

MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL RESOLUCIÓN NÚMERO U 00123 DE 2015

(2 1 **ENE** 2015)

Por la cual se establece el reporte de información de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación a la Cuenta de Alto Costo

EL MINISTRO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

En uso de sus facultades legales, especialmente las conferidas en el numeral 7 del artículo 173 de la Ley 100 de 1993 y el artículo 2 del Decreto - Ley 4107 de 2011 y,

CONSIDERANDO

Que mediante el Decreto 2699 de 2007 modificado por los Decretos 4956 de 2007, 3511 de 2009 y 1186 de 2010, se creó la Cuenta de Alto Costo y se definió, entre otros aspectos, que la periodicidad, la forma y la estructura de la información que debe reportarse, será determinada por el Ministerio de la Protección Social, hoy Ministerio de Salud y Protección Social.

Que este Ministerio mediante Resolución 3681 de 2013, definió los contenidos y requerimientos técnicos de la información a reportar, por una única vez a la Cuenta de Alto Costo, para la elaboración del censo de pacientes con enfermedades huérfanas.

Que la información reportada, validada y detallada a la Cuenta de Alto Costo permite efectuar el análisis y evaluación de la gestión de riesgo realizada por las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios – EAPB pertenecientes a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción y las direcciones departamentales, distritales y municipales de salud, así como, servir de apoyo a las acciones de inspección, vigilancia y control por parte de las autoridades competentes.

Que de acuerdo con el informe preliminar del censo de enfermedades huérfanas presentado por la Cuenta de Alto Costo a este Ministerio, se observa un número importante de pacientes con diagnóstico de hemofilia.

Que por lo anterior se hace necesario contar con información periódica, validada y detallada de los pacientes con hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de coagulación, para medir la prevalencia de la enfermedad en el país.

En mérito de lo expuesto,

RESUELVE

Artículo 1. Objeto y ámbito de aplicación. La presente resolución tiene por objeto establecer el reporte de información de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, a la Cuenta de Alto Costo por parte de las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud – IPS, las Entidades Administradoras de Planes de Beneficios de Salud – EAPB incluidas las de régimen de excepción y régimen especial de salud y las direcciones departamentales, distritales y municipales de salud.

Artículo 2. Reporte de la Información. Las Entidades Administradoras de Planes de Beneficios, pertenecientes a los regimenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción y las direcciones departamentales y distritales de salud deben reportar la información definida en la presente resolución a más tardar el 30 de marzo de cada año, con la medición de las variables que se describen en el Anexo Técnico que hace parte integral de la misma,



con corte al 31 de enero de cada año, utilizando para el efecto el aplicativo web de la Cuenta de Alto Costo.

Artículo 3. Responsabilidades de las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud, -IPS. En desarrollo de lo dispuesto en el artículo 114 de la Ley 1438 de 2011, las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud deberán:

- Recolectar y reportar a las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios 3.1. EAPB pertenecientes a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción, así como, a las direcciones municipales, departamentales y distritales de salud, según corresponda, el registro de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras coaquiopatias asociadas a déficit de factores de la coagulación, según el Anexo Técnico que hace parte integral de esta resolución, mínimo 30 días calendario antes de la fecha de reporte ante la Cuenta de Alto Costo.
- Capacitar a su personal en el registro y soporte clínico relacionado con la atención 3.2. de Hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación.

Artículo 4. Responsabilidades de las Entidades Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB). Las Entidades Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB) pertenecientes a los regimenes, contributivo, subsidiado, especial y de excepción, deberán:

- Recolectar y consolidar el registro de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras 4.1. coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, remitidas por su red de prestadores de servicios de salud.
- Reportar a la Cuenta de Alto Costo, el registro de pacientes diagnosticados con 4.2 hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, conforme a lo señalado en el Anexo Técnico que hace parte integral de esta Resolución.
- 4.3. Responder por la oportunidad, cobertura y calidad de la información reportada.
- Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación a las 4.4. Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud, de su red de servicios.
- Verificar la veracidad de la información reportada por las Instituciones Prestadoras de 4.5. Servicios de Salud, de su red de servicios.

