placed in us by the national centres using our services. In return, we trust you to use our services responsibly.

Our Privacy Policy explains how we collect and use information about you to provide, perform and improve our services for you, while our General Terms, and Acceptable Use Policy outlines your responsibilities when using our services. By using our services, you agree to be bound by these terms, General Terms, our Privacy Policy and our Acceptable Use Policy.

General Terms

- You, as a user with login credentials to VigiFlow, certify that you represent an organization with a valid License Agreement. All unauthorized use is a violation of the License Agreement.
- You, as a representative of a Licensee, confirm that your organization is not in breach of any obligations under any license agreement with UMC.
- You, as a user with login credentials to VigiFlow, are responsible for any consequences arising out of any failure to keep your password confidential and may be held liable for any losses arising out of such a failure.
 - Safeguard your password to VigiFlow and do not give others access to your account
 - If you become aware of any unauthorized use of your account, we advise you to immediately change your password and report the suspicion to your organization.
- You agree that UMC may, for statistical and product enhancement purposes, save information about the use, including your use, of VigiFlow.

Acceptable Use Policy

You agree not to misuse the VigiFlow services or help anyone else to do so. For example, you must not try to do any of the following in connection with the VigiFlow services:

At the bottom right of the modal dialog is an "Accept" button. The background table shows 21 reports, with the first few rows visible:

Safety report id	Report title	Patient initials	Date of birth	Reaction / event (MedDRA)	Drug name (WHODrug)	Initial received date	Latest received date	Status of report	VigiLyze
UMC-TRAINING10-15	cytolise hépatique sous ERIPK4							Open	
UMC-TRAINING10-11							18042018	Open	
UMC-TRAINING10-8	Dyspnée laryngée et stomate sous						18042018	Open	
UMC-TRAINING10-12							18042018	Open	
UMC-TRAINING10-9	Cytolise hépatique sous ERIPK4							Open	
UMC-TRAINING10-6	Cytolise hépatique sous ERIPK4							Open	
UMC-TRAINING10-14	DYSPNEE LARYNGEE ET STOMA						17032018	Open	
UMC-TRAINING10-10	Fruit diffus sous ZYLORIC							Open	
UMC-TRAINING10-13	cytolise hépatique sous gardenal et							Open	
UMC-TRAINING10-19								Open	
UMC-TRAINING10-17	ADR							Open	
UMC-TRAINING10-16								Open	
UMC-TRAINING10-21	urticairre amoxicilline							Open	
UMC-TRAINING10-18								Open	
UMC-TRAINING10-20								Open	
UMC-TRAINING10-7								Open	
UMC-TRAINING10-5	cytolise hepatique							Open	
UMC-TRAINING10-4								Open	
UMC-TRAINING10-3								Open	
UMC-TRAINING10-2		ZC						Open	

Página inicial – Lista de notificações

Após fazer o login, você é direcionado à página inicial, que é a **Lista de notificações**

