

INSTRUCTIVO PARA EL REPORTE DE INFORMACIÓN SEGÚN RESOLUCIÓN 123/15 MEDICIÓN 31 DE ENERO 2019

TABLA DE CONTROL

	Nombre	
ELABORÓ	Coordinación de gestión auditoría	
REVISÓ Y RECOMENDÓ	Comité Técnico	
APROBÓ	Dirección CAC – Junta directiva CAC	

Versión No.	Fecha	Actualización
01	13-12-2018	Emisión inicial
02	03-02-2019	Actualización
03	12-03-2019	<mark>Actualización</mark>







Instructivo para facilitar el reporte de información de hemofilia u otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación de acuerdo con lo dispuesto en la Resolución 123 de 2015

Este documento contiene los aspectos relacionados con el reporte a la Cuenta de Alto Costo (CAC), de la información de los pacientes con HEMOFILIA U OTRAS COAGULOPATÍAS ASOCIADAS A DÉFICIT DE FACTORES DE LA COAGULACIÓN pertenecientes a la medición con corte a 31 de enero de 2019. A continuación, se presentan los aspectos a tener en cuenta:

Entidades que deben hacer el reporte a la Cuenta de Alto Costo

- Las entidades administradoras de planes de beneficios (EAPB) pertenecientes a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción (incluyendo las empresas de medicina prepagada).
- Las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud.

Plazo límite para hacer el reporte

El plazo límite para el reporte a la CAC es el día sábado 30 de marzo de 2019.

Población a reportar

La población a reportar son todas las personas con diagnostico confirmado de hemofilia u otras coagulopatías (descritas más adelante) que hayan pertenecido a la entidad que reporta durante el último año (entre el 01-02-2018 y el 31-01-2019) independiente de que se encuentren afiliadas, desafiliadas, vivas o fallecidas a la fecha de corte (31 de enero de 2019).

NOTA: Los entes territoriales deben reportar dos tipos de pacientes: 1) aquellos pacientes identificados como población pobre no asegurada (PPNA) en quienes deben reportar la información de todas las variables de la estructura y 2) aquellos pacientes a quienes el ente territorial le autorizó la entrega de medicamentos no incluidos en el plan de beneficios, en quienes se deben reportar solo algunas de las variables de la estructura. En estos últimos, las variables que no deben reportarse cuentan con un comodín especial.

Coagulopatías a reportar

Las personas con diagnostico confirmado de cualquiera de las siguientes coagulopatías debe reportarse:

- Deficiencia del factor I (uno) = Fibrinógeno
- Deficiencia del factor II (dos) = Protrombina
- Deficiencia del factor V (cinco)
- Deficiencia combinada de factor V y factor VIII (cinco y ocho)
- Deficiencia del factor VII (siete)
- Deficiencia del factor VIII (ocho) = Hemofilia A





- Deficiencia del factor IX (nueve) = Hemofilia B
- Deficiencia del factor X (diez)
- Deficiencia del factor XI (once)
- Deficiencia del factor XIII (trece)
- Enfermedad de Von Willebrand
- Portadoras obligadas (ver más adelante)

Definiciones a tener en cuenta:

- Deficiencia del factor VIII (ocho) = Hemofilia A
 Persona de sexo masculino o femenino con déficit congénito del factor VIII (ocho) de la
 coagulación (menor o igual de 40% de actividad del factor).
- Deficiencia del factor IX (nueve) = Hemofilia B Persona de sexo masculino o femenino con déficit congénito del factor IX (nueve) de la coagulación (menor o igual de 40% de actividad del factor).
- Otras coagulopatías
 Persona con déficit congénito de factor de la coagulación V, V+VIII, VII, X, XI, XIII, fibrinógeno, protrombina o Enfermedad de Von Willebrand. No se maneja en estos pacientes el concepto de portador.

Portadora

Mujer con antecedente familiar o evidencia de prueba genética positiva para el gen de hemofilia, con niveles de actividad del factor VIII o IX mayor de 40%. Pueden ser sintomáticas cuando presentan manifestaciones hemorrágicas o no tener síntomas. Se clasifican en portadoras obligadas y portadoras probables.

¿Se deben reportar?	SÍ	NO
Tipo de portadora	Portadoras OBLIGADAS	Portadoras PROBABLES
Características	* Todas las hijas de un hombre con hemofilia	* Todas las hijas de una mujer portadora de hemofilia.
	* Todas las madres de un hijo con hemofilia y que tienen por lo menos otro familiar con hemofilia (hermano, abuelo materno, tío o primo)	* Todas las madres de un hijo con hemofilia, pero que NO tienen otros familiares con hemofilia o portadores de hemofilia.





* Todas las madres de un hijo con hemofilia y que tienen un familiar que es portadora del gen de la hemofilia (madre, hermana, abuela materna, tía, sobrina o prima) * Todas las madres de dos o más	abuelas maternas, tías, sobrinas y
hijos con hemofilia.	
* Todas las mujeres con prueba	
genética positiva para el gen de la	
hemofilia.	

• Artropatía hemofilica crónica

Es una afección artrítica progresiva que incluye contracturas secundarias de tejido blando, atrofia muscular, deformidades angulares, pérdida de la movilidad y dolor. Se utilizan escalas radiológicas para establecer la enfermedad, siendo las más conocidas la "Escala de Arnold y Hilgartner" y la "Escala de Petterson". Es importante diferenciar esta enfermedad de la hemartrosis, la cual es una hemorragia o sangrado articular agudo.

Cargue de la información

La entidad es responsable de cargar su archivo (base de datos) en la página web de la Cuenta de Alto Costo (https://cuentadealtocosto.org/site/index.php), por medio del "aplicativo de cargue". Éste cuenta con un validador de información en términos de coherencia y consistencia de los datos. El validador estará abierto desde el viernes 1 de febrero de 2019 hasta el día sábado 30 de marzo de 2019, fecha después de la cual, no se podrá cargar la base de datos.