Artículo 5. Responsabilidades de las direcciones municipales de salud. Las direcciones municipales de salud, deberán:

- Recolectar y consolidar el registro de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras 5.1. coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, remitidas por su red de prestadores de servicios de salud, según su competencia.
- Reportar a las direcciones departamentales de salud, el registro de pacientes 5.2. diagnosticados con Hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, conforme a lo señalado en el Anexo Técnico que hace parte integral de la presente resolución, 30 días calendario antes de la fecha de reporte a la Cuenta de Alto Costo.
- 5.3. Responder por la oportunidad, cobertura y calidad de la información reportada.
- 5.4. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación a las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud públicas, que tienen a su cargo la atención de personas que no se encuentran afiliadas al Sistema General de Seguridad Social en Salud.
- 5.5. Realizar la verificación de la veracidad de la información reportada por las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud públicas de su red de servicios.

Artículo 6. Responsabilidades de las direcciones departamentales y distritales de salud. Las direcciones departamentales y distritales de salud, deberán:

- 6.1. Recolectar y consolidar el registro de pacientes diagnosticados con hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, remitidos por las Direcciones Municipales de Salud e Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud, de su red de servicios.
- 6.2. Reportar a la Cuenta de Alto Costo, el registro de pacientes diagnosticados con Hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación, conforme a lo señalado en el Anexo Técnico, que hace parte integral de esta resolución.
- 6.3. Responder por la oportunidad, cobertura y calidad de la información reportada.
- 6.4. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación a las Direcciones Municipales de Salud, e Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud públicas que tienen a su cargo la atención de personas que no se encuentran afiliadas al Sistema General de Seguridad Social en Salud, de acuerdo con sus competencias.
- 6.5. Verificar la veracidad de la información reportada por las direcciones municipales de salud o a las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud de su red de servicios.

Artículo 7. Responsabilidades de la Cuenta de Alto Costo. En cumplimiento de lo dispuesto en la presente resolución, la Cuenta de Alto Costo es responsable de:

- 7.1. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación a las, Entidades Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB), pertenecientes a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción.
- 7.2. Realizar y publicar un instructivo pormenorizado que aclare las preguntas que surjan durante el proceso de recolección y consolidación de la información.
- 7.3. Recolectar y consolidar la información relacionada con el aseguramiento de los pacientes diagnosticados con hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación.
- 7.4. Enviar la información según los estándares técnicos definidos por el Ministerio de Salud y Protección Social para su integración al Sistema Integral de Información de la Protección Social (SISPRO) de acuerdo con la periodicidad que se establezca.
- 7.5. Entregar anualmente al Ministerio de Salud y Protección Social la información de gestión de riesgo de hemofilia y otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación por asegurador para apoyar la vigilancia.
- Artículo 8. Certificación de veracidad de la información. El representante legal de la respectiva Entidad Administradora de Planes de Beneficios -EAPB, perteneciente a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción, y el representante legal de la dirección territorial de salud respectiva, certificará la veracidad de la información que reporta mediante una comunicación a la Cuenta de Alto Costo con el número de radicación generado por el aplicativo de recepción de la base de datos, posterior a su radicación por el aplicativo web de la Cuenta de Alto Costo.
- **Artículo 9.** Validaciones y auditoría de la información. La información reportada por las Entidades Administradoras de Planes de Beneficios EAPB, pertenecientes a los regímenes, contributivo, subsidiado, especial y de excepción y las direcciones departamentales y distritales de salud en virtud de lo estipulado en la presente resolución, podrá ser objeto, entre otras, de las siguientes validaciones:
- 9.1. Ser contrastada con la información que disponga el Ministerio de Salud y Protección Social para verificar la afiliación y derechos de cada uno de los pacientes.
- 9.2. Revisada por el Ministerio de Salud y Protección Social y por la Cuenta de Alto Costo, con el fin de detectar y corregir duplicidades e inconsistencias en la información.



9.3. Ser auditada por la entidad contratada por la Cuenta de Alto Costo, la cual puede contemplar muestras representativas, con el fin de garantizar la calidad, confiabilidad y veracidad de la información reportada.

Parágrafo. Los resultados estadísticos y su análisis en virtud del reporte de que trata la presente resolución, será publicada en la página web de este Ministerio y en la página web de la Cuenta de Alto Costo.