Lista de notificações

VigiFlow - Centro Nacional de Farmacovigilância

Heloisa Conesa

+ Nova notificação Import ICSRs Manage accounts VigiLyze

Filtrar Exportar

0 ICSRs selected 160 notificações pesquisadas

Página 1 de 8

<input type="checkbox"/> Identificação única no mundo	Delegated to organisation	Iniciais do paciente	Data de nascimento	Reação/ evento adverso (MedDRA)	Nome do medicamento (WHODrug)	Data da última atualização	Status da notificação	VigiLyze
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190028	Centro Nacional de Farmacovigilância		10112018	Febre, Mãos e pés frios, Lábios azuis, Cianose periférica	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190025	Centro Nacional de Farmacovigilância		29092018	Febre, Cianose, Catáfriso, Choro persistente	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190024	Centro Nacional de Farmacovigilância		19012019	Febre, Choro persistente, Cianosado, Dificuldade da respiração, Livedo reticular	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190022	Centro Nacional de Farmacovigilância		29102018	Febre, Cianosado, Temperatura corporal diminuída, Hemorragias nasais, Hipotensão	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190021	Centro Nacional de Farmacovigilância		11012019	Lábios azuis, Choro persistente, Cianosado, Livedo reticular, Som inarticulado		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190020	Centro Nacional de Farmacovigilância		08122018	Febre, Choro persistente		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190019	Centro Nacional de Farmacovigilância		18122018	Som inarticulado, Palidez, Sonolência, Retração intercostal		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190018	Centro Nacional de Farmacovigilância		26102018	Mãos e pés frios, Cianosado, Hipotensão, Frequência cardíaca aumentada	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190017	Centro Nacional de Farmacovigilância		18072018	Mãos e pés frios, Lábios azuis	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190016	Centro Nacional de Farmacovigilância		08122018	Lábios azuis, Cianose periférica, Choro persistente, Dificuldade da respiração	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190015	Centro Nacional de Farmacovigilância		05112018	Choro persistente, Som inarticulado, Palidez, Tumefacção do local de injeção, Taquicardia		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190014	Centro Nacional de Farmacovigilância		11062018	Febre, Som inarticulado, Diarreia, Vômito		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190013	Centro Nacional de Farmacovigilância		09042018	Febre, Dificuldade da respiração, Livedo reticular, Palidez, Tosse		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> VN-GDPM-20190012	Centro Nacional de Farmacovigilância		30102018	Lábios azuis, Choro persistente, Livedo reticular, Hipotensão	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000173	Centro Nacional de Farmacovigilância		01072019	Mal-estar geral	Metformin	09072019	Aberto	✓
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000172	Centro Nacional de Farmacovigilância			Sangramento GI	Warfarin	05072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> SE-ZZZ-SERIOUS01	Centro Nacional de Farmacovigilância	MN		Paragem cardíaca	Calpol, Calpol	05072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> SE-ZZZ-TESTCASE01	Centro Nacional de Farmacovigilância	MN		Erupção cutânea	Calpol, Calpol	05072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> SE-DBP-2019-00039	Centro Nacional de Farmacovigilância		18122003	Tricoglosia	Engerix	02072019	Aberto	
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000187	Centro Nacional de Farmacovigilância			Erupção cutânea		28082019	Aberto	

Página 1 de 8

Informações apresentadas na barra superior

Nome da página onde você está localizado

Nome do centro nacional de farmacovigilância do seu país

Nome do usuário que efetuou o login

Lista de notificações VigiFlow - Centro Nacional de Farmacovigilância Heloisa Conesa

+ Nova notificação Import ICSRs Manage accounts VigiLyze Filtrar Exportar

0 ICSRs selected 160 notificações pesquisadas

Página 1 de 8 << 1 2 3 4 5 ... >>

<input type="checkbox"/> Identificação única no mundo	Delegated to organisation	Iniciais do paciente	Data de nascimento	Reação/ evento adverso (MedDRA)	Nome do medicamento (WHODrug)	Data da última atualização	Status da notificação	VigiLyze
<input checked="" type="checkbox"/> VN-GDPM-20190026	Centro Nacional de Farmacovigilância		10112018	Febre, Mãos e pés frios, Lábios azuis, Cianose periférica	Polio	09072019	Aberto	
<input checked="" type="checkbox"/> VN-GDPM-20190025	Centro Nacional de Farmacovigilância		29092018	Febre, Cianose, Calafrios, Choro persistente	Polio	09072019	Aberto	
<input checked="" type="checkbox"/> VN-GDPM-20190024	Centro Nacional de Farmacovigilância		19012019	Febre, Choro persistente, Cianosado, Dificuldade da respiração, Livedo reticular	Polio	09072019	Aberto	

Informações apresentadas na barra inferior

Lista de notificações

VigiFlow - Centro Nacional de Farmacovigilância

Heloisa Conesa

+ Nova notificação Import ICSRs Manage accounts VigiLyze

Filtrar Exportar

<input type="checkbox"/>	VN-GDPM-20190014	Centro Nacional de Farmacovigilância		11092018	Febre, Som inarticulado, Diarreia, Vômiturção		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	VN-GDPM-20190013	Centro Nacional de Farmacovigilância		09042018	Febre, Dificuldade da respiração, Livedo reticular, Palidez, Tosse		09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	VN-GDPM-20190012	Centro Nacional de Farmacovigilância		30102018	Lábios azuis, Choro persistente, Livedo reticular, Hipotensão	Polio	09072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	UMC-UMCORG-300000173	Centro Nacional de Farmacovigilância		01072019	Mai-estar geral	Metformin	09072019	Aberto	✓
<input type="checkbox"/>	UMC-UMCORG-300000172	Centro Nacional de Farmacovigilância			Sangramento Gi	Warfarin	05072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	SE-ZZZ-SERIOUS01	Centro Nacional de Farmacovigilância	MN		Paragem cardíaca	Calpol, Calpol	05072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	SE-ZZZ-TESTCASE01	Centro Nacional de Farmacovigilância	MN		Erupção outânea	Calpol, Calpol	05072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	SE-CPB-2019-00039	Centro Nacional de Farmacovigilância		18122003	Tricoglosia	Engerix	02072019	Aberto	
<input type="checkbox"/>	UMC-UMCORG-300000167	Centro Nacional de Farmacovigilância			Erupção outânea		28092019	Aberto	

Página 1 de 8



Uppsala
Monitoring
Centre

© Uppsala Monitoring Centre

Contato | Privacy policy | Cookies | Terms of use | Help

Versão MedDRA: 22.0

O logo do UMC é um link que direciona para o site do UMC (www.who-umc.org)

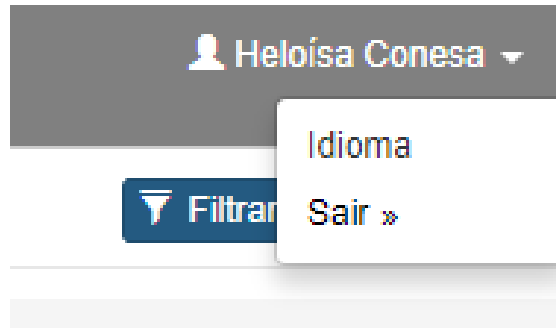
Se o seu computador estiver configurado, ao clicar em **Contato** abrirá automaticamente uma mensagem de e-mail em branco direcionado a vigibase@who-umc.org. Você pode usar este endereço de e-mail para solicitar a inclusão de medicamentos no WHODrug ou para enviar qualquer outra dúvida sobre o VigiFlow.

Ao clicar em **Help**, você será direcionado à página do VigiFlow no website do UMC, onde estão disponíveis os materiais de treinamento e documentos técnicos.

Versão do MedDRA atualmente implementada no VigiFlow

Configurações de idioma

Ao clicar no nome de usuário, é possível mudar o idioma do VigiFlow.



Escolha do idioma

Escolha o idioma que você quer usar.

IMPORTANTE! O mesmo idioma é aplicado na interface do Sistema e na terminologia médica, ou seja, não é possível usar o Vigiflow em um idioma com o MedDRA em um idioma diferente.

The screenshot displays the 'Lista de notificações' (Notification List) in the Vigiflow - National Centre application. The interface includes a header with the user name 'Helbisa Conesa' and navigation buttons for '+ Nova notificação', 'Import ICSRs', and 'VigLyze'. A 'Filtrar' (Filter) button and an 'Export' button are also present. The main area shows a table of notifications with columns for 'Identificação única no Mundo', 'Organisation', 'Iniciais do paciente', 'Data de nascimento', 'Reação/ evento adverso (MedDRA)', 'Nome do medicamento (WHODrug)', 'Data de recebimento mais recente', 'Estado da notificação', and 'VigLyze'. A 'Select language' dialog box is overlaid on the table, offering options for English, Spanish, French, Portuguese (selected), and Russian. The dialog has an 'OK' button at the bottom.