Características del archivo a cargar

- El archivo a cargar (base de datos) debe estar en formato .txt separado por tabulaciones.
- El nombre del archivo a cargar debe seguir el formato: AAAAMMDD _CODEAPB_HEM.txt, donde, AAAAMMDD corresponde a la fecha de reporte (20190131), CODEAPB al código de seis caracteres asignado por la Superintendencia Nacional de Salud a la EAPB o el código del departamento distrito según la División Político Administrativa de Colombia (DIVIPOLA) y HEM que es el indicador de la patología que está reportando.
- No debe faltar ningún campo de los definidos en la tabla del anexo técnico de la resolución 123/15 y ninguna variable debe venir vacía. De lo contrario, el aplicativo rechazará el cargue de la información.





- La base de datos debe estar constituida por filas y columnas. Cada fila o registro debe corresponder a un paciente y cada columna a una variable (o pregunta sobre la persona). Todas las variables de la persona deben registrarse en la misma fila y todas las columnas deben quedar diligenciadas. La estructura cuenta con 64 variables, sin embargo, algunas tienen subdivisiones, por lo que se deben registrar finalmente los valores respectivos en 95 columnas.
- Tenga en cuenta que no se deben usar caracteres especiales como puntos (.), comas (,), comillas (""), numeral (#), paréntesis (), corchetes [], punto y coma (;), dos puntos (:), ni espacios al inicio o al final de las columnas, ni ningún otro carácter especial, ni tildes en las palabras.
- En el micrositio encontrará una sección de "Archivos operativos para cargue", según la patología y el periodo de reporte. Allí encontrará todos los archivos que son de soporte para realizar adecuadamente el cargue incluyendo los códigos CIE-10, los códigos de medicamentos (CUM), los códigos de EPS, los códigos de las instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS), los códigos de municipios y departamentos (DANE), los códigos de ocupaciones (CIUO), un archivo con la estructura de la Resolución 0123 Hemofilia que debe reportar, y otros necesarios para el proceso de cargue y para posterior proceso de auditoría de la información.

Variables a reportar

A continuación, encontrará las variables definidas en la resolución y una explicación simple para el reporte:

Las primeras 16 variables a reportar se relacionan con la IDENTIFICACIÓN DEL PACIENTE, así como con algunos aspectos DEMOGRÁFICOS.

- 1. **Primer nombre:** Registrar claramente el primer nombre de la persona. No se pueden utilizar símbolos, puntos, tildes, ni el carácter numeral, ni ningún otro carácter especial. Verifique que no esté registrando el primer apellido en lugar del primer nombre.
 - 2. **Segundo nombre:** 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"). No se pueden utilizar símbolos, puntos, tildes, ni el carácter numeral, ni ningún otro carácter especial. Verifique que no esté registrando el segundo apellido en lugar del segundo nombre.





- 3. **Primer apellido:** Registre claramente el primer apellido de la persona. No se pueden utilizar símbolos, puntos, tildes, ni el carácter numeral, ni ningún otro carácter especial. Verifique que no esté registrando el primer nombre en lugar del primer apellido.
 - 4. **Segundo apellido:** Escriba el segundo apellido del usuario. Registre "NOAP", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo apellido (NOAP=Ningún Otro Apellido"). No se pueden utilizar símbolos, puntos, tildes, ni el carácter numeral, ni ningún otro carácter especial. Verifique que no esté registrando el segundo nombre en lugar del segundo apellido.
 - 5. Tipo de Identificación del usuario:

RC = Registro Civil

TI = Tarjeta Identidad

CC = Cédula de Ciudadanía

CE = Cédula Extranjería

PA = Pasaporte

MS = Menor sin Identificación

AS = Adulto sin Identificación

CD = Carnet Diplomático

SC = Salvoconducto de permanencia

PE = Permiso especial

- 6. **Número de Identificación del usuario:** Número de identificación del afiliado según el tipo de identificación. Para MS y AS registre el consecutivo interno del afiliado según lo dispuesto en la Resolución 4622/2016.
- 7. **Fecha de nacimiento:** Verifique que el orden de los números sea AÑO-MES-DÍA y el separador entre estos sea "- "(guion). La fecha de nacimiento no puede ser posterior a la fecha de afiliación y debe ser anterior a la fecha de corte del reporte (2019-01-31).
- 8. Sexo: Registre F si es femenino, M si es masculino.
- 9. **Ocupación:** Registre el código según la Clasificación Internacional Uniforme de Ocupaciones (disponible en el micrositio de la entidad).

9996 = Sin ocupación, persona dependiente

9997 = Estudiante

9998 = No aplica

9999 = No existe información

Para pacientes reportados por el ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios registre 9998.





10. Régimen de afiliación al SGSSS:

- C = Régimen Contributivo
- S = Régimen Subsidiado
- P = Regímenes de excepción
- E = Régimen especial
- N = No asegurado

Para pacientes reportados por el ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios registre el régimen al cual se encuentra afiliado el paciente al Sistema General de Seguridad Social en Salud. Recuerde que no puede reportar estos casos como N = no asegurado.