Artículo 10. Tratamiento de la información. Las entidades que participen en el flujo y consolidación de la información, serán responsables del cumplimiento del régimen de protección de datos y demás aspectos relacionados con el tratamiento de información, que le sea aplicable en el marco de las Leyes Estatutarias 1581 de 2012, Decreto 1377 de 2013, Ley 1712 de 2014 y las normas que las modifiquen, reglamenten, aclaren o sustituyan.

Artículo 11. Vigilancia y control. En desarrollo de sus propias competencias, a las autoridades que ejerzan funciones de inspección, vigilancia y control les corresponde cumplir y hacer cumplir las disposiciones establecidas en la presente resolución, adoptar las medidas necesarias conforme a la normatividad vigente.

Artículo 12. Vigencia. La presente resolución rige a partir de su publicación.

PUBLIQUESE Y CÚMPLASE

Dada en Bogotá, D.C. a los,

2 1 ENE 2015

ALEJANDRO GAVIRIA URIBE

ANEXO TÉCNICO

CONTENIDOS Y REQUERIMIENTOS TÉCNICOS DE LA INFORMACION A REPORTAR RESPECTO DE LAS PERSONAS CON DIAGNÓSTICO DE HEMOFILIA Y OTRAS COAGULOPATÍAS ASOCIADAS A DÉFICIT DE FACTORES DE LA COAGULACIÓN

Cada EAPB perteneciente a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción y las direcciones departamentales y distritales enviarán a la Cuenta de Alto Costo en la fecha de reporte prevista, un archivo en texto plano, delimitado por tabulaciones, donde cada fila o registro representa un paciente que entre la fecha de corte respectiva y la fecha de medición anterior, se encontraba afiliado a las entidades obligadas a reportar.

Cada registro del archivo debe contener exactamente la totalidad de los campos diligenciados, separados por tabulaciones, los cuales deben corresponder a las variables que se definen en la estructura de variables del presente anexo técnico. Todos los campos son obligatorios.

CARACTERÍSTICAS DE LOS ARCHIVOS PLANOS

Los archivos deben ser tipo texto y cumplir con las siguientes especificaciones técnicas:

- En el anexo técnico de los archivos, el tipo de dato, corresponde a los siguientes: A-Alfanumérico N-Numérico D-decimal F-Fecha H:Hora
- Todos los datos deben ser grabados como texto en archivos planos de formato ANSI, con extensión .txt
- 3. El formato del nombre del archivo es AAAAMMDD_CODEPS_AR.txt, donde AAAAMMDD corresponde a la fecha de reporte definida en el artículo 2° de la presente resolución y CODEPS al código de seis caracteres o el código del departamento o distrito según DIVIPOLA en caso de las entidades departamentales y distritales de salud
- 4. El separador de campos debe ser tabulaciones, y debe ser usado exclusivamente para este fin.
- 5. Ningún dato en el campo debe venir encerrado entre comillas ("") ni ningún otro carácter especial.
- 6. Los campos numéricos deben venir sin ningún formato de valor ni separación de miles. Para los campos que se permita valores decimales, se debe usar el punto como separador de decimales.
- 7. Los campos de tipo fecha deben venir en formato AAAA-MM-DD incluido el carácter guion, a excepción de las fechas que hacen parte del nombre de los archivos.
- 8. Los valores registrados en los archivos planos no deben tener ninguna justificación, por lo tanto no se les debe completar con ceros ni espacios.
- 9. Tener en cuenta que cuando los códigos traen CEROS, estos no pueden ser reemplazados por la vocal 'O' la cual es un carácter diferente a cero.
- Los archivos planos no deben traer ningún carácter especial de fin de archivo ni de final de registro. Se utiliza el ENTER como fin de registro.



ESTRUCTURA DE DATOS A REPORTAR.