Identificação única no Mundo	Organisation	Iniciais do paciente	Data de nascimento	Reação/ evento adverso (MedDRA)	Nome do medicamento (WHODrug)	Data de recebimento mais recente	Estado da notificação	VigLyze
UMC-UMCORG-300000067	National Centre	JD			Betaferon	13022019	Aberto	
UMC-UMCORG-1008	National Centre	TE	16071964	Exantema em placas	Acetylsalicylic acid,Caffeine,Paracetamol	04102018	Aberto	
UMC-UMCORG-2109	National Centre	UMC	17051978	Febre, Espirro		13112017	Aberto	
UMC-UMCORG-5781	National Centre	GD		Rabdomiólise	Thiamazol	02032017	Aberto	
UMC-UMCORG-6685	National Centre	NO	08011920	Pneumonia	Fenoximetilpenicilina	02032017	Aberto	
UMC-UMCORG-1006	National Centre		12072006	Polidactilia dos dedos d	Propylthiouracil	02032017	Aberto	
UMC-UMCORG-1004	National Centre			Produto falsificado	Zolpidem	02032017	Aberto	
UMC-UMCORG-1003	National Centre	HW	1970	Hipersónia	Cymbalta	02032017	Aberto	
UMC-UMCORG-4094	National Centre	ZZ	03101985	Paragem cardíaca, Con	Cilaheart, Heartoin	06022002	Aberto	
UMC-UMCORG-300000024	National Centre	HH					Aberto	
DE-SOMEORG-345345	National Centre			Erupção cutânea, Pruric	Alvedon, Beta-alanine		Aberto	
UMC-UMCORG-8099	National Centre			Sensação de frio	Zofli, Aeggylitehydrolysat		Aberto	
UMC-UMCORG-8098	National Centre	B_OB		Infeção das vias respir	Tol		Aberto	!
UMC-UMCORG-8097	National Centre	R_UT		TA baixa	Dolex		Aberto	✓
UMC-UMCORG-1342	National Centre		23021974	Via incorrecta de administração da dosagem do fármaco	Bentyl		Aberto	
UMC-UMCORG-1007	National Centre						Aberto	
UMC-UMCORG-1001	National Centre	Indira G		Bradicardia, Com tonturas, Boca seca	Bentyl		Aberto	

eReporting

eReporting: complemento ao VigiFlow

eReporting é um formulário online padronizado, desenvolvido pelo UMC para facilitar a notificação eletrônica de RAMs e EAPVs por pacientes e profissionais de saúde

- *As notificações entram diretamente no VigiFlow sem atrasos*
- *As informações são automaticamente atribuídas aos campos correspondentes*
- *O centro de FV precisa somente finalizar a entrada manual de dados*



Campos do eReporting (1/3)

Notificador

E-mail *

Notificador *

Usuário do Medicamento

Iniciais *

Sexo * Masculino Feminino

Peso kg

Data de nascimento * ou Idade no momento da reação

País onde a(s) reação(ões) iniciou

Campos do eReporting (2/3)

Descreva a situação

* Descreva pelas suas palavras qualquer sintoma ou efeito indesejado que tenha suspeita de ter sido causado pelo medicamento;

Podem ser inseridos outros detalhes sobre o(s) medicamento(s) e datas relevantes. Por favor insira o máximo de informações possíveis.

Caracteres restantes: 19983

Narrativa do caso

Reações/sintomas

Insira uma breve descrição (ex: dor de cabeça ou diarreia) para a(s) reação(ões), bem como outros detalhes relevantes. Clique no botão "Adicionar outra reação / sintoma" para cada nova reação.

