

1.0 วัตถุประสงค์

วัตถุประสงค์ของเอกสารนี้คือการให้ข้อมูลที่จำเป็นสำหรับการประเมินความเสี่ยงของผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ (PMD) ที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ (AE) และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้ (SAE) เอกสารนี้จะอธิบายถึงวิธีการในการระบุและประเมินความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้ และวิธีการในการจัดการกับความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้

2.0 ขอบเขต

เอกสารนี้ (AE) จะครอบคลุมถึงความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ (AE) และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้ (SAE) เอกสารนี้จะอธิบายถึงวิธีการในการระบุและประเมินความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้ และวิธีการในการจัดการกับความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้

- วัตถุประสงค์ของเอกสารนี้ (AE-ความปลอดภัยของผู้ใช้)
- ขอบเขต
- วัตถุประสงค์ (ความปลอดภัยของผู้ใช้)
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์

3.0 วัตถุประสงค์ (SAE) ที่เกี่ยวข้อง

- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์
- วัตถุประสงค์

4.0 วัตถุประสงค์ (PSUR)

วัตถุประสงค์ของเอกสารนี้ (PSUR) คือการประเมินความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ (AE) และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้ (SAE) เอกสารนี้จะอธิบายถึงวิธีการในการระบุและประเมินความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้ และวิธีการในการจัดการกับความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของผู้ใช้ และผลกระทบต่อสุขภาพของผู้ใช้

Pharmaceutical Regulatory Agency (PRAC) (European Medicines Agency EMA) 2015

Pharmaceutical Regulatory Agency (PRAC) (European Medicines Agency EMA) 2015

Pharmaceutical Regulatory Agency (PRAC) (European Medicines Agency EMA) 2015

2015

- World Health Organization (2002). *The importance of pharmacovigilance: Safety monitoring of medicinal products*. Geneva: World Health Organization. Retrieved 14 September, 2015, from <https://www.who.int/publications/i/item/10665-42493>

2015