- 11. Código de la EAPB o de la Entidad Territorial: 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 (los códigos de todas las EAPB, autorizadas por la Superintendencia Nacional de Salud, están disponibles en los archivos operativos de la página Web de la CAC).
- 12. Código pertenencia étnica: 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: Registre
 - 1=Indigentes
 - 2=Población infantil a cargo del ICBF
 - 3=Madres comunitarias
 - 4=Artistas, autores, compositores
 - 5=Otro grupo poblacional
 - 6=Recién Nacidos
 - 8=Desmovilizados
 - 9=Desplazados
 - 10=Población ROM
 - 11=Población raizal
 - 12=Población en centros psiguiátricos
 - 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= Persona en situación de discapacidad del sistema nervioso
- 51= Persona en situación de discapacidad de los ojos
- 52= Persona en situación de discapacidad de los oídos
- 53= Persona en situación de discapacidad de los demás órganos de los sentidos (olfato, tacto y gusto)
- 54= Persona en situación de discapacidad de la voz y el habla
- 55= Persona en situación de discapacidad del sistema cardiorrespiratorio y las defensas
- 56= Persona en situación de discapacidad de la digestión, el metabolismo, las hormonas
- 57= Persona en situación de discapacidad del sistema genital y reproductivo
- 58= Persona en situación de discapacidad del movimiento del cuerpo, manos, brazos, piernas
- 59= Persona en situación de discapacidad de la piel
- 60= Persona en situación de discapacidad de otro tipo
- 61=No definido
- 14. Código del municipio de residencia de la persona: Verifique que el código del municipio que registró corresponde al municipio de residencia de la persona (más cercano a la fecha de corte), y no al municipio de atención. El código debe tener 5 dígitos donde los dos primeros corresponden al código del departamento y los tres últimos al municipio. (Los códigos DANE están disponibles en los archivos operativos de la página web de la CAC).
- 15. **Número telefónico del paciente (incluyendo a familiares y cuidadores):** Registre sólo dos números de teléfono(s) fijos y/o móviles completos para contactar al paciente y separe por quion (-).
- 16. Fecha de afiliación a la EAPB que reporta: Verifique que el orden de los números sea AÑO-MES-DÍA. y el separador entre estos sea "-" (guion). La fecha de afiliación no puede ser inferior a la fecha de nacimiento y debe ser superior a 1995-01-01, cuando se trata de una EAPB del régimen contributivo o subsidiado. La fecha de afiliación debe ser anterior o igual a la fecha de corte de la medición.

Si el paciente es reportado por un ente territorial, la fecha que se debe diligenciar corresponde a la fecha en la que el ente territorial identificó que se trataba de población pobre no asegurada







(PPNA). En la población reportada por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios se debe diligenciar la fecha en la cual se autorizaron por primera vez medicamentos no incluidos en el plan de beneficios durante el periodo.

En aquellos pacientes que se encontraban afiliados a la entidad antes del nacimiento porque hacen parte de programas especiales de la entidad, registre la fecha de nacimiento.

Las variables 17 y 18, se relacionan con el ESTADO DE GESTACIÓN a la fecha de corte y los programas de planificación familiar o CONSEJERÍA GENÉTICA.

17. Estado de gestación a la fecha de corte:

0 = No

1= Si

3= No aplica (paciente de sexo masculino)

55= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

18. Usuario en programa de planificación (últimos 6 meses) o consejería genética:

0= Planificación

1= Consejería genética

2= Planificación y consejería genética

3= No aplica

4= Ninguno

55= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Si en esta variable reporto las opciones 0 o 2, deben reportarse en "planificación familiar", aquellos pacientes que se encuentren utilizando un método de planificación temporal (anticonceptivos orales, implantes, anticonceptivos inyectables, parche anticonceptivo, anillo vaginal, dispositivo intrauterino (DIU), condón masculino o femenino) o definitivo (vasectomía, ligadura de trompas, histerectomía, independiente de si el método fue prescrito en marco de un programa de planificación familiar.

Utilice la opción "no aplica", para aquellos pacientes que no se encuentran en edad reproductiva, por ejemplo, niños pequeños o adultos mayores.

Desde la variable 19 hasta la variable 25, se presentan las variables de relacionadas con el diagnóstico.







19. Edad del usuario en el momento del diagnóstico: Diligencie la edad en años del paciente al momento del diagnóstico. En los pacientes diagnosticados antes del primer año de vida, se debe diligenciar 0.

9998 = Dato no disponible.

5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

20. Motivo de la prueba de diagnóstico:

- 0 = Madre portadora conocida
- 1 = Otro historial familiar
- 2 = Síntoma hemorrágico
- 3 = Otro
- 4 = Desconocido

55= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

21. Fecha de diagnóstico: Registre la fecha en formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre mes 01 y día 01. La fecha de diagnóstico no puede ser inferior a la fecha de nacimiento. Si se conoce con exactitud el año de diagnóstico y este es igual al del nacimiento, pero no se tienen datos de mes y día, se debe poner la misma fecha de nacimiento del paciente.

1800-01-01 = Desconocida

1811-01-01 = El dato no está disponible porque el diagnostico se realizó en otra entidad. 1846-01-01 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

22. Código válido de habilitación de la IPS donde se realiza la confirmación diagnóstica (IPS donde se realiza el diagnóstico por parte del médico): 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.

99= Se desconoce la IPS que realizó el diagnóstico.

55= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.





23. Tipo de deficiencia diagnosticada:

- 0= Factor VIII (Hemofilia A, factor ocho)
- 1= Factor IX (Hemofilia B, factor nueve)
- 2= Portadora
- 3= Von Willebrand
- 4= Fibrinógeno (factor uno)
- 5= Protrombina (factor dos)
- 6= FV (factor cinco)
- 7= FV y FVIII (factor cinco y ocho)
- 8= FVII (factor siete)
- 9= FX (factor diez)
- 10= FXI (factor once)
- 11= FXIII (factor trece)

24. Clasificación de severidad según nivel de factor:

- 0= Hemofilia leve
- 1= Hemofilia moderado
- 2= Hemofilia severo
- 3= Desconocido
- 4= EvW tipo I
- 5= EvW tipo II
- 6= EvW tipo III
- 7= portadora sin déficit (>40% actividad coagulante de factor)
- 8= Portadora con déficit (<40% actividad coagulante de factor).

9999= no aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora sin medición de actividad de factor coagulante

Ayudas diagnósticas iniciales para hemofílicos

25. Actividad coagulante del factor:

0= <1% (menos del 1%)

1 = 1% y < 5% (entre el 1% y menos del 5%)

2 = > = 5% y < = 40% (entre el 5% y el 40%)

3= Portadora sin déficit (>40%)

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia o portadora sin medición de actividad de factor coagulante.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Nota aclaratoria: Cuando la portadora tenga déficit del factor (<40%) se debe ubicar en el nivel que corresponda (opciones 0, 1 o 2).





Antecedentes para hemofílicos y pacientes con otras coagulopatías

26. Antecedentes familiares asociados a hemofilia y demás coagulopatías objeto de reporte:

- 0 = Si
- 1= No
- 2= Desconocido

5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Desde la variable 27 hasta la variable 29, se presentan las variables relacionadas con el tratamiento INICIAL en personas con HEMOFILIA y EvW. Estas hacen referencia a la primera vez que el paciente requirió tratamiento durante su vida después de realizado el diagnóstico.

27. Factor recibido (tratamiento inicial):

- 0= Concentrado de factor VIII
- 1= Concentrado de factor IX
- 2= Plasma fresco congelado
- 3= Crioprecipitado
- 4= Desconocido
- 5= No recibió tratamiento
- 6= Factor de Von Willebrand
- 7= Otro factor
- 8= Desmopresina/Acido tranexámico
- 9= Factor VIII + Factor de Von Willebrand

9999= no aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW.

5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

28. Esquema de tratamiento inicial:

- 0= A demanda
- 1= Profilaxis primaria
- 2= Profilaxis secundaria
- 3= Profilaxis terciaria
- 4= Profilaxis intermitente
- 5= Sin tratamiento.
- 6= Desconocido

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia<mark>, portadora</mark> o EvW







5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

29. Fecha de inicio del primer tratamiento: Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce solo el año registre el mes de nacimiento y el día 01. Si conoce el año y el mes, registre el día 01.

1800-01-01= Desconocida.

1845-01-01= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o VWB 1811-01-01= No aplica, paciente no ha recibido tratamiento.

1846-01-01= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Desde la variable 30 a la variable 39, se encuentran las variables relacionadas con el TRATAMIENTO ACTUAL del paciente con HEMOFILIA, PORTADORA y EVW

El tratamiento actual hace referencia al tratamiento que tenía el paciente a la fecha de corte, es decir, al 31 de enero del 2019. Para los pacientes con hemofilia que están en profilaxis o en las opciones de ITI, las variables relacionadas con la fecha de corte se pueden diligenciar con las atenciones de los últimos dos meses (diciembre 2018 y enero 2019). Si cuenta con atenciones en los dos últimos meses, debe consignar la información más cercana al 31 de enero de 2019.

30. Factor recibido.

- 0= Concentrado de factor VIII (ocho)
- 1= Concentrado de factor IX (nueve)
- 2= rFVIIa (factor siete recombinante activado)
- 3= CCPa (concentrado de complejo de protrombina activado)
- 4= Plasma fresco congelado
- 5= Crioprecipitado
- 6= Desmopresina/Acido tranexámico

7= Paciente con hemofilia, portadora o EvW que no recibió tratamiento durante el período,

o paciente que abandonó tratamiento.

8= Factor VIII + rFVIIa

9= Factor VIII + CCPa

10= Factor IX+ rFVIIa

11= Factor IX + CCPa

12= Factor de Von Willebrand

13 = Otro Factor

14= Factor VIII + Factor de Von Willebrand

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW





31. Esquema:

- 0= A demanda
- 1= Profilaxis primaria
- 2= Profilaxis secundaria o terciaria
- 3= Sólo inmunotolerancia (ITI)
- 4= ITI + Profilaxis
- 5= ITI + Demanda
- 6= A demanda, pero no requirió tratamiento durante el periodo.
- 7= Profilaxis intermitente

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o Portadora sin tratamiento o paciente que abandonó el tratamiento.

NOTA:

Tenga en cuenta que las variables 30 y 31 deben estar relacionadas.

La variable clave para realizar un adecuado reporte de esta sección es la variable 31 (ESQUEMA DE TRATAMIENTO), por ello, asegúrese de cumplir las siguientes reglas:

- Si respondió la opción 0 (A demanda), debe responder la VAR30, VAR32; VAR32,3; VAR32,4; y de la VAR33 a la VAR39 con la información del paciente. En la VAR32.1 debe responder la opción 9998 y en la VAR32.2 debe responder la opción 0.
- Si respondió la opción 1 o 2 (Profilaxis), debe responder la VAR30, VAR32; VAR32,1; VAR32,2; y de la VAR33 a la VAR39 con la información del paciente. En la VAR32.3 debe responder la opción 999999 y en la VAR32.4 debe responder la opción 9999.
- Si respondió la opción 3 (sólo inmunotolerancia), debe responderse la VAR30, VAR32 y de la VAR33 a la VAR39 con la información del paciente. En las VAR32.1, VAR32.2, VAR32.3, VAR32.4 debe responder el comodín correspondiente a "PACIENTE SOLO EN ITI". La información sobre la dosis y la frecuencia de la ITI se recolectará a través de variables adicionales durante del proceso de auditoría.
 - Dosis de la ITI: UI/dosis (última dosis calculada para el periodo)
 - Frecuencia de la ITI por semana: Número de días que se suministró ITI por semana (máximo 7).
- Si respondió la opción 4 (ITI + Profilaxis), debe responder: la VAR30, la VAR32 y de la VAR33 a la VAR39 con la información del paciente. Además, la información sobre la PROFILAXIS debe ir en la VAR32,1; VAR32,2. La información sobre la dosis y la frecuencia de la ITI se recolectará a través de variables adicionales durante del proceso de auditoría.





- Dosis de la ITI: UI/dosis (última dosis calculada para el periodo)
- Frecuencia de la ITI por semana: Número de días que se suministró ITI por semana (máximo 7).
- Si respondió la opción 5 (ITI + Demanda), debe responder la VAR30, VAR32 y de la VAR33 a la VAR39 con la información del paciente. Además, la información sobre el tratamiento A DEMANDA durante el periodo debe ir en las VAR32,3; VAR32,4. La información sobre la dosis y la frecuencia de la ITI se recolectará a través de variables adicionales durante del proceso de auditoría.
 - Dosis: Ul/dosis (ITI) (última dosis calculada para el periodo)
 - o Frecuencia por semana (ITI): Las veces que se suministró el factor (ITI) por semana.
- 32. **Peso (kg):** Diligencie el último peso del usuario en el periodo de corte en kilogramos, use el punto (.) como separador de decimales y use solo un decimal. Para aproximar los decimales tenga en cuenta que si el número decimal es menor que 5 (1, 2, 3, 4) no debe hacer nada (ejemplo 35,34 entonces debe reportar 35,3), pero si esa cifra es 5 o mayor (5, 6, 7, 8, 9) debe sumar una unidad al número (ejemplo 57,66 entonces debe reportar 57,7).

Variables relacionadas con la PROFILAXIS

32.1 Dosis: Ul/Kg/dosis (profilaxis) (última dosis calculada para el periodo): Diligencie el número de unidades por dosis según protocolo establecido para el paciente.

9997= Paciente solo en ITI

9998= No aplica, usuario hemofilico, portadora o con EvW en manejo a demanda

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW. Paciente que abandonó el tratamiento o sin tratamiento durante el periodo.

NOTA:

- Si la profilaxis es con factor (VIII o IX) o con CCPa, la dosis debe reportarse en UI/kg/dosis (UI por kilo por dosis). Generalmente son 2 dígitos enteros (20 UI, 25 UI, 25,6 UI, etc.), pero puede contener un decimal. Para aproximar los decimales tenga en cuenta que si el número decimal es menor que 5 (1, 2, 3, 4) no debe hacer nada (ejemplo 35,34 entonces debe reportar 35,3), pero si esa cifra es 5 o mayor (5, 6, 7, 8, 9) debe sumar una unidad al número (ejemplo 57,66 entonces debe reportar 57,7).
- No multiplicar por el peso. Ejemplo: Si en la historia clínica dice 1000 Ul/dosis, divida por el peso del paciente (40 Kg) y reporte el valor (25 Ul).
- Si la profilaxis es con FrVIIa, la dosis debe reportarse en mg (miligramos).





Generalmente son 2mg, 4mg, máximo 15 mg.

32.2 Frecuencia por semana (profilaxis):

- 0= No aplica, usuario hemofilico no recibe profilaxis. Paciente con tratamiento a demanda.
- 1= Una vez por semana
- 2= Dos veces por semana
- 3= Tres veces por semana
- 4= Cuatro veces por semana
- 5= 5 o más veces por semana
- 6= Intervalo de frecuencia de más de una semana (ej.: factor de vida media extendida).
- 9997= Paciente solo en ITI
- 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW paciente que abandonó el tratamiento o sin tratamiento durante el periodo.

Variables relacionadas con el tratamiento A DEMANDA

Número de unidades totales en el periodo UI/dI (demanda): Diligencie el número total de unidades de factor suministradas al paciente durante el periodo. Si el paciente recibió tratamiento a demanda con rFVIIa registre el número total de miligramos (mg) suministrados. Si el paciente recibió tratamiento a demanda con CCPa registre el número total unidades suministradas. Si el paciente recibió tratamiento a demanda con Desmopresina/Acido Tranexámico o está con esquema a demanda, pero no recibió tratamiento (V31 opción 6) reporte 0.

999999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW, que abandonó el tratamiento o sin tratamiento a demanda durante el periodo. 999955= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Nota: recuerde que esta variable debe estar relacionada con lo reportado en las variables 30 y 31 (Factor recibido y esquema de tratamiento actual).

32.4 Numero de aplicaciones de factor en el periodo (demanda): Diligencie el número de aplicaciones del factor durante el periodo. Se considera una aplicación, cada vez que se administró factor al paciente. Durante un evento de sangrado, pueden realizarse varias aplicaciones.

Si el paciente recibió tratamiento a demanda con Desmopresina/Acido Tranexámico reporte el número de eventos en que se le administraron estos medicamentos.







9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW, paciente que abandonó el tratamiento o sin tratamiento a demanda durante el periodo. 5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no

incluidos en el plan de beneficios.

Otras variables relacionadas con el tratamiento actual

33. Modalidad de aplicación del tratamiento (a la fecha de corte 31-01-2019):

- 0= Institucional
- 1= Domiciliario
- 2= Mixto
- 3= Autoadministrado
- 4= No recibió ningún tratamiento durante el período o paciente que abandonó el tratamiento.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW 5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

NOTA:

- Si el tratamiento a la fecha de corte es "a demanda", registre la modalidad de aplicación del tratamiento de la última administración de factor que tuvo el paciente. Si no recibió ningún tratamiento durante el periodo, responda la opción 4.
- Si el paciente recibe medicamentos por vía oral, registre la opción 3= autoadministrado

34. Vía de administración, tipo de acceso venoso:

- 0 = Acceso periférico
- 1 = Acceso central
- 2 = No recibió tratamiento durante el período o paciente que abandonó el tratamiento

9999 = No aplica, con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

NOTA:

• Si el tratamiento a la fecha de corte es "a demanda", registre el tipo de acceso venoso por medio del cual se realizó la última administración de factor que tuvo el paciente durante el periodo. Si no recibió tratamiento IV o ningún tratamiento durante el periodo, responda la opción 2.

Variables relacionadas con los factores/medicamentos de los pacientes con hemofilia u otras coagulopatías asociadas a déficit de factores de la coagulación





* Para los pacientes con hemofilia

Registre en las VAR35, VAR36, VAR37, y VAR38 los factores/medicamentos que se administraron en la ULTIMA DOSIS al paciente con hemofilia según el esquema de tratamiento actual (VAR31) y el factor recibido (VAR30) a la fecha de corte.

- Si el paciente está a demanda, registre el código del medicamento que se administró en la última dosis de la última atención del periodo.
- * Para los pacientes con otras coagulopatías Registre en las VAR35, VAR36, VAR37, y VAR38 los factores/medicamentos que se administraron al paciente con alguna de las otras coagulopatías, a la fecha de corte.
 - 35. Código CUM del factor/medicamento que recibe el paciente a la fecha de corte (relacionado con la coagulopatía reportada): Registre el código CUM del medicamento. Registre 0, si el paciente no recibió ningún medicamento.
 - 36. Código CUM del otro factor/medicamento que recibe el paciente a la fecha de corte (relacionado con la coagulopatía reportada): Registre el código CUM del medicamento. Registre 0, si el paciente no recibió ningún medicamento.
 - 37. Código CUM del otro factor/medicamento que recibe el paciente a la fecha de corte (relacionado con la coagulopatía reportada): Registre el código CUM del medicamento. Registre 0, si el paciente no recibió ningún factor/medicamento.
 - 38. Código CUM del otro factor/medicamento que recibe el paciente a la fecha de corte (relacionado con la coagulopatía reportada): Registre el código CUM del medicamento. Registre 0, si el paciente no recibió ningún medicamento.

Variable relacionada con la IPS que realiza el seguimiento actual al paciente

39. Código válido de habilitación de la IPS donde se realiza el seguimiento actual (a la fecha de corte): Código válido de habilitación de la IPS que presta los servicios al usuario en relación con su coagulopatía o portadora. El código corresponde al Registro Especial de Prestadores de Servicios de Salud.

Sangrados en los pacientes con hemofilia y EvW

Desde la variable 40 hasta la variable 47.3, se encuentran las variables relacionadas con las hemorragias/sangrados en pacientes con hemofilia o con EvW durante el periodo objeto de reporte. La información sobre las hemorragias hace referencia al total de sangrados en todas las localizaciones que presentó el paciente durante el periodo; los sangrados en los pacientes con hemofilia pueden ser hemartrosis (sangrados en las articulaciones) o hemorragias (sangrados en







otras localizaciones). Diligencie 0 si el paciente no presentó ningún evento hemorrágico durante el periodo o si el paciente abandonó el tratamiento.

40. Hemartrosis (durante los últimos 12 meses):

0 = No

1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

40.1 Numero de hemartrosis espontaneas durante los últimos doce meses:

Diligencie número de eventos.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

40.2 Numero de hemartrosis traumáticas durante los últimos doce meses:

Diligencie número de eventos.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

- 41. Hemorragia del ilio-psoas (durante los últimos 12 meses) Diligencie número de eventos. 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 42. Hemorragia de otros músculos/tejidos blandos (durante los últimos 12 meses) Diligencie el número de eventos:

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

- 43. Hemorragia intracraneal (durante los últimos 12 meses) Diligencie número de eventos: 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 44. Hemorragia en cuello o garganta (durante los últimos 12 meses) Diligencie número de eventos:

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora







5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

- 45. Hemorragia oral (durante los últimos 12 meses) Diligencie número de eventos: 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 46. Hemorragias en otras localizaciones (durante los últimos 12 meses) Diligencie número de eventos:

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

47.1 Numero de otras hemorragias espontaneas diferentes a hemartrosis durante los últimos doce meses: Diligencie número de eventos.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

47.2 Numero de otras hemorragias traumáticas diferentes a hemartrosis durante los últimos doce meses: Diligencie número de eventos.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

47.3 Numero de otras hemorragias asociadas a procedimientos durante los últimos doce meses: Diligencie número de eventos.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Inhibidores en los pacientes con hemofilia y EVW Desde la variable 48 hasta la variable 48.4, se encuentran las variables relacionadas con el desarrollo de inhibidores en la población con hemofilia.





NOTA:

La información sobre los inhibidores hace referencia a la presencia o ausencia de los mismos a la fecha de corte (31-01-2019). Durante el periodo, un paciente con hemofilia puede tener varias mediciones de inhibidores y el nivel de los mismos puede variar entre un mes y otro, así como el tratamiento. El nivel de inhibidores se expresa en unidades Bethesda (UB), siendo posibles valores entre 0 y 2000. Los casos que superan las 2000 UB son pocos.

- 48. Presencia de inhibidor a la fecha de corte (31-01-2019):
 - 0= Baja respuesta (entre 0,6 UB y 4,9 UB)
 - 1= Alta respuesta (mayor o igual a 5,0 UB)
 - 2= No presenta inhibidores (Menor a 0,6 UB)
 - 3= paciente hemofílico, portadora o con EvW sin prueba de inhibidores (aplica para pacientes en abandono)
 - 4= No se realizó porque no requiere a pesar de ser hemofílico 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, portadora o EvW 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

NOTA:

La opción 3 debe reportarse para aquellos casos a quienes NO se les realizó la prueba y no se conoce si tiene o no inhibidores, es decir, el médico tratante no solicitó la prueba o no se tienen los resultados de la prueba al momento del reporte, a pesar de que puede ser un paciente en riesgo de desarrollar la complicación (los pacientes expuestos a factor pueden desarrollar esta complicación) o en pacientes que abandonaron la terapia.

La opción 4 debe reportarse para aquellos pacientes que no estuvieron en riesgo de desarrollar esta complicación durante el periodo, por lo cual, no tienen la indicación para la realización de la prueba, (ejemplo: los pacientes con hemofilia leve, que no recibieron tratamiento durante el periodo).

Para esta variable, puede tenerse en cuenta el valor del inhibidor medido al paciente durante los meses de diciembre de 2018 y enero de 2019. Si en ambos meses se realizó la medición, debe registrarse la más cercana a la fecha de corte.

48.1 Fecha de determinación de títulos del inhibidor (Esta fecha debe encontrarse dentro del periodo de reporte, reportar la última más cercana a la fecha de corte): Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solo el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día.





Registre 1845-01-01, si no aplica porque paciente no tuvo la medición (VAR48=3), no requirió la medición de los inhibidores (VAR48= 4), o es un usuario con una coagulopatía diferente a hemofilia, EvW (VAR48, opción 9999).

Registre 1846-01-01, si no aplica, por que el paciente es reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

48.2 ¿Ha recibido el paciente ITI (Inducción a la Tolerancia Inmune o Inmunotolerancia) en algún momento de su vida? (tiene un antecedente de inhibidores y de la exposición a tratamiento):

0 = No

1= Si

9999 = No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o Portadora

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

48.3 ¿Recibió ITI (Inmunotolerancia) durante el periodo?:

0= No ha recibido ITI durante el período o paciente en abandono

1= Recibió ITI al inicio del periodo, pero actualmente no se encuentra en ITI

2= A la fecha de corte se encuentra en ITI

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora

5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

48.4 **Tiempo que lleva el paciente en ITI (días):** Diligencie el número de días que lleva el paciente en la última ITI:

9998= No aplica, usuario que no ha recibido ITI o paciente en abandono

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Artropatía hemofílica crónica en los pacientes con hemofilia

La artropatía hemofílica crónica hace referencia a la presencia o ausencia de la misma en el paciente; está relacionada con la presencia de hemartrosis repetitivas, lo que causa un daño irreversible en la articulación. Es una afección artrítica progresiva que incluye contracturas secundarias de tejido blando, atrofia muscular, deformidades angulares, perdida de la movilidad y dolor. Se utilizan escalas radiológicas para establecer la enfermedad. Es importante diferenciar esta enfermedad de la hemartrosis, la cual es una hemorragia o sangrado articular agudo.

49. Artropatía hemofílica crónica (El paciente tiene artropatía hemofílica crónica):

0= No

1= Si







9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia o portadora 5555= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

49.1 **Número de articulaciones comprometidas:** Diligencie el número de articulaciones comprometidas.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Complicaciones infecciosas en los pacientes con hemofilia y EvW a la fecha de corte (31-01-2019):

50. Usuario infectado por VHC -Virus Hepatitis C-:

0 = No

1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

51. Usuario infectado por VHB –Virus Hepatitis B-:

0 = No

1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

52. Usuario infectado por VIH -Virus de Inmunodeficiencia Humana-:

0 = No

1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Otras complicaciones de los pacientes con hemofilia y EvW

En los pacientes en abandono de la terapia, en las variables de la 53 a la 55.1 diligencie 0

53. **Pseudotumores:** registre si el paciente presentó esta complicación durante el periodo:







1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

54. **Fracturas (osteopenia/ osteoporosis):** registre si el paciente presentó esta complicación durante el periodo:

0= No

1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

55. **Anafilaxis:** Registre si el paciente presentó esta complicación durante el periodo:

0= No

1= Si

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

55.1 ¿A qué factor se le atribuye la reacción anafiláctica?: Registre el código CUM correspondiente.

0= Paciente que no presentó esta complicación

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia, EvW o portadora

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

Reemplazos articulares en los pacientes con hemofilia

56. Reemplazos articulares del paciente: registre la cantidad de reemplazos articulares que tiene o ha tenido el paciente con hemofilia:

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

56.1 Reemplazos articulares durante el periodo: diligencie la cantidad de reemplazos articulares que se realizaron al paciente durante el periodo.

9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.





Manejo multidisciplinario

Desde la variable 57 hasta la variable 57.14 se encuentran las variables relacionadas con el manejo multidisciplinario durante el periodo de reporte para pacientes con hemofilia, portadoras y EvW. Para los pacientes con otras coagulopatías diferentes a hemofilia, portadoras y EvW, deben reportarse solamente las vAR57, 57.1, VAR57.11, VAR57.12, VAR57.13 y VAR57.14 con la información de los pacientes, en las demás variables debe reportarse el comodín 9999.

Nota: Estas consultas e intervenciones hacen referencia a las realizadas dentro de la atención de seguimiento del paciente. No deben incluirse las que tuvo el paciente durante eventos de hospitalización o urgencias.

- 57. Seleccione el profesional que lideró la atención del paciente en el periodo:
 - 0= Hematólogo
 - 1= Medico general
 - 2= Medico familiar
 - 3= Médico internista
 - 4= Ortopedista
 - 5= Pediatra
 - 9999= No aplica, paciente sin atenciones en el periodo.
 - 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 57.1 Consultas presenciales con hematólogo: Diligencie número de consultas en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas presenciales con hematología.

9999= No aplica, usuario que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.2 Consultas presenciales con ortopedista: Diligencie número de consultas en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas presenciales con ortopedia.

9999= No aplica, usuario que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.3 Intervención por parte del profesional de enfermería (educación personalizada, talleres, seguimiento telefónico, consulta presencial. No hace referencia a la administración de factor) Diligencie número de intervenciones en el periodo. Registre 0, si el paciente no tuvo

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

intervenciones de enfermería:





5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.4 Consultas con odontólogo: Diligencie número de consultas en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas con odontología.

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.5 Consultas con nutricionista: Diligencie número de consultas en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas con nutrición.

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.6 Intervención por parte de trabajo social (seguimiento telefónico, consulta presencial):

Diligencie número de intervenciones en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas por parte de trabajo social.

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.7 **Consultas con fisiatría:** Diligencie número de consultas en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas con fisiatría.

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.8 Consultas con psicología: Diligencie número de consultas en el periodo.

Registre 0, si el paciente no tuvo consultas con psicología.

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.

57.9 Intervención por parte de químico farmacéutico (seguimiento telefónico, consulta presencial): Diligencie número de intervenciones en el periodo. Registre 0 si no tuvo intervenciones del químico farmacéutico.

9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.

5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.







- 57.10 **Intervención por parte de fisioterapia:** Diligencie número de intervenciones en el periodo. Registre 0 si no tuvo intervenciones de fisioterapia
 - 9999= No aplica, paciente que abandonó el tratamiento.
 - 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 57.11 **Primer nombre del médico tratante principal:** Escriba el primer nombre del médico tratante principal.
- 57.12 **Segundo nombre del médico tratante principal:** Escriba el segundo nombre. En caso de un tercer nombre, escríbalo separado por un espacio. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el médico no tiene segundo nombre (NONE="Ningún Otro Nombre Escrito").
- 57.13 Primer apellido del médico tratante principal: Escriba el primer apellido.
- 57.14 **Segundo Apellido del médico tratante principal:** Escriba el segundo apellido. Registre "NOAP", en mayúscula sostenida, cuando el médico no tiene segundo apellido (NOAP=Ningún Otro Apellido")

Urgencias y Hospitalizaciones en pacientes con hemofilia o EvW durante el periodo

En los pacientes en abandono, registre 0.

- 58. Número de atenciones en el servicio de urgencias (no incluir atenciones domiciliarias) que requieren tratamiento para la condición de hemofilia o EvW: Diligencie número de eventos durante el periodo.
 - Registre 0, si el paciente no tuvo atenciones en el servicio de urgencias durante el periodo. 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia o EvW.
 - 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 59. Numero de eventos hospitalarios por causa de la hemofilia o EvW incluye eventos programados y no programados): Diligencie número de eventos durante el periodo. Registre 0, si el paciente no tuvo eventos hospitalarios durante el periodo.
 - 9999= No aplica, usuario con coagulopatía diferente a hemofilia o EvW.
 - 5555 = No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.





Costos de la atención de los pacientes con hemofilia u otras coagulopatías Desde la variable 60 hasta la variable 63, se encuentran las variables de los costos relacionados con la atención de los pacientes con hemofilia u otras coagulopatías durante del periodo.

60. Costo del total de unidades de factor (VIII o IX en personas con hemofilia, o el factor que correspondiente según la coagulopatía, en cualquier presentación que incluya como principio activo factor) administradas al paciente durante el periodo: Registre el costo total del factor (VIII o IX) administrado al paciente (en los últimos doce meses que corresponden al periodo de reporte, desde febrero de 2018 hasta enero de 2019). Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales. Para aproximar los decimales tenga en cuenta que si el número decimal es menor que 5 (1, 2, 3, 4) no debe hacer nada (ejemplo 35,34 entonces debe reportar 35,3), pero si esa cifra es 5 o mayor (5, 6, 7, 8, 9) debe sumar una unidad al número (ejemplo 57,66 entonces debe reportar 57,7).

Registre 0, si el paciente no recibió tratamiento con factor durante el periodo. Registre 99, si el paciente recibió tratamiento con factor, pero no fue la entidad que hace el reporte quien asumió el costo de los medicamentos.

- 61. Costo total de los agentes de puente (FrVIIa o CCPa) administrados al paciente durante el periodo: Registre el costo total de los agentes de puente administrados al paciente (en los últimos doce meses que corresponden al periodo de reporte, desde febrero de 2018 hasta enero de 2019). Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales. Para aproximar los decimales tenga en cuenta que si el número decimal es menor que 5 (1, 2, 3, 4) no debe hacer nada (ejemplo 35,34 entonces debe reportar 35,3), pero si esa cifra es 5 o mayor (5, 6, 7, 8, 9) debe sumar una unidad al número (ejemplo 57,66 entonces debe reportar 57,7).
 - Registre 0, si el paciente no recibió tratamiento con ningún agente de puente durante el periodo.
 - Registre 99, si el paciente recibió tratamiento con un agente de puente (rFVIIa o CCPa) pero no fue la entidad que hace el reporte quien asumió el costo de los medicamentos.
- 62. Costo total del manejo asociado a la coagulopatía: Registre el costo total del manejo del paciente con la coagulopatía (en los últimos doce meses que corresponden al periodo de reporte, desde febrero de 2018 hasta enero de 2019). Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales. Para aproximar los decimales tenga en cuenta que si el número decimal es menor que 5 (1, 2, 3, 4) no debe hacer nada (ejemplo 35,34 entonces debe reportar 35,3), pero si esa cifra es 5 o mayor (5, 6, 7, 8, 9) debe sumar una unidad al número (ejemplo 57,66 entonces debe reportar 57,7).





Nota: En esta variable debe incluirse el costo de todos los servicios o medicamentos que reciba el paciente dentro de su tratamiento integral y multidisciplinario debido a ser una persona con hemofilia u otra coagulopatía.

63. Costo de las incapacidades laborales relacionadas con la coagulopatía: Registre el costo total de las incapacidades del paciente generadas por eventos de sangrado relacionados con la coagulopatía, (en los últimos doce meses que corresponden al periodo de reporte, desde febrero de 2018 hasta enero de 2019). Registre el costo como número, sin separador de miles y use el punto (.) como separador de decimales. Para aproximar los decimales tenga en cuenta que si el número decimal es menor que 5 (1, 2, 3, 4) no debe hacer nada (ejemplo 35,34 entonces debe reportar 35,3), pero si esa cifra es 5 o mayor (5, 6, 7, 8, 9) debe sumar una unidad al número (ejemplo 57,66 entonces debe reportar 57,7).

9999= No aplica (usuario diferente a trabajador cotizante del régimen contributivo).

Novedades respecto al periodo anterior

Desde la variable 64 hasta la variable 64.2 se encuentran las variables relacionadas con el estado vital del paciente y su estado de afiliación a la entidad que reporta a la fecha de corte (31-01-2019).

64. Novedades:

- 0= No presenta novedad (vivo y afiliado a la entidad).
- 1= Usuario que ingresó a la EAPB con diagnóstico de hemofilia u otras coagulopatías
- 2= Usuario a quien se le realizó nuevo diagnóstico de hemofilia u otras coaquiopatías
- 3= Usuario con diagnóstico antiguo de hemofilia u otras coagulopatías que no había sido incluido en reporte anterior
- 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 que abandonó el tratamiento y es imposible de ubicar
- 10= Usuario no incluido en reporte anterior y que está fallecido en el momento del reporte actual.
- 11= Persona con aseguramiento que recibió servicios no incluidos en el plan de beneficios por parte de ente territorial.

64.1 Causa de muerte:

- 1= Complicación de la hemofilia o de la coagulopatía.
- 2= Enfermedad cardiovascular
- 3= Cáncer







- 4= Infección
- 5= Por causa diferente a las descritas en 1, 2, 3 y 4 (otra enfermedad)
- 6= Causa Externa
- 98= No aplica, el usuario no ha fallecido
- 99= Sin información sobre la causa de muerte.
- 55= No aplica, paciente reportado por ente territorial por prestación de servicios no incluidos en el plan de beneficios.
- 64.2 **Fecha de muerte:** Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01.
 - 1800-01-01= Desconocida.
 - 1845-01-01= No aplica, el paciente no ha fallecido.
- 65. Código único de identificación BDUA: Registre el código único de identificación BDUA-BDEX asignado al paciente por el Ministerio de Salud y Protección Social. Los entes territoriales deben registrar 0 en esta variable.
- 66. Fecha de corte: Registre la fecha de corte 2019-01-31.

