

# Actiq®

(Fentanilo)

Comprimido con aplicador bucal integrado

## DIARIO DEL DOLOR

Este diario del dolor está diseñado para registrar los niveles de dolor que se padecen todos los días, lo que le proporcionará a usted y a su médico una herramienta para realizar un seguimiento de los síntomas diarios y de la eficacia del tratamiento. Rellene este diario cuando experimente dolor irruptivo (DI)

### Sus datos

Nombre:

Fecha de nacimiento:

Dirección:

Nº de teléfono:

Nombre del hospital:

Nº de teléfono del hospital:

### Datos de la medicación

Actiq® 200 mcg

Actiq® 400 mcg

Actiq® 600 mcg

Actiq® 800 mcg

Actiq® 1.200 mcg

Actiq® 1.600 mcg

### Otros medicamentos que toma para el dolor:

Nombre del medicamento:

Dosis que toma:

Nombre del medicamento:

Dosis que toma:

Nombre del medicamento:

Dosis que toma:

### Contactos del equipo médico

Médico:

Número de teléfono durante la jornada laboral:

Número de teléfono en horas fuera de oficina:

Número de teléfono de emergencias:

### Otros profesionales sanitarios del equipo

Nombre:

Teléfono:

Nombre:

Teléfono:

Nombre:

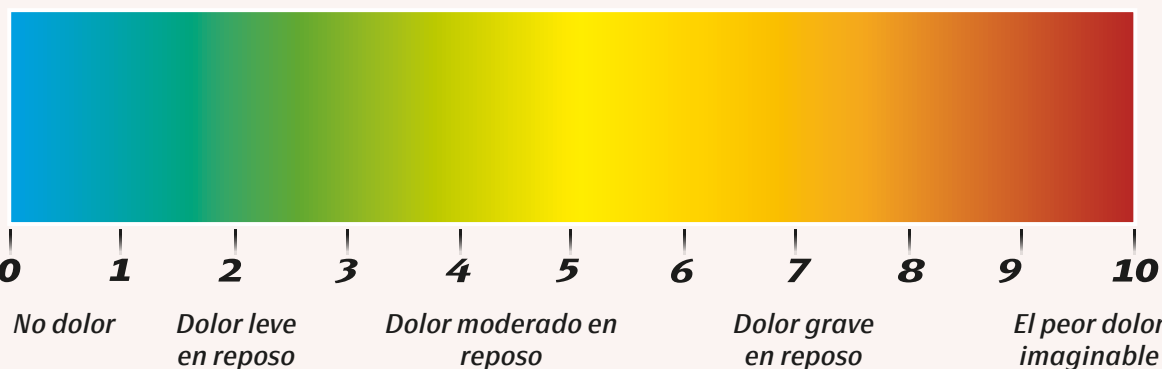
Teléfono:

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Fecha de revisión: Septiembre 2019

Disponible en la web de la AEMPS [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

### Escaia del dolor

Puntuación de su dolor irruptivo (DI) (0-10)



Rellene solo este diario cuando experimente DI

Fecha y hora:

Puntuación de dolor (0 a 10):  
(siendo 0 la ausencia de dolor y 10 el peor dolor imaginable):

¿Cuánto tiempo duró el dolor?:

¿Dónde siente el dolor y cómo lo siente  
(e.g. dolor punzante e intenso, brote, etc.)?:

¿Presentó algún efecto adverso? ¿Cuál?:

¿Qué estaba haciendo cuando empezó el dolor?:

Notas

## NOTIFICACIÓN DE REACCIONES ADVERSAS

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

Adicionalmente, pueden notificarse al laboratorio titular a través del mail de contacto [safety.spain@tevaeu.com](mailto:safety.spain@tevaeu.com) o llamando al teléfono: + 34 535 91 80.

Para más información consulte el prospecto del producto disponible en [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es).