Nº	Nombré del campo	Tipo	Longitud Máxima del Campo	Valores permitidos
(2) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	Andrew Allender:		IDE	NTIFICACION
1	Primer nombre del usuario	A	20	Escriba el primer nombre del usuario
2	Segundo nombre del usuario	А	30	Escriba el segundo nombre del usuario. En caso de un tercer nombre, escríbalo separado por un espacio. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo nombre (NONE="Ningún Otro Nombre Escrito").
3	Primer apellido del usuario	Α	20	Escriba el primer apellido del usuario.
4	Segundo apellido del usuario	А	30	Escriba el segundo apellido del usuario. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo apellido (NOAP=Ningún Otro Apellido")
5	Tipo de Identificación del usuario	A	2	RC=Registro Civil, TI=Tarjeta Identidad, CC=Cédula de Ciudadanía, CE≠Cédula Extranjería, PA=Pasaporte, MS=Menor sin Identificación (solo para el Régimen Subsidiado), AS=Adulto sin Identificación (solo para el Régimen Subsidiado). CD=Carnet Diplomático
6	Número de Identificación del usuario	A	20	Número de identificación del afiliado según el tipo de identificación;
7	Fecha de nacimiento	F	10	Fecha de nacimiento del usuario en el formato AAAA-MM-DD.
8	Sexo	Α	1	M= masculino, F= femenino
9	Ocupación	А	4	Código según la Clasificación Internacional Uniforme de Ocupaciones. Si no existe información ≠9999 y si No Aplica =9998
10	Régimen de afiliación al SGSSS	А	1	C=Régimen Contributivo, S=Régimen Subsidiado , P=Regimenes de excepción, E=Régimen especial N=No asegurado
11	Código de la EAPB o de la entidad territorial		6	Cuando el usuario tenga EAPB escriba el código de la empresa aseguradora que registra al usuario (EPS/EOC/EPSI/ESS/CCF/EAS). Cuando el usuario sea notificado por entidad territorial escriba el código de departamento y municipio según DANE.
12	Código pertenencia étnica	N	1	Registre el grupo étnico del usuario:1=Indígena, 2=ROM (gitano), 3=Raizal del archipiélago de San Andrés y Providencia, 4=Palenquero de San Basilio, 5=Negro(a), mulato(a), afro colombiano(a) o afro descendiente, 6=Ninguna de las anteriores
13	Grupo poblacional	А	2	1=Indigentes; 2=Población infantil a cargo del ICBF; 3=Madres comunitarias; 4=Artistas, autores, compositores; 5=Otro grupo poblacional; 6=Recién Nacidos; 7=Discapacitados; 8=Desmovilizados; 9=Desplazados; 10=Población ROM; 11=Población raizal; 12=Población en centros psiquiátricos; 13=Migratorio; 14=Población en centros carcelarios; 15=Población rural no migratoria; 16=Afrocolombiano; 31=Adulto mayor; 32=Cabeza de familia; 33=Mujer embarazada; 34=Mujer lactante; 35=Trabajador urbano; 36=Trabajador rural; 37=Víctima de violencia armada; 38=Jóvenes vulnerables rurales; 39=Jóvenes vulnerables urbanos; 50=Discapacitado - el sistema nervioso; 51=Discapacitado - los ojos; 52=Discapacitado - los oídos; 53=Discapacitado - los demás órganos de los sentidos (olfato, tacto y gusto); 54=Discapacitado - la voz y el habla; 55=Discapacitado - el sistema cardiorrespiratorio y las defensas; 56=Discapacitado - la digestión, el metabolismo, las hormonas; 57=Discapacitado - el sistema genital y reproductivo; 58=Discapacitado - el movimiento del cuerpo, manos, brazos, piernas; 59=Discapacitado - la piel; 60=Discapacitado - otra; ND=No definido