1 Reação/sintoma *

Caracteres restantes: 195

Enjôo



Data de início *
20 10 2018

Data de fim
dd mm aaaa

Duração
ou [] []

Evolução da reação

- Recuperado/resolvido Fim da reação mas com sequelas
 Em recuperação/em resolução Fatal
 Não recuperado/não resolvido Desconhecido

Adicionar outra reação/sintoma

A(s) reação(ões) causou qual dos seguintes

Escolha os que se aplicam ou deixe em branco

- Causou hospitalização/prolongamento Risco de vida
 Incapacidade/incapacitante Resultou em morte
 Anomalia congênita / malformação à nascença Outras situações clinicamente importantes

Campos do eReporting (3/3)

Medicamentos

Insira o nome e outros detalhes para cada medicamento que tomou antes da reação acontecer. Clique em "Adicionar outro medicamento" para cada novo medicamento. Por favor, descreva também produtos a base de plantas, drogas recreativas ou outros medicamentos alternativos que tomou.

1 Nome do medicamento * Fabricante do medicamento Provável causador da reação

Dosagem Dose

Via Local onde adquiriu o medicamento

Data de início Data de fim ou

Razão para tomar o medicamento Caracteres restantes: 242

O que mais fez? Caracteres restantes: 90 Ação tomada com o medicamento

O medicamento já causou reação semelhante? Sim Não Desconhecido [Limpar](#)

Adicionar informações sobre todos os medicamentos, individualmente. Não se esqueça dos medicamento de "venda livre", produtos a base de plantas, drogas recreativas ou outros medicamentos alternativos.

Informação adicional

Insira uma breve descrição da história médica. Isso é importante uma vez que algumas reações só aparecem com a combinação de doenças, dietas especiais, drogas, tabagismo, consumo de álcool ou alergias. Insira também outros comentários que preferir.

Doença prévia e atual Caracteres restantes: 10000

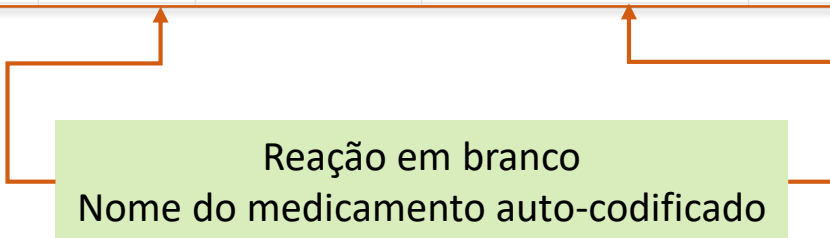
Comentários adicionais Caracteres restantes: 500

Conexão entre eReporting e VigiFlow

Quando um novo caso é enviado pelo eReporting, ele aparece automaticamente na lista de notificações, conforme abaixo.

Se os nomes dos medicamentos forem reconhecidos no dicionário WHODrug, eles serão codificados automaticamente.

Identificação única no mundo	Delegated to organisation	Iniciais do paciente	Data de nascimento	Reação/ evento adverso (MedDRA)	Nome do medicamento (WHODrug)	Data da última atualização	Status da notificação	VigiLyze
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000141	Centro Nacional de Farmacovigilância	MRC				20082019	Aberto	
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000090	Hospital A2	JD				03042019	Aberto	
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000088	Centro Nacional de Farmacovigilância	MRC			Pyrazinamide, Prothionamide, Delamanid, Cycloserine	02042019	Aberto	
<input type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000082	Centro Nacional de Farmacovigilância	J	01011995		Dymista	27032019	Aberto	



Auto-reconhecimento das informações registradas no eReporting

Notificações recebidas através do eReporting exigem menos entrada manual de dados, uma vez que as informações registradas no formulário online do eReporting são automaticamente transferidas ao campo correspondente no VigiFlow.

Informações da notificação

Paciente

Narrativa do caso e outras informações

História médica e medicamentosa

Reação: Enjôo

Medicamento: Metformina

Testes e procedimentos

Avaliação de causalidade

Resumo

UMC-UMCORG-300000032

Informações da notificação

Título da notificação	Tipo de notificação Notificação espontânea	Estado da notificação Aberto	Identificação da notificação de segurança UMC-UMCORG-300000032
Data inicial de recebimento 18 Fevereiro 2019	Data inicial da notificação 18 Fevereiro 2019	Recebido de Profissional de Saúde	Outra identificação da notificação GB-UMCPRS-a94c71a2-310f-4dfc-868e-20a8
Data de recebimento mais recente 18 Fevereiro 2019		Identificação única no Mundo UMC-UMCORG-300000032	

Notificação de literatura
 Parent Child report

Relacionar notificação (0)

Informação do notificador inicial

Notificador Médico	Título	Pais de notificação Brasil	<input checked="" type="checkbox"/> Primary
Sobrenome	Nome		
Departamento	Organização		
Endereço	Cidade	Estado	Código postal
Telefone	E-mail notificador@hospital.com.br		

Notas (0)

Paciente

Iniciais do paciente AB	Sexo Feminino	Data da última menstruação	Peso corpóreo (Kg)	Altura corpórea (cm)
Data de nascimento	Idade no tempo de início da reação 60 ano	Faixa etária / Grupo de Idade		

Additional fields

Narrativa do caso e outras informações

Narrativa do caso Narrativa do caso	Comentários do notificador
--	----------------------------

História médica e medicamentosa

História Médica relevante (MedDRA)

Data de início	Data de término	Continua
----------------	-----------------	----------

Como identificar as notificações recebidas pelo eReporting – filtro de busca

Também é possível identificar as notificações que chegaram pelo eReporting através do filtro de busca **Método de transferência** e uma coluna no Excel exportado.

Formulário de busca para notificações:

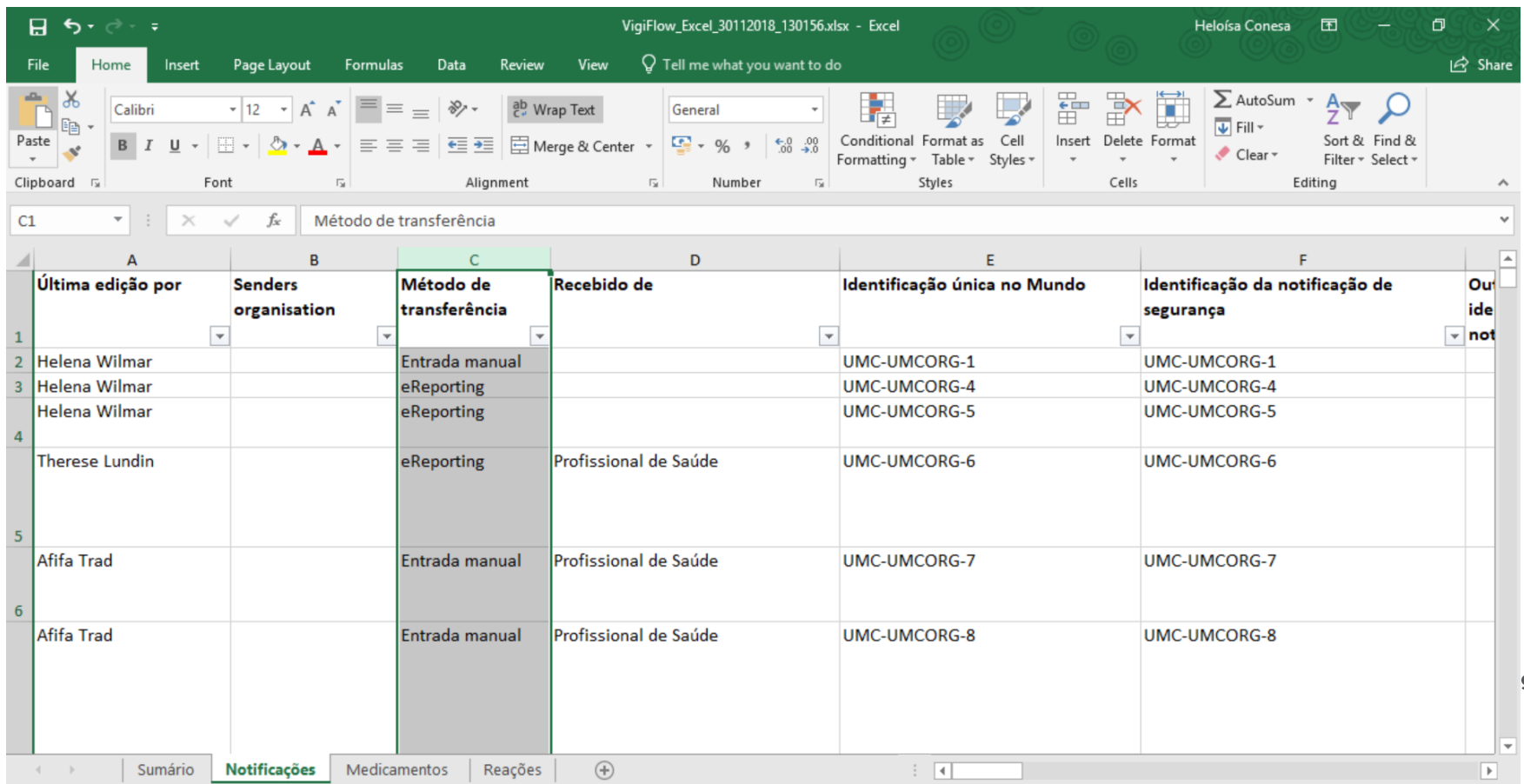
- Data inicial de recebimento (de): [] [] [] []
- Data inicial de recebimento (até): [] [] [] []
- Título da notificação: []
- Estado da notificação: []
- Recebido de: []
- Tipo de notificação: []
- Iniciais do paciente: []
- Método de transferência: **eReporting**
- Sexo: []
- Notificador: []
- Data de nascimento: [] [] [] []
- Reação/ evento adverso (MedDRA): []
- Grave: []
- Seriousness criteria: []
- Nome do medicamento (WHODrug): []
- Princípios ativos (WHODrug): []
- Código ATC: []
- Report identifier: []
- Desfecho da reação: []
- Assigned to: []
- Problemas adicionais relacionados ao medicamento: []
- Batch number / Diluent batch number: []
- Incluir notificações deletadas
- Show only ICSRs that can be copied to Vigilize
-

Página 1 de 1 << < 1 > >> notificações pesquisadas

<input type="checkbox"/> Identificação única no Mundo	Organisation	Iniciais do paciente	Data de nascimento	Reação/ evento adverso (MedDRA)	Nome do medicamento (WHODrug)	Data de recebimento mais recente	Estado da notificação	Vigilize
<input checked="" type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000033	Centro nacional	MBT			Betaferon	18022019	Aberto	
<input checked="" type="checkbox"/> UMC-UMCORG-300000032	Centro nacional	AB			Metformina	18022019	Aberto	

Como identificar as notificações que chegaram pelo eReporting – Excel

Também é possível identificar as notificações que chegaram pelo eReporting através do filtro de busca Método de transferência e uma coluna no **Excel** exportado.



The screenshot shows the Microsoft Excel interface with the following data:

	A	B	C	D	E	F	G
	Última edição por	Senders organisation	Método de transferência	Recebido de	Identificação única no Mundo	Identificação da notificação de segurança	Outro id not
1							
2	Helena Wilmar		Entrada manual		UMC-UMCORG-1	UMC-UMCORG-1	
3	Helena Wilmar		eReporting		UMC-UMCORG-4	UMC-UMCORG-4	
	Helena Wilmar		eReporting		UMC-UMCORG-5	UMC-UMCORG-5	
4	Therese Lundin		eReporting	Profissional de Saúde	UMC-UMCORG-6	UMC-UMCORG-6	
5	Afifa Trad		Entrada manual	Profissional de Saúde	UMC-UMCORG-7	UMC-UMCORG-7	
6	Afifa Trad		Entrada manual	Profissional de Saúde	UMC-UMCORG-8	UMC-UMCORG-8	

Perguntas:
vigibase@who-umc.org



– Building a global safety culture

Uppsala Monitoring Centre (UMC)
Box 1051, SE-751 40 Uppsala, Sweden
Tel: +46 18-65 60 60 www.who-umc.org