

Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Notificación de Problemas observados en Medicamentos

Formulario a ser utilizado para la notificación voluntaria de problemas observados en medicamentos.

Página 1 de 2

| ¹Notificación Nº: | | | | (Para ser llenado - por el CENAVIF) | | | | | | | |
|--|----------|---------------------|---------|--|---------------------------------------|-----|-----------------------------|---------------------|-------|--|--|
| DATOS DEL NOTIFICADOR | | | | | | | | | | | |
| ² Institución / Ser | vicio | | | | | | | | | | |
| ³ Dirección | | | | | | | | ⁴ Estado | | | |
| ⁵Nombre del Not | ficador | | | | | 6C | argo | | | | |
| ⁷ Teléfono / Fax | | | | | ⁸ Correo electrónico | | | | | | |
| DATOS DEL PRODUCTO | | | | | | | | | | | |
| ⁹ Nombre | | | | | | | ¹⁰ Concentración | | | | |
| ¹¹ Nº Registro Sanitario | | | | ¹² Forma Farmacéutica | | | | | | | |
| ¹³ Lote | | ¹⁴ Fecha | de elal | ooración | | | 15Fecl | na de expir | ación | | |
| ¹⁶ Nº Muestras pa | ra Evalu | ación | | ¹⁷ Farmacéu | tico Patrocin | ant | е | | | | |
| ¹⁸ Lab. Fabricante | | | | | ¹⁹ Represer | te | | | | | |
| DATOS DE CON | DICIONE | S DE ALM | ACENA | MIENTO | | | | | | | |
| ²⁰ Temperatura de Almacenamiento (°C) | | | | | | | | | | | |
| ²¹ ¿Realiza controles de temperatura? | | | | | 23¿Realiza controles de humedad? | | | | | | |
| Sí O No O | | | | | Sí O No O | | | | | | |
| De ser afirmativo, señale frecuencia: | | | | | De ser afirmativo, señale frecuencia: | | | | | | |
| ²⁴ DESCRIPCIÓN DEL PROBLEMA | | | | | | | | | | | |
| Presunto producto falsificado Problemas de aspecto del envase y/o empaque Estabilidad dudosa | | | | | | | | | | | |
| Sospecha de contaminación C | | | | | | | | Otros | | | |
| Problemas de aspecto del contenido Confusión de producto por el nombre, etiquetado, diseño o empaque | | | | | | | | | | | |
| ²⁵ Describa el problema observado: | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| ²⁶ Si se trata de confusión de producto, describa el mismo (por ejemplo si fue causada por el nombre, etiquetado, diseño o empaque) | | | | | | | | | | | |
| | | -1 · · / | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| , | | | | | | | | | | | |



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Notificación de Problemas observados en Medicamentos

Página 2 de 2

| ²⁷ Si se trata de pro | blemas de aspecto del c | ontenido especifique lo obs | ervado | | | |
|---|---|--|----------|---|--|--|
| Cánaula | o do diferente temaño | Dunturo do tabletos y comprimidos | | Turbida - | | |
| - | s de diferente tamaño | Ruptura de tabletas y comprimidos | | Turbidez | | |
| Cápsulas con polvo suelt | | Coloración diferente | | * Polvo liofilizado no se redispersa en diluente | | |
| Tabletas y comprimido superf | os con manchas en su licie no características | Presencia de partículas | | Δ Producto reconstituido presenta aspecto inadecuado | | |
| | imidos con superficies uas no características | Precipitación | | **Otros | | |
| ∆Tiempo en que ha **Especifique | permanecido el producto | reconstituido: | | | | |
| Importante: | | | | | | |
| notificador con las mu conservación adecuado Si la notificación de Pi | estras necesarias de acuerd da del producto. | o a los ensayos pertinentes para dicamentos está acompañada de | su evalu | en físico, original y firmado por el ación y cumpliendo con la eficacia o eventos adversos deberá | | |
| RESPONSABLE DE LA NOTIFICACIÓN | | | | | | |
| | | | | | | |
| ²⁸ Firma: | | ²⁹ Sello: | | ³⁰ Fecha: | | |
| Contactor T-15 (2046) 24 | 104600 5-11/0040 0404770 / 0 | 191785, correo electrónico: cenavifcf@ | Ninday ' | | | |