RESOLUCIÓN NÚMERO U 0 0 1 23 DE 1 ENE 2015 Página 7 de 11

N°	Nombre del campo	Tipo	Longitud Máxima del Campo	Valores permitidos Registre el Código del municipio en donde reside el afiliado		
14	Municipio de residencia	Α	5	según la división político administrativa DIVIPOLA – DANE. Este código debe ser reportado en 5 dígitos, donde los dos primeros dígitos corresponden al departamento donde se localiza el municipio.		
15	Número telefónico del paciente (incluyendo a familiares y cuidadores):	Α	21	Registre sólo dos números de teléfono(s) fijos y/o móviles completos para contactar al paciente y separe por comas		
16	Fecha de afiliación a la EPS que registra	F	10	Fecha en la que el usuario se afilió a la EPS en el formato AAAA-MM-DD.		
17	Estado de gestación a la fecha de corte	N	1	0=no. 1=si, 3= no aplica		
18	Usuario en programa de planificación o consejería genética	N	1	0=planificación, 1=consejería genética, 2= planificación y consejería genética, 3= no aplica, 4= ninguno		
			DI	AGNOSTICO		
19	Edad del usuario en el momento del diagnostico	N	4	Diligenciar la edad en años al momento del diagnóstico, 9998= dato no disponíble		
20	Motivo de la prueba de diagnostico	N	1	0=madre portadora conocida,1= otro historial familiar, 2=sintoma hemorrágico, 3= otro, 4= desconocido		
21	Fecha de diagnostico	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1811-01-01=Dato No disponible, porque el diagnóstico se realizó en otra EPS		
22	Código válido de habilitación de la IPS donde se realiza la confirmación diagnóstica (IPS donde se realiza el diagnostico por parte de el medico)	N	12	Código válido de habilitación de la IPS que presta los servicios a los usuarios de la EAPB y se encontrará tantas veces como ámbito de prestación del servicio tenga disponible la IPS por cada EAPB. El código corresponde al Registro Especial de Prestadores de Servicios de Salud. Ejemplo: 173805676501		
23	Tipo de deficiencia diagnosticada	N	1	0= Factor VIII (Hemofilia A), 1= Factor IX (Hemofilia B); 2= portadora; 3= Von Wilebrand, 4= Fibrinógeno, 5= Protrombina, 6=FV, 7=FV y FVIII, 8=FVII, 9=FX, 10=FXI, 11=FXIII		
24	Clasificación de severidad según nivel de factor	ŧ	4	0=leve; 1=moderado; 2=severo, 3=desconocido, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.		
		DAS E	JAGNOSTIC/	AS INICIALES PARA HEMOFILICOS		
25	Actividad coagulante del factor	N	4	0=<1%, 1=>1 y <5%, 2= >5 a 40%, 3= desconocido, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.		
			NTECEDEN	TES PARA HEMOFILICOS		
26	Antecedentes familiares asociados a hemofilia		4	O=No tiene antecedentes familiares, 1=Madre ,2=Padre, 3= 1 Hermano, 4=2 Hermanos, 5=1 Hermana, 6= 2 Hermanas, 7=Padre y Madre, 8= Padre y 1 hermano, 9=Padre y 2 hermanos, 10= Padre y 1 hermana, 11= Padre y dos hermanas, 12= Madre y 1 hermano, 13=Madre y 2 hermanos, 14= Madre y 1 hermana, 15 = Madre y 2 hermanas, 16= 1 sobrina, 17= dos sobrinas, 18= 1 sobrino, 19= 2 sobrinos, 20= desconocido, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.		
		•	TRATAMIENT	O INICIAL HÉMOFILICOS		
27	Factor recibido	N	4	0= concentrado de factor VIII, 1= concentrado de factor IX, 2= plasma fresco congelado, 3=crioprecipitado, 4=desconocido, 5= no recibió tratamiento, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.		



	·			
N°	Nombre del campo	Tipo	Longitud Maxima del Campo	Valores permitidos 0= a demanda; 1= profilaxis primaria; 2= profilaxis
28	Esquema	N	4	secundaria; 3=profilaxis terciaria; 4= profilaxis intermitente; 5= sin tratamiento, 6= desconocido, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
29	Fecha de inicio del primer tratamiento	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
		TRAT	AMIENTO A	CTUAL PARA HEMOFILICOS
30	Factor recibido	N	4	0= concentrado de factor VIII, 1= concentrado de factor IX, 2= FVIIRa (factor VIII recombinante activado), 3=CCPa (concentrado de complejo de protrombina activado), 4= plasma fresco congelado, 5= Crioprecipitado 6= No aplica, 7=Paciente con hemofilia no recibe tratamiento, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
31	Esquema	N	4	0= a demanda; 1= profilaxis primaria; 2= profilaxis secundaria; 3=profilaxis terciaria; 4= profilaxis intermitente, 5= usuario en profilaxis que requirió manejo adicional en el periodo de corte por trauma o intervención quirúrgica, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
32	Peso (kg)	D	5	Diligencie el ultimo peso del usuario en el periodo de corte en kilogramos, use el punto (.) como separador de decimales.
32.1	Dosis: Ul/dosis (profilaxis) (última dosis calculada para el periodo)	N	4	Diligenciar número de unidades por dosis según protocolo establecido para el paciente (no multiplicar por peso), 9998= no aplica usuario hemofilico con manejo a demanda, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
32.2	Frecuencia por semana (profilaxis)	N	4	0= no aplica usuario hemofilico no recibe profilaxis, 1= 1 vez por semana, 2= dos veces por semana, 3= tres veces por semana, 4= cuatro veces por semana, 5= más de 4 veces por semana, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
32.3	Número de unidades totales en el período Ul/dl (demanda)	N	4	Diligenciar número de unidades suministradas al paciente en el periodo , 9998= no aplica usuario hemofilico con manejo en profilaxis, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
32.4	Numero de aplicaciones del factor en el periodo (demanda)	N	4	Diligencie el número de aplicaciones del factor en el periodo de corte, 0= no aplica usuario hemofilico no recibe manejo a demanda, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
33	Modalidad de aplicación tratamiento	N	4	0=institucional, 1= domiciliario, 2= mixto, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
34	Vía de administración	N	4	0= acceso periférico, 1= acceso central, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
35	Código CUM del factor POS recibido (relacionado con la coagulopatia reportada)		12	Registre el código CUM del medicamento. Registre 0; Si la persona no recibió medicamento POS.
36	Código CUM del factor NO POS recibido (relacionado con la coagulopatia reportada)	А	12	Registre el código CUM del medicamento. Registre 0: Si la persona no recibió medicamento NO POS.
37	Código CUM de otros tratamientos utilizados (relacionado con la coagulopatia reportada)	A	12	Registre el código CUM del medicamento . Registre 0: Si la persona no recibió otros medicamentos.
38	Código CUM de otros tratamientos utilizados (relacionado con la coagulopatia	А	12	Registre el código CUM del medicamento . Registre 0: Si la persona no recibió otros medicamentos.

	moning y on do bodgarop		-	
Ѱ		Tipo	Longitud Máxima del Campo	Valores permitidos
	reportada)			Código válido de habilitación de la IPS que presta los
39	Código válido de habilitación de la IPS donde se realiza el seguimiento actual	N	12	servicios a los usuarios de la EAPB y se encontrará tantas veces como ámbito de prestación del servicio tenga disponible la IPS por cada EAPB. El código corresponde al Registro Especial de Prestadores de Servicios de Salud. Ejemplo: 173805676501
			HE	MORRAGIAS
40	Hemartrosis	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia
+5	Numero de			diferente a hemofilia.
40.1	hemartrosis espontaneas durante los últimos doce meses	N	4	Diligencie número de eventos
40.2	Numero de hemartrosis traumáticas durante los últimos doce meses	N	4	Diligencie número de eventos
41	Hemorragia del ilio- psoas	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
42	Hemorragia de otros muscular/tejidos blandos	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
43	Hemorragia intracraneal	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
44	Hemorragia en cuello o garganta	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
45	Hemorragia oral	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
46	Otras	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
47.1	Numero de otras hemorragias espontaneas diferentes a hemartrosis durante los últimos doce meses	 N	4	Diligencie número de eventos
47.2	Numero de otras hemorragias traumáticas diferentes a hemartrosis durante los últimos doce	l IN	4	Diligencie número de eventos
47.3	neses Numero de otras hemorragias asociadas a procedimiento diferentes a hemartrosis durante los últimos doce meses	N	4	Diligencie número de eventos
			COMPLICAC	ONES DE HEMOFILICOS
48	Presencia de inhibidor	N	4	0= baja respuesta o < 5UB, 1= alta respuesta >5UB, 2= no presenta inhibidores, 3= desconocido (paciente hemofilico sin prueba de inhibidores), 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.
48.1	Fecha de determinación de títulos del inhíbidor (ultima más cercana a	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el dia 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No



N *		Tipo	Longitud Mäxima del Campo	Valores permitidos	
	la fecha de corte)			Aplica	
48.7	Ha recibido el paciente ITI	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
40.3	Está recibiendo ITI en el periodo de corte	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
48.4	Tiempo que lleva el paciente en ITI (días)	N	4	Diligencie el número de dias que lleva el paciente en ITI; 9998; no aplica usuario que no ha recibido ITI; 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
49	Artropatía hemofilica crónica	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
49.1	Numero de articulaciones comprometidas	N	4	Diligencie el número de articulaciones comprometidas, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
50	Usuario infectado por VHC	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
51	Usuario infectado por VHB	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
52	Usuario infectado por VIH	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
53	Pseudotumores	N	4	0=no, 1≕si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
54	Fracturas (osteopenia/ osteoporosis)	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
55	Anafilaxis	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
55.1	A que factor se le atribuye la reacción anafiláctica?	N	4	Registre el código CUM correspondiente, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
56	Reemplazos articulares	N	4	0=no, 1=si, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
56.1	Reemplazos articulares en el periodo de corte	N	4	Diligencie número de reemplazos articulares, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
			MANEJO	MULTIDICIPLINARIO	
57	Seleccionar el profesional que lidera la atención del paciente	N	4	0=Hematólogo, 1= Medico general, 2= Medico familiar, 3= Médico internista, 4= Ortopedista, 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.1	Consultas con Hematólogo	N	4	Diligencie número de consultas	
57.2	Consultas con Ortopedista	N	4	Diligencie número de consultas , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.3	Intervención por parte del profesional de enfermería	1	4	0= no, 1= si , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.4	Consultas con Odontólogo	N	4	Diligencie número de consultas , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.5	Consultas con Nutricionista	N	4	Diligencie número de consultas , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.6	Intervención por parte de Trabajo Social	N	4	Diligencie número de consultas , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.7	Consultas con Fisiatria	N	4	Diligencie número de consultas , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
57.8	Consultas con Psicología	N	4	Diligencie número de consultas , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	
37.0		+	1		
57.9	Intervención por parte de Químico farmacéutico		4	0= no. 1= si , 9999= no aplica usuario con coagulopatia diferente a hemofilia	



N°	Nombre del campo	Tipo	Longitud Máxima del Campo	Valores permitidos	
	Primer nombre del médico tratante principal	A	20	Escriba el primer nombre del usuario	
57.12	Segundo nombre del médico tratante principal		30	Escriba el segundo nombre del usuario. En caso de un tercer nombre, escríbalo separado por un espacio. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo nombre (NONE="Ningún Otro Nombre Escrito").	
57.13	Primer apellido del médico tratante principal	1 .	20	Escriba el primer apellido del usuario.	
57.14	Segundo Apellido del médico tratante principal		30	Escriba el segundo apellido del usuario. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo apellido (NOAP=Ningún Otro Apellido")	
	principal	 	URGENCIAS	Y HOSPITALIZACIONES	
58	Número de atenciones en el servicio de urgencias que requieren tto para la condición de hemofilia	N	4	Diligencie número de eventos, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
59	Numero de eventos hospitalarios por causa de la hemofilia incluye eventos programados y no programados)	i N	4	Diligencie número de eventos, 9999= no aplica, usuario con coagulopatia diferente a hemofilia.	
60	Costo de factores POS	N	12	Registre los costos totales desde de los últimos doce meses. Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales.	
61	Costo de factores NO POS	N	12	Registre los costos totales desde de los últimos doce meses. Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales.	
62	Costo total del manejo asociado a la coagulopatia		12	Registre los costos totales desde de los últimos doce meses. Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales.	
63	Costo Incapacidades laborales relacionadas con la coagulopatia	l N	12	Registre los costos totales desde de los últimos doce meses. Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales. 9999= No aplica (usuario de régimen subsidiado)	
64	Novedades	N	2	0= no presenta novedad 1= usuario ingresó a la EAPB con diagnóstico de hemofilia 2= usuario antiguo en la EAPB, se le realizó nuevo diagnóstico de hemofilia 3= usuario antiguo en la EAPB y antiguo dx de hemofilia que no había sido incluido en reporte 4= usuario que falleció 5= usuario que se desafilió 6= usuario para eliminar de la base de datos por corrección luego de auditoria interna o de CAC 7= usuario que firmó alta voluntaria del tratamiento 8= usuario con cambio de tipo o número de ID (mismo usuario con nuevo ID) 9= usuario abandonó el tratamiento y es imposible de ubicar 10= usuario no incluido en reporte anterior y está fallecido en el momento del reporte actual	
64.1	Causa de muerte	N	4	1=Complicación de la hemofilia; 2= Enfermedad Cardiovascular; 3= Cáncer; 4= Infección; 5= Por causa diferente a las descritas en 1, 2, 3 y 4; 6= Causa Externa; 9999= Complicación de coagulopatia diferente a la hemofilia, 98= No aplica, el usuarío no ha fallecido; 99= Sin dato.	
64.2	Fecha de muerte	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica	