



DIRECTOR GENERAL

DR. JOSÉ ANTONIO GONZÁLEZ ANAYA

DIRECTOR DE PRESTACIONES MÉDICAS

DR. JAVIER DÁVILA TORRES

UNIDAD DE ATENCION MÉDICA

DR. JOSÉ DE JESÚS GONZÁLEZ IZQUIERDO

COORDINADOR DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD

DR. JAIME ANTONIO ZALDÍVAR CERVERA

COORDINADOR INTEGRAL DE ATENCIÓN EN EL SEGUNDO NIVEL

DR. ERNESTO HERNÁNDEZ ELIZARRARÁS

COORDINADOR DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA

DR. SERGIO ALEJANDRO MORALES ROJAS

TITULAR DE LA UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD

DR. GERMÁN ENRIQUE FAJARDO DOLCI

COORDINADOR DE POLÍTICAS DE SALUD

DR. MARIO MADRAZO NAVARRO

COORDINADOR DE EDUCACIÓN EN SALUD

DR. SALVADOR CASARES QUERALT

COORDINADOR DE INVESTIGACIÓN EN SALUD

DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN EN SALUD

LIC. MIGUEL ÁNGEL RODRÍGUEZ DÍAZ PONCE

TITULAR DE LA UNIDAD DE ATENCIÓN PRIMARIA A LA SALUD

DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO

Encargado de la COORDINACIÓN DE ATENCIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL

DR. MANUEL CERVANTES OCAMPO

COORDINADOR DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA Y APOYO EN CONTINGENCIAS

DR. ROMEO S. RODRÍGUEZ SUÁREZ

COORDINADOR DE SALUD EN EL TRABAJO

DR. RAFAEL RODRIGUEZ CABRERA

COORDINADOR DE CONTROL TÉCNICO DE INSUMOS

DR. RODOLFO A. DE MUCHA MACÍAS

Durango 289- 1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF. Página Web: www.imss.gob.mx

Publicado por IMSS © Copyright IMSS "Derechos Reservados". Ley Federal de Derecho de Autor

Editor General División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Esta guía de práctica clínica fue elaborada con la participación de las instituciones que conforman el Sistema Nacional de Salud, bajo la coordinación del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Los autores han hecho un esfuerzo por asegurarse de que la información aquí contenida sea completa y actual; por lo que asumen la responsabilidad editorial por el contenido de esta guía, declaran que no tienen conflicto de intereses y en caso de haberlo lo han manifestado puntualmente, de tal manera que no se afecte su participación y la confiabilidad de las evidencias y recomendaciones.

Las recomendaciones son de carácter general, por lo que no definen un curso único de conducta en un procedimiento o tratamiento. Las recomendaciones aquí establecidas, al ser aplicadas en la práctica, podrían tener variaciones justificadas con fundamento en el juicio clínico de quien las emplea como referencia, así como en las necesidades específicas y preferencias de cada paciente en particular, los recursos disponibles al momento de la atención y la normatividad establecida por cada Institución o área de práctica.

En cumplimiento de los artículos 28 y 29 de la Ley General de Salud; 50 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud y Primero del Acuerdo por el que se establece que las dependencias y entidades de la Administración Pública Federal que presten servicios de salud aplicarán, para el primer nivel de atención médica, el cuadro básico y, en el segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos, las recomendaciones contenidas en las GPC con relación a la prescripción de fármacos y biotecnológicos deberán aplicarse con apego a los cuadros básicos de cada Institución.

Este documento puede reproducirse libremente sin autorización escrita, con fines de enseñanza y actividades no lucrativas, dentro del Sistema Nacional de Salud. Queda prohibido todo acto por virtud del cual el Usuario pueda explotar o servirse comercialmente, directa o indirectamente, en su totalidad o parcialmente, o beneficiarse, directa o indirectamente, con lucro, de cualquiera de los contenidos, imágenes, formas, índices y demás expresiones formales que formen parte del mismo, incluyendo la modificación o inserción de textos o logotipos.

Debe ser citado como: Intervenciones de Enfermería para la Seguridad en la Administración de Medicamentos de Alto Riesgo en el Adulto. México: Instituto Mexicano del Seguro Social; **2014**

Esta guía puede ser descargada de internet en:

http://www.imss.gob.mx/profesionales/guiasclinicas/Pages/guias.aspx http://www.cenetec.salud.gob.mx/interior/catalogoMaestroGPC.html

CIE-9MC: 00.1 Fármacos

GPC: Intervenciones de Enfermería para la Seguridad en la Administración de Medicamentos de Alto Riesgo en el Adulto Coordinadores, Autores y Validadores

Coordinadores:			
Lic. Ana Belem López Morales	Licenciatura en Enfermería Licenciatura en Psicopedagogía	IMSS	Coordinadora de Programas de Enfermería División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad
Autores:			
Mtra. Sabina Austria Mireles	Maestría en Enfermería con Orientación en la Administración del Cuidado. Licenciatura en Enfermería y Obstetricia	IMSS	Sub Jefe de Enfermeras UMAE Hospital de Gineco- Obstetricia No. 4 "Luis Castelazo Ayala"
Mtra. Marisela Moreno Mendoza	Maestría en Ciencias de la Educación Licenciatura en Enfermería y Obstetricia.	IMSS	Sub Jefe de Enfermeras UMAE Hospital de Pediatría CMN SXXI
LEO. Edith del Rosario Martínez Luna	Licenciatura en Enfermería y Obstetricia. Enfermera Especialista Intensivista.	IMSS	Enfermera Especialista Intensivista UMAE Hospital de Especialidades CMN La Raza
Enf. María del Carmen Ferrer López	Enfermera Especialista Intensivista	IMSS	Enfermera Especialista Intensivista UMAE Hospital de Oncología CMN Siglo XXI
Mtra. Verónica Balderas Aguilar	Maestría en Ciencias de la Educación. Licenciatura en Enfermería.	IMSS	Enfermera General UMAE Hospital de Traumatología y Ortopedia. Puebla
Lic. Ana Luisa Cabrera Ramírez	Licenciatura en Enfermería	IMSS	Coordinadora de Programas de Enfermería Área de Calidad y Seguridad del Paciente
Lic. Tania Reyes Hernández	Licenciatura en Enfermería	IMSS	Coordinadora de Programas de Enfermería Área de Calidad y Seguridad del Paciente
Dra. Ana Laura Cajigas Magaña	Médico no Familiar	IMSS	Jefe del Área de Calidad y Seguridad del Paciente

Validación:			
Ing. Esther Gonzalez Manzano	Ingeniería en Farmaceutica	IMSS	Coordinadora de Programas
Dr. Gilberto Espinoza Anrubio	Médico Familiar	IMSS	Coordinador de Educación e Investigación Médica HGZ/UMF No. 8 "San Ángel" Académico de la UNAM
Mtra. Margarita Hernández Vázquez	Maestría en Docencia Licenciada en Enfermería y Obstetricia	IMSS	Coordinadora de Educación en Enfermería y Áreas Técnicas HGZ/UMF No. 8 "San Ángel"
L.E.O. Eulalia Soledad Rodríguez Rosales	Licenciatura en Enfermería Y Obstetricia	SSDDF	Jefe de enfermeras Hospital Pediátrico "Coyoacán"

Índice

ÍNDIC	TE	6
1.	CLASIFICACIÓN	7
2.	PREGUNTAS A RESPONDER	8
3.	ASPECTOS GENERALES	9
3.1.	. Justificación	9
3.2.	-	
3.3.	Definición	10
4.	EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES	12
4.1. 4.2.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
4.3.	1	
	a administración de medicamentos de alto riesgo	
4.	4.3.1.1.1 Insulina	
4.	.3.1.2 Citostáticos	29
	4.1.1.3. Electrolitos concentrados	
4.4	4.1.1.4. Heparina	
4.4. de a	. Intervenciones de educación dirigidas al adulto para la administración segura de medic	
5.	ANEXOS	
5.1.		
	.1.1. Primera Etapa	
	.1.2. Segunda Etapa	
	.1.3. Tercera Etapa	
5.2. 5.3.		
5.3. 5.4.		
	.4.1. Tabla de medicamentos	
6.	GLOSARIO	68
7 .	BIBLIOGRAFÍA	70
8.	AGRADECIMIENTOS	73
9.	COMITÉ ACADÉMICO	74

1. Clasificación

	Catálogo Maestro: IMSS-712-14
Profesionales de la salud	Maestra en Ciencias de la Enfermería, Maestra en Ciencias de la Educación. Licenciada en Enfermería y Obstetricia y Enfermera Especialista Intensivista.
Clasificación de la enfermedad	CIE-9MC: 001X Fármacos
Categoría de GPC	Primero, Segundo y Tercer Nivel de Atención
Usuarios potenciales	Enfermeras Jefes de Piso, Enfermeras Especialistas, Enfermeras Generales, Auxiliares de Enfermería y Personal en Formación.
Tipo de organización desarrolladora	Instituto Mexicano del Seguro Social.
Población blanco	Pacientes adultos con tratamiento parenteral que incluya citotóxicos, insulinas, anticoagulantes y electrolitos concentrados.
Fuente de financiamiento / Patrocinador	Dirección de Prestaciones Medicas
Intervenciones y actividades consideradas	Vigilancia, Seguridad en el tratamiento Farmacológico.
Impacto esperado en salud	Proporcionar Seguridad y Calidad en la Administración de Medicamentos de Alto Riesgo. Disminución de Eventos Adversos por medicación. Minimizar la gravedad de las consecuencias de los posibles errores de medicación.
Metodología	Adopción o elaboración de la Guía de Práctica Clínica: de las preguntas a responder y conversión a preguntas clínicas estructuradas, búsqueda y revisión sistemática de la literatura: recuperación de guías internacionales o meta análisis, o ensayos clínicos aleatorizados y/o estudios de cohorte publicados que den respuesta a las preguntas planteadas, de los cuales se seleccionaran las fuentes con mayor puntaje obtenido en la evaluación de su metodología y las de mayor nivel en cuanto a gradación de evidencias y recomendaciones de acuerdo con la escala.
Método de integración	Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia Protocolo sistematizado de búsqueda: Algoritmo de búsqueda reproducible en bases de datos electrónicas, en centros elaboradores o compiladores de guías, de revisiones sistemáticas, meta análisis, en sitios Web especializados y búsqueda manual de la literatura. Número de fuentes documentales utilizadas: 33 Guías seleccionadas: 0 Revisiones sistemáticas: 14 Ensayos controlados aleatorizados: 1 Reporte de casos: 0 Otras fuentes seleccionadas: 18
Método de validación:	Validación por pares clínicos Validación del protocolo de búsqueda: Instituto Mexicano del Seguro social Validación de la guía: Instituto Mexicano del Seguro social
Conflicto de interés	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés
Registro	IMSS-712-14
Actualización	Fecha de publicación: 27 de marzo de 2014. Esta guía será actualizada cuando exista evidencia que así lo determine o de manera programada, a los 3 a 5 años posteriores a la publicación.

Para mayor información sobre los aspectos metodológicos empleados en la construcción de esta Guía, puede dirigir su correspondencia a la División de Excelencia Clínica, con domicilio en Durango No. 289 Piso 1ª, Col. Roma, México, D.F., C.P. 06700, teléfono 55533589.

2. Preguntas a Responder

- 1. ¿Cuáles son las estrategias para prevenir los errores de medicación en la administración de medicamentos de alto riesgo, en pacientes adultos?
- 2. ¿Cuáles son las medidas de seguridad que el personal de enfermería debe tomar en cuenta en la administración de medicamentos de alto riesgo para prevenir errores de medicación en el paciente adulto?
- 3. ¿Cuáles son las intervenciones de enfermería, ante las reacciones adversas y errores de medicación por la administración de medicamentos de alto riesgo en el paciente adulto?
- 4. ¿Cuáles son las intervenciones de educación para la salud dirigidas al paciente adulto para la administración segura de los medicamentos de alto riesgo?

3. Aspectos Generales

3.1. Justificación

A finales de los años 50, se reportó un aumento del 20% de las malformaciones congénitas por administración de talidomida, se reportaron 10,000 casos de focomegalia a en diversos países, en 1961, se decide suspender su comercialización, posteriormente se investigó, la causa y efecto de las nuevas drogas sobre el embrión y el feto. Por otra parte, durante los años de 1937 al año 2006, se reportaron 371 muertes, siendo éstos, niños y adultos, por administración de dietilenglicol, que se utilizaba como excipiente, causando necrobiosis tubular renal.

Toda la década de los 70's tuvo lugar una importante eclosión de los estudios toxicológicos y clínicos. Gracias al marcaje de moléculas con isótopos radiactivos se empiezan a perfeccionar los estudios sobre la absorción, distribución, metabolismo y excreción de los medicamentos, potenciándose también, el desarrollo de técnicas analíticas capaces de detectar pequeñas concentraciones de los mismos presentes en distintos fluidos del organismo.

En 2005, la Organización Mundial de la Salud (OMS) designó a la Joint Commission y Joint Commission International como el Centro Colaborador de la OMS para Soluciones en Seguridad del Paciente. Reconocido como líder en seguridad del paciente, Joint Commission promueve y permite la prestación de una atención segura y de alta calidad a través de sus estándares con el apoyo en su base de datos de eventos centinela, alertas de evento centinela, la prevención de errores durante la transferencia de pacientes, los programas Speak UpTM (dolo) y las metas para la seguridad del paciente.

El sistema de medicación descrito por la Joint *Commission on Accreditation of Healthcare Organizations* (JCAHO) incluye cinco procesos: selección y obtención de los medicamentos, prescripción, preparación y dispensación, fármacos y monitoreo de pacientes en relación con los efectos del medicamento, sin embargo, el número y tipo de procesos pueden variar desde un hospital a otro (Miasso, 2006).

Cada año se producen errores prevenibles en la administración de medicamentos que afectan a millones de pacientes en todo el mundo. Los errores que se producen en la atención de la salud constituyen un grave problema tanto en las naciones en vías de desarrollo como en las que son más avanzadas en materia prestación de servicios de salud. De hecho, 1 de cada 10 pacientes en todo el mundo se ve perjudicado por errores en la administración de medicamentos.

A fin de tratar este problema mundial, el Centro Colaborador de la OMS para Soluciones en Seguridad del Paciente especificó nueve de los errores médicos más comunes y creó las soluciones correspondientes para su prevención. Estas soluciones fueron dadas a conocer en Washington, D.C., en una conferencia de prensa que se llevó a cabo en mayo de 2007 y ofrecen a los estados miembros de la OMS un importante recurso nuevo para brindar asistencia a sus hospitales en la prevención de lesiones y muertes que se pueden prevenir.

Las Soluciones para la Seguridad del Paciente están enfocadas a los medicamentos de alto riesgo, con nombres que se ven o suenan parecidos, control de soluciones electrolíticas concentradas, y exactitud de los medicamentos.

Por lo anterior es importante desarrollar guías de práctica clínica sobre Seguridad en la Administración de los Medicamentos de Alto riesgo, con el objetivo de aclarar y unificar la información, para desarrollar buenas prácticas de comunicación entre el Equipo de Salud.

3.2. Objetivo

La Guía de Práctica Clínica **Seguridad en la Administración de Medicamentos de Alto riesgo en el Adulto** forma parte de las guías que integrarán el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumentará a través del Programa de Acción Específico: Desarrollo de Guías de Práctica Clínica, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Nacional de Salud 2013-2018.

La finalidad de este catálogo es establecer un referente nacional para orientar la toma de decisiones clínicas basadas en recomendaciones sustentadas en la mejor evidencia disponible.

Esta guía pone a disposición del personal del primer, segundo y tercer nivel de atención, las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales acerca de:

- Eficientar el proceso en la administración de medicamentos de alto riesgo.
- Identificar las medidas de seguridad, que se aplican en la administración de medicamentos de alto riesgo.
- Determinar los errores más frecuentes que debe evitar el profesional de enfermería durante la administración de medicamentos de alto riesgo.
- Determinar los datos clínicos que identifican una reacción adversa a algún medicamento de alto riesgo.
- Especificar las intervenciones de enfermería, ante las reacciones adversas y errores en la administración de medicamentos de alto riesgo.
- Determinar las intervenciones de educación para la salud dirigidas al adulto para asegurar la administración correcta de medicamentos de alto riesgo.

Lo anterior favorecerá la mejora en la efectividad, seguridad y calidad de la atención médica, contribuyendo de esta manera al bienestar de las personas y de las comunidades, que constituye el objetivo central y la razón de ser de los servicios de salud.

3.3. Definición

Se denominan "medicamentos de alto riesgo" aquellos que tienen un "riesgo" muy elevado de causar daños graves o incluso mortales cuando se produce un error en el curso de su utilización. (Cohen M, 2007)

Dentro de este grupo se consideran los medicamentos citotóxicos, insulinas, anticoagulantes y electrolitos concentrados.

La "administración de medicamentos" consiste en preparar, administrar y evaluar la efectividad de los medicamentos prescritos y de libre dispensación.

La **seguridad** en el manejo de medicamentos de alto riesgo tiene como objetivo alcanzar la máxima calidad asistencial pero también con la máxima seguridad, no puede existir calidad si no existe seguridad. Por tanto el termino seguridad implica, no solo la ausencia de errores (y por supuesto ausencia de negligencia), sino una actitud positiva previsora (proactiva) en la reducción de efectos adversos acorde con los conocimientos del momento.

4. Evidencias y Recomendaciones

Las recomendaciones señaladas en esta guía son producto del análisis de las fuentes de información obtenidas mediante el modelo de revisión sistemática de la literatura. La presentación de las Evidencias y Recomendaciones expresadas corresponde a la información disponible y organizada según criterios relacionados con las características cuantitativas, cualitativas, de diseño y tipo de resultados de los estudios que las originaron.

Las evidencias y recomendaciones provenientes de las GPC utilizadas como documento base se gradaron de acuerdo a la escala original utilizada por cada una. En caso de evidencias y/o recomendaciones desarrolladas a partir de otro tipo de estudios, los autores utilizaron la escala: Escala modificada de Shekelle y Colaboradores.

Símbolos empleados en las tablas de Evidencias y Recomendaciones de esta guía:



En la columna correspondiente al nivel de evidencia y recomendación, el número y/o letra representan la calidad de la evidencia y/o fuerza de la recomendación, especificando debajo la escala de gradación empleada; las siglas que identifican el nombre del primer autor y el año de publicación se refiere a la cita bibliográfica de donde se obtuvo la información, como se observa en el ejemplo siguiente:

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	La valoración del riesgo para el desarrollo de UPP a través de la escala de "BRADEN" tiene una capacidad predictiva superior al juicio clínico del personal de salud.	1a Shekelle Matheson, 2007

4.1. Estrategias para la prevención de errores por medicación.

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Del 5 al 10% de los pacientes hospitalizados sufren eventos adversos por errores en la administración de medicamentos.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
E	El evento adverso a medicamento (EAM) abarca la reacción adversa a medicamentos (RAM) y el error de medicación (EM).	III E. Shekelle Bauer A, 2011
E	Los errores por medicación pueden ser por prescripción, omisión, dosis, vía, horario, preparación, técnica de administración, administración de medicamentos deteriorados y administración de medicamentos sin prescripción.	III E. Shekelle Bauer A, 2011 Escobar G, 2011
E	Un estudio demostró que de los errores de medicación reportados, se presentan con mayor frecuencia en la preparación y administración de medicamentos (64,3%).	III E. Shekelle Bauer A, 2011 Escobar G, 2011
E	Los errores de medicación que se presentan en la fase de preparación y administración son de: omisión (50,9%), dosis (16,5%), horario (13,5%) y de técnica de administración (12,2%), siendo más frecuentes con antineoplásicos e inmunomoduladores (24,3%) y anti infecciosos (20,9%).	III E. Shekelle Bauer A, 2011
E	El 56% de los errores corresponden a la prescripción médica, el 6% a la trascripción de la prescripción, el 4% a la distribución del fármaco y el 34% a la administración del medicamento.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008

La American Society of Hospital Pharmacists (ASHP) clasifica los errores de medicación en:

- a) error de prescripción (selección incorrecta de la droga, dosis, vía, concentración, velocidad de administración, prescripción ilegible u órdenes prescritas que permiten errores que perjudican al paciente);
- b) **error de omisión** (falla en la administración de una dosis prescrita a un paciente antes de una próxima, si existiese);
- c) **error de tiempo/horario** (administración de medicamento fuera de un intervalo predefinido de tiempo del esquema de administración);
- d) **error de medicamento no autorizado** (administración de medicamento no prescrito);
- e) **error de dosificación** (administración de una dosificación superior o inferior a la prescrita o administración de dosis duplicada);
- f) **error en la preparación del medicamento** (droga formulada o manipulada incorrectamente antes de la administración);
- g) **error de técnica de administración** (procedimiento inapropiado o técnica de administración impropia):
- h) error de deterioración de la droga (administración de medicamento con fecha de validad vencida o cuya integridad física o química quedó comprometida);
- i) error de monitorización (falla en la revisión de un esquema prescrito para detección de problemas o falla en el uso de datos de laboratorio o clínicos para identificar la respuesta adecuada de un paciente a la terapia);
- j) **error de adhesión** (comportamiento inadecuado del paciente en lo que se refiere a la adherencia a un esquema de medicamentos prescrito)
- k) **otros errores** (cualquier otro error que no los citados en las categorías listadas anteriormente).

E. ShekelleBauer A, 2011
De Bortoli, 2010

Ε

	 Los principales factores de riesgo para un error por medicación son: Profesionales con poca experiencia. Profesionales de reciente incorporación a la institución. Incorporación de nuevas técnicas o protocolos que implican curva de aprendizaje. Atención médica de urgencia. Edad del paciente, en los extremos de la vida (niños y ancianos). Pacientes con patologías severas y terapéuticas complejas. Terapéuticas de duración prolongada. Gestión deficiente de las organizaciones de salud con una pobre cultura organizacional. Los hospitales escuela. Altas tasas de rotación, ausentismo e impuntualidad de los prestadores del servicio. La escasez de personal, con las consecuentes cargas de trabajo. 	III E. Shekelle De Botoli, 2010 IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
E	 Entre las causas para adminstración incorrecta de medicamentos se encuentran: Falta de atención. Exceso de trabajo. Confusión. Nombre parecido de los medicamentos. Presentación del medicamento. Cálculo de dosis. Falta de identificación de pacientes. Falta de conocimientos. Falta de aplicación de lineamientos establecidos para la aplicación de medicamentos. 	III E. Shekelle Fajardo G, 2009
	Los errores de medicación tienen una repercusion económica y asistencial de magnitud para el sistema de salud.	IV E. Shekelle Otero M, 2004
E	Los errores de medicación conllevan a un 4.7% de los ingresos a los servicios médicos, con un coste medio por estancia aproximado a 3,000 dolares, así mismo causan acontecimientos adversos en el 1,4 % de los pacientes hopitalizados.	IV E. Shekelle Otero M,2004
E	La utilizacion de abreviaturas, acrónimos y símbolos no estandarizados en la prescripción médica para indicar el medicamento o expresar la dosis, vía,frecuencia de administración es una causa conocida de errores de medicación.	E. Shekelle Escobar G, 2010 IV E. Shekelle Otero M,2004

E	Dentro de los errores en la administración de medicamentos se encuentran: • Paciente erróneo. • Error de estabilidad (caducidad). • Velocidad de infusión. • Vía de admnistración. • Dosis y pauta (horario).	III E. Shekelle De Bortoli, 2010 León V, 2008
E	Los principales resultados negativos asociados al uso de medicamentos se presentan en un 21.9%, debido a que el paciente no recibió el tratamiento que necesitaba, un 18.8% al mal cumplimiento teraéutico, 15.6% una dosis y frecuencia o vía de admiinistración contraindicadas por las condiciones del paciente y 9.4 % a la automedicación.	IIb E. Shekelle Pérez C,2011
E	La gravedad de los errores según los resultados clinicos negativos asociados al uso de medicamentos, el nivel 4 el cual requiere tratamiento adicional se presenta en un 77.6% generando aumento de la estancia o ingreso hospitalario, el nivel 5 en donde se requiere translado a la UCI o provoca un daño permanente en el enfermo se presenta en un 20 % y un 2% el nivel 6 el cual provoca la muerte.	IIb E. Shekelle Pérez C,2011
E	El coste total de los ingresos motivados por resultados negativos asociados al uso de medicamentos fue de 237.377 €, estimandose un coste medio por ingreso de 4.844 €.	IIb E. Shekelle Pérez C,2011
E	 Los errores de medicación justifican dos de cada 100 muertes hospitalarias con múltiples factores involucrados entre los que estan: Desconocimiento de la terapéutica de medicamento como del paciente. Falta de comunicación entre los miembros del equipo de salud. Falta de iluminación,espacio de trabajo desordenado,ruido, interrupciones. 	III E. Shekelle De Bortoli, 2010 Miasso A, 2006
E	La administración de medicamentos exige un cuidado intenso y requiere conocimientos específicos y especializados, pues cualquier fallo durante esta actividad puede acarrear consecuencias tales como reacciones adversas, reacciones alérgicas y errores de medicación, los cuales pueden ser irreversibles y devastadores.	III E. Shekelle Machado F, 2012 Bauer A, 2011

E	La estructura formal de la institución debe contar con la organización necesaria para identificar, actualizar y comunicar al personal de enfermería, el listado de medicamentos que se consideren de alto riesgo.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
R	Identificar los procesos en donde se producen errores con mas frecuencia y emplear métodos que ayuden a prevenirlos, uno de estos métodos consiste en emplear sistemas de doble chequeo independiente en que una persona revisa el trabajo realizado por otra.	D E. Shekelle Institute for Safe Medication Practices, 2012
R	Desarrollar politicas o procedimientos para una administración precisa y segura de medicamentos, considerando la posibilidad de reducir que los errores ocurran, detectar los errores que ocurren y minimizar las posibles consecuencias de los errores.	D E. Shekelle Ibarra C, 2008 Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e igualdad, 2012
R	Dirigir esfuerzos para la construcción de una cultura de seguridad orientada al paciente, dentro de la cual todos los profesionales participantes en el sistema de medicación sean conscientes de la necesidad de identificación, notificación y prevención de EM y que lo hagan con libertad y sistematización, expresando de manera abierta, objetiva y completa lo qué y cómo sucedió.	C E. Shekelle Bauer A, 2011
R	Establecer un plan estructurado para implantar de forma organizada y efectiva las prácticas de prevención de errores en la medicación, considerando: • Simplificar y estandarizar los procedimientos, • Optimizar los procedimientos de información, • Automatizar los procesos, • Incorporar barreras o restricciones que limiten u obliguen a realizar los procesos de una determinada forma, • Anticiparse y analizar los posibles riesgos derivados de la introducción de cambios en el sistema, para prevenir los errores antes y no después de que ocurran.	D E. Shekelle Otero M,2004
R	El principal medio para prevenir los errores de medicación es retirando los medicamentos de alto riesgo de los servicios hospitalarios en los cuales no se justifique su existencia o permanencia.	D E. Shekelle Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e igualdad, 2012

R	Implantar controles en los procedimientos de trabajo para detectarlos antes de que lleguen al paciente. Los sistemas de "doble chequeo" permiten interceptar los errores, ya que es muy poco probable que dos personas distintas se equivoquen al controlar el mismo proceso.	D E. Shekelle Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e igualdad, 2012
R	Realizar cambios en los procedimientos de trabajo, con el fin de disminuir la gravedad de las posibles consecuencias de los errores	D E. Shekelle Gómez M,2002
E	Para supervisar y ejecutar las actividades de administración de medicamentos se necesita de conocimiento sólido sobre: fármaco dinámica, fármaco cinética, técnicas de administración, reacciones adversas, interacciones medicamentosas y parámetros de monitorización de la respuesta terapéutica.	III E. Shekelle Bauer A, 2011
E	El personal de Enfermería, debe contar con las competencias conceptuales, procedimentales y actitudinales, suficientes para la administración segura de los medicamentos prescritos.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
R	Aplicar los principios científicos de farmacología que fundamenten la acción de enfermería, para prevenir y reducir errores, dar la seguridad necesaria al cliente y garantizar la calidad del servicio.	C E. Shekelle Machado F, 2012
E	La administración de medicamentos debe contar con el respaldo de la prescripción médica escrita.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
R	Sistematizar el proceso de la administración de medicamentos intravenosos, enfatizar en el cumplimiento y revisión de los "correctos" de la medicación, así como la importancia que tiene el registro inmediato para evitar otros errores.	C E. Shekelle Saucedo, 2008

4.2. Medidas de seguridad en la administración de medicamentos de alto riesgo en paciente adulto.

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	El elemento clave para solucionar los errores por medicación es la comunicación entre el binomio médico- enfermera.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
E	La administración del hospital debe construir una cultura de seguridad y gestión de riesgos mediante un enfoque participativo. Así mismo, promover el reporte de eventos en la organización.	IV E. Shekelle Ibarra C, 2008
E	La administración de medicamentos exige un cuidado intenso y requiere conocimientos científicos y especializados, pues cualquier fallo durante esta actividad o la idiosincracia del paciente con el medicamento puede acarrear consecuencias tales como: reacciones adversas, reacciones alérgicas y errores de medicación, los cuales pueden ser irreversibles.	III E. Shekellle Bauer A, 2011
E	Ante la gravedad y complejidad de las ocurrencias iatrogénicas durante las administracion de medicación, es necesario la aplicación de varios principios científicos que fundamenten la acción de la enfermera, para prevenir y reducir errores, dar la seguridad necesaria al cliente y garantizar la calidad del servicio.	III E. Shekelle Bauer A, 2011
R	Capacitar al personal encargado de administrar medicamentos	E. Shekelle Bauer A, 2011 Escobar G, 2010
R	Diseñar intervenciones educativas dirigidas a los integrantes del equipo multidisciplinario que incluya temas sobre farmacovigilancia.	C E. Shekelle Pagotto C, 2013

R	Revisar de manera periódica las causas y soluciones para evitar nuevos errores, en aquellos casos en que ya se hayan presentado.	D E. Shekelle Jiménez V, 2008
R	Almacenar los medicamentos de alto riesgo en un lugar diferente del resto de los medicamentos. El uso de etiquetas adicionales permiten diferenciar los medicamentos de alto riesgo.	D E. Shekelle Institute for Safe Medication Practices,2012
R	Disponer de protocolos detallados y explícitos, cuando todos los profesionales implicados en el uso de los medicamentos siguen protocolos establecidos se crean de forma automática múltiples controles a lo largo del sistema y son especialmente útiles en quimioterapia, ya que los esquemas de tratamiento con estos medicamentos son complejos y cambiantes, lo cual facilita la aprición de errores.	D E. Shekelle Institute for Safe Medication Practice, 2012
R	Reducir en número de presentaciones de medicamentos de alto riesgo para dismunir la posiblidad de error.	D E. Shekelle Institute for Safe Medication Practices, 2012
R	Utilizar membretes con datos de