INSTRUCTIVO DE LLENADO FORMULARIO F-RCCE-000 NOTIFICACIÓN DE PROBLEMAS OBSERVADOS EN MEDICAMENTOS

1. Campo para ser llenado por el CENAVIF. Señale el número de notificación asignado por el CENAVIF. El número de la notificación será asignado de acuerdo al problema notificado señalado en la tabla Nº 1. La codificación será asignada bajo la forma de "dos letras del problema notificado - tres números, referidos al orden de la notificación / cuatro números del año en cuestión"

| Problema | Código |
|---|--------|
| Presunto producto falsificado | PF |
| Sospecha de contaminación del producto | CM |
| Problemas de aspecto del contenido | VC |
| Problemas de aspecto del envase y/o empaque | AE |
| Falla terapéutica | FT |
| Confusión de producto (causada por el nombre, etiquetado, diseño o empaque) | PS |
| Estabilidad dudosa (problema de estabilidad) | IP |
| Otros | OT |

Tabla Nº 1 Códigos para identificar problemas observados en medicamentos

- 2. Indique el nombre de la Institución y del Servicio donde se observó el problema con el uso del medicamento*
- 3. Indique la dirección de la Institución y del Servicio de donde proviene la notificación*
- 4. Señale el Estado de Venezuela donde se encuentra ubicada la Institución*
- **5.** Indique el nombre* (persona que notifica el problema con el uso del medicamento)
- **6.** Indique el cargo (persona que notifica el problema con el uso del medicamento)
- 7. Indique el(os) número(s) de teléfono(s) y/o fax de la Institución o de la Unidad de donde se remite la notificación, incluyendo código de área*
- **8.** Indique el correo electrónico (persona o Institución que notifica el problema con el uso del medicamento)
- 9. Indique el nombre comercial del producto en el cual se observó el problema*
- **10.** Indique la concentración del(os) principio(s) activo(s) presentes en la forma farmacéutica del producto involucrado en el problema
- 11. Indigue el número de Registro Sanitario del producto en el cual se observó el problema*
- 12. Indique la forma farmacéutica del producto involucrado en el problema
- 13. Indique el número de lote del producto involucrado en el problema*
- 14. Indique la fecha de elaboración del producto en el cual se observó el problema
- 15. Indique la fecha de expiración del producto en el cual se observó el problema

INSTRUCTIVO DE LLENADO FORMULARIO F-RCCE-000 NOTIFICACIÓN DE PROBLEMAS OBSERVADOS EN MEDICAMENTOS

- 16. Señale el número de muestras enviadas con la notificación*
- 17. Indique el nombre del farmacéutico responsable del producto ante la Autoridad Sanitaria
- 18. Indique el nombre del laboratorio fabricante del producto en el cual se observó el problema
- 19. Indique el nombre de la empresa que representa la comercialización del producto en el país
- **20.** Señale el rango de temperatura (°C) en que se encontraba almacenado el medicamento que se reporta*
- 21. Indique si realiza o no controles de temperatura de almacenamiento de los medicamentos*
- **22.** Señale el rango de humedad relativa (% HR) ambiental en que se encontraba almacenado el medicamento
- 23. Indique si realiza o no controles de humedad de almacenamiento de los medicamentos*
- 24. Señale en la casilla respectiva el(os) problema(s) que observó con el uso del medicamento*
- **25.** Detalle la información necesaria para describir el(os) problema(s) señalado(s) en el punto 24 como apoyo a la evaluación de la notificación*
- **26.** Explique la confusión presentada con el uso del medicamento, señalando el nombre del producto que debió administrar o tomar según la indicación médica*
- 27. Señale en la casilla respectiva el(os) problema(s) que observó sobre el aspecto del contenido del producto. En caso de que el polvo liofilizado no se redisperse en el diluente, especifique el diluente utilizado en la reconstitución. En caso de que el producto reconstituido presente aspecto inadecuado, señale el tiempo en que ha permanecido el producto reconstituido cuando detectó el problema*
- 28. Coloque la firma (persona que notifica el problema observado en medicamento)
- 29. Coloque el sello de la Institución o Servicio de donde parte la notificación
- 30. Indique la fecha en que realiza la notificación*

Para Guardar el formulario de Notificación de Problemas Observados en Medicamentos:

Requiere la instalación de un convertidor de archivos .pdf (Portable Document Format), como PDF Creator.

Antes de guardar el formulario verifique toda la información suministrada, para guardar el formulario de notificación debe seleccionar la función "*Imprimir*" del editor.

Seleccione la impresora virtual llamada PDFCreator o Adobe PDF y pulse "Aceptar". No hace falta que modifique las propiedades de la impresión.

Una vez enviada la orden de impresión, se visualizará la ventana de " *Guardar Archivo PDF como*", en esta ventana puedes definir el titulo del documento PDF, seleccione la unidad o carpeta donde desea guardar y pulse "*Guardar*".

^{*}Campos Obligatorios