

Mahdolliset haittatapahtumat

Tuotteidemme turvallisuus on Novartiksen toiminnassa tärkeintä, ja olemme kiinnostuneita mahdollisista tuotteidemme käytön yhteydessä esiintyneistä haittatapahtumista. Tiedot mahdollisista haittatapahtumista tuotteidemme käytön aikana voivat auttaa parantamaan potilasturvallisuutta.

Jos tiedossasi on Novartiksen lääkkeen tai lääkinnällisen laitteen käytön yhteydessä ilmennyt haittatapahtuma, ilmoita siitä alla olevalla lomakkeella tai täällä: <https://www.novartis.com/report >

Etunimi

Sukunimi

Puhelinnumero

Sähköpostiosoite

Haittatapahtuman kuvaus

(esim. lääke tai lääkinnällinen laite, potilaan ikä ja sukupuoli, kuvaus tapahtumasta)

Tallennamme itsestänne ja kertomastanne haittatapahtumasta antamanne tiedot ja käsittelemme niitä luottamuksellisesti noudattaen Suomessa voimassa olevia lakeja. Jos olette antaneet yhteystietonne, saatamme olla teihin yhteydessä lisätietojen saamiseksi. Voitte lukea tietosuojailmoituksemme kokonaisuudessaan osoitteesta [Tietosuojailmoitus: Lääketurvatoiminta, lääkeinformaatiopalvelu ja tuotevalitukset](#)

CAPTCHA

This question is for testing whether or not you are a human visitor and to prevent automated spam submissions.

Lähetä

Source URL: <https://www.novartis.com/fi-fi/potilaille-ja-omaisille/haittatapahtumien-ilmoittaminen>

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/fi-fi/fi-fi/potilaille-ja-omaisille/haittatapahtumien-ilmoittaminen>
- <https://www.novartis.com/report >
- <https://www.novartis.com/fi-fi/fi-fi/kayttoehdot-tietosuojailmoitukset-ja-yhteisosaannot/tietosuojailmoitus->

laaketurvatoiminta-laakeinformaatiopalvelu-ja-tuotevalitukset

- <https://www.novartis.com/fi-fi/node/50571/printable/print>
- <https://www.novartis.com/fi-fi/node/50571/printable/pdf>