#### **FORMATO**

## NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS U OTROS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS POR LOS PROFESIONALES DE LA SALUD

### **CONFIDENCIAL**

A. DATOS DEL PACIENTE												
Nombres o iniciales(*):												
Edad (*):	Sexo (	*) 🗆	F 🗆	M	Peso(Kg):		Historia (	Clínica y/o D	NI:			
Establecimiento(*):	1 2222 (	, _			, ,		<u> </u>	<u>-</u>				
Diagnóstico Principal o CIE10:												
B. REACCIONES ADVERSAS S	SOSPECHA	DAS:										
Marcar con "X" si la notificación con	rresponde a	:										
☐ Reacción adversa ☐ Error de	medicación	□ Pro	oblem	a de calidad	I □ Otro(E	specifique)						
Describir la reacción adversa (*)							Fecha de inicio de RAM (*): // Fecha final de RAM: //					
							Gravedad	Gravedad de la RAM(Marcar con X)  □ Leve □ Moderada □ Grave				
								Solo para RAM grave (Marcar con X)				
								□ Muerte. Fecha /				
								☐ Puso en grave riesgo la vida del paciente				
								☐ Produjo o prolongó su hospitalización				
								, , , , ,				
								□ Produjo discapacidad/incapacidad				
							☐ Produjo anomalía congénita					
							Desenlace(Marcar con X)					
							☐ Recuperado ☐ Recuperado con secuela					
Resultados relevantes de exámenes de laboratorio (incluir fechas):							☐ No recuperado ☐ Mortal ☐ Desconocido					
resultados relevantes de exame	nes de labe	iatorio	(IIIOIG	iii iconas).								
Otros datos importantes de la historia clínica, incluyendo condiciones médicas preexistentes, patologías concomitantes (ejemplo: Alergias,												
embarazo, consumo de alcohol, tal	baco, disfund	ción ren	al/hep	oática, etc.)								
C. MEDICAMENTO(S) U OTRO	(S) PRODU	CTO(S)	FAR	MACÉUTIC	O(S) SOSPE	CHOSO(S) (	En el caso	de productos	biológic	cos es r	necesario	
				e, número de registro sanitario y número d			e lote)					
Nombre comercial y	Laboratorio		I Ote		Dosis/ Vía de		Fecha	Fecha	Motivo de prescripción o CIE 10			
genérico(*)				FIE	cuencia(*) Adm. (*)		inicio(*)	final(*)	prescrip	JCIOII O	CIE 10	
Suspensión(Marcar con 2	n X) Si N		No	No	Reexposición(Marcar co			n X)	Si	No	No	
(1)¿Desapareció la reacción adversa al				aplica	(1)¿Reapareció la reacción adversa al administrar							
suspender el medicamento u otro producto farmacéutico?							otro produc					
(2)¿Desapareció la reacción adversa al				(2)¿El paciente ha pre				teriormente	la		1	
disminuir la dosis?						adversa al medicamento u otro producto						
					farmacéutio	.0`?						
El paciente recibió tratamiento para la reacción adversa □ Si □ No Especifique:												
En caso de sospecha de problen	nas de calid	lad indi	car: N	Nº Registro S	Sanitario:		Fecha de	vencimiento_	/	/		
D. MEDICAMENTO(S) U OTRO							) UTILIZAD	OO(S) EN LO	OS 3 ÚI	TIMOS	MESES	
(excluir medicamento(s) u otro			nacéu	tico(s) para	tratar la reac	ción adversa)				Marthus de		
Nombre comercial y genérico	Dosis/ frecuencia			de Adm.	Fecha inicio		Fecha final			Motivo de prescripción		
9-11-11-1								<u>P'</u>	ļ <del>  </del>			
									-			
E. DATOS DEL NOTIFICADOR												
Nombres y apellidos(*): Teléfono o Correo electrónico(*):												
Profesión(*):	<u> </u>		Fe	cha de noti	ficación	// .	N° No	otificación:				
							1					

Los campos (\*) son obligatorios

## INSTRUCTIVO PARA COMPLETAR EL FORMATO DE NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS U OTROS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS POR LOS PROFESIONALES DE LA SALUD

- 1. Notifique aunque usted no tenga la certeza de que el medicamento u otro producto farmacéutico causó la reacción adversa. La sospecha de una asociación es razón suficiente para notificar.
- 2. Notifique todas las sospechas de reacciones adversas conocidas, desconocidas, leves, moderadas y graves relacionadas con el uso de Productos Farmacéuticos (medicamentos, medicamentos herbarios, productos dietéticos y edulcorantes, productos biológicos, productos galénicos).
- 3. No deje de notificar por desconocer una parte de la información solicitada.
- 4. En caso de embarazo, indicar el número de semanas de gestación al momento de la reacción adversa.
- 5. Utilice un formato por paciente.
- 6. En caso de no contar con el espacio suficiente para el registro de la información, utilice hojas adicionales.
- 7. Las sospechas de reacciones adversas graves deben ser notificadas dentro de las veinticuatro (24) horas de conocido el caso, y si son leves o moderadas, en un plazo no mayor de setenta y dos (72) horas y deberán ser enviadas según el flujo de notificación de acuerdo a la Norma Técnica de Salud correspondiente.

#### A. DATOS DEL PACIENTE

**Nombres o iniciales:** Registrar los nombres o iniciales del paciente.

**Edad:** Expresar en números e indicar si son días, meses o años. En caso de no contar con este dato se colocará el grupo etario. Cuando se trate de anomalías congénitas informar la edad y sexo del hijo en el momento de la detección y la edad de la madre.

Sexo: Marcar con una "X" la opción que corresponda.

Peso: Indicar el peso del paciente en Kg.

Historia Clínica y/o DNI: Si se conoce colocarlo.

**Establecimiento:** Indicar el nombre completo del establecimiento (hospital, centro de salud, puesto de salud, farmacia/botica u otra institución) donde se detecta la RAM.

Diagnóstico principal o CIE 10: Indicar la enfermedad de base del paciente (ejemplo: Cáncer, enfermedad de Alzheimer) o su respectivo código CIE 10 (clasificación internacional de enfermedades).

#### B. REACCIONES ADVERSAS SOSPECHADAS

El formato también puede ser utilizado para notificar errores de medicación, problemas de calidad, u otros (uso fuera de indicación autorizada, uso del medicamento u otro producto farmacéutico durante el embarazo o lactancia, sobredosis o exposición ocupacional) si están asociadas a sospechas de reacciones adversas.

Reacción adversa: Describa detalladamente la(s) reacción(es) adversa(s) incluyendo localización e intensidad y toda la información clínica relevante (estado clínico previo a la reacción adversa, signos y/o síntomas reportados, diagnóstico diferencial) para la reacción adversa. Si se modifica la dosis, registrar la nueva dosis administrada. Indicar el desenlace de la(s) reacción(es) adversa(s) y en el caso de un desenlace mortal especificar la causa de la muerte.

Fecha de inicio de RAM: Indicar la fecha (día/mes/año) exacta en la cual inició la reacción adversa.

Fecha final de RAM: Indicar la fecha (día/mes/año) exacta en la cual desaparece la reacción adversa.

En caso de existir más de una reacción adversa, escriba la fecha de inicio y final de cada una de ellas cuando describa la reacción adversa.

**Gravedad de la RAM:** Marcar con "X" la gravedad de la reacción adversa. La valoración de la gravedad se realiza a todo el caso notificado.

**Solo para RAM grave:** en el caso de una reacción adversa grave, marcar con una "X" la(s) opción(es) correspondiente(s).

Desenlace: Marcar con una "X" la opción que corresponda.

Resultados relevantes de exámenes de laboratorio (incluir fechas): Resultados de pruebas de laboratorio usadas en el diagnóstico de la reacción adversa y, si está disponible, las concentraciones séricas del medicamento u otro producto farmacéutico antes y después de la reacción adversa (si corresponde).

Otros datos importantes de la historia clínica: Indicar condiciones médicas previas de importancia así como patologías concomitantes (ejemplo: Hipertensión arterial, diabetes mellitus, disfunción renal/hepática, etc.) u otras condiciones en el paciente (ejemplo: Alergias, embarazo: número de semanas de gestación, consumo de tabaco, alcohol, etc.)

C. MEDICAMENTO(S) U OTRO(S) PRODUCTO(S) FARMACÉUTICO(S) SOSPECHOSO(S)

Nombre comercial y genérico: Registrar el nombre comercial y genérico (DCI) indicado en el rotulado del medicamento u otro producto farmacéutico administrado incluyendo la concentración y forma farmacéutica (ejemplo: Amoxicilina 500mg tableta).

Si el medicamento u otro producto farmacéutico es genérico, no deje de mencionar el nombre del laboratorio fabricante.

**Laboratorio:** Colocar el nombre del laboratorio fabricante o del titular del registro sanitario.

Lote: Registrar las letras y/o números que indica el "lote" en el envase del producto.

**Dosis/frecuencia**: Indicar la dosis en cantidad y unidades de medida suministrada y los intervalos de administración del medicamento u otro producto farmacéutico (por ejemplo: 20 mg cada 12 horas).

Vía de administración: Describa la vía de administración del medicamento u otro producto farmacéutico (ejemplo: VO, IM, IV). Fecha inicio y final: Indicar la fecha (día/mes/año) en que inició y finalizó o se suspendió el tratamiento con el medicamento u otro producto farmacéutico. En caso que el tratamiento continúe al momento de la notificación, colocar la palabra "Continúa".

**Motivo de prescripción o CIE 10**: Describa el motivo o indicación por el cual el medicamento u otro producto farmacéutico fue prescrito o usado en el paciente o su respectivo código CIE 10.

Para conocer el efecto de la suspensión y reexposición: Marcar con una "X" la opción que corresponda.

El paciente recibió tratamiento para la reacción adversa: Indicar si la reacción adversa requirió tratamiento (farmacológico, quirúrgico, etc.) y de ser positivo, especificar el tratamiento.

En caso de sospecha de problemas de calidad: Completar la información solicitada.

En el caso de productos biológicos es necesario registrar el nombre comercial, laboratorio fabricante, número de registro sanitario y número de lote.

# D. MEDICAMENTO(S) U OTRO(S) PRODUCTO(S) FARMACÉUTICO(S) CONCOMITANTE(S) UTILIZADOS EN LOS 3 ÚLTIMOS MESES

Registrar el nombre comercial y genérico (DCI) de los medicamentos u otros productos farmacéuticos prescritos o automedicados utilizados en los 3 últimos meses antes de la aparición de la reacción adversa. Excluir los medicamentos u otros productos farmacéuticos usados para tratar la reacción adversa. En el caso de anomalías congénitas, indicar todos los medicamentos u otros productos farmacéuticos utilizados hasta un mes antes de la gestación. En caso de que el tratamiento continúe al momento de la notificación, colocar la palabra "Continúa".

#### E. DATOS DEL NOTIFICADOR

Nombres y apellidos, profesión, teléfono, correo electrónico (de contacto de la persona): Su objetivo es para solicitar información adicional y/o para canalizar una respuesta del caso notificado si es necesario.

Fecha de notificación: Indicar la fecha (día/mes/año) en que se completó el formato.

Nº notificación: Este casillero será para uso exclusivo del Centro de Referencia Regional o Institucional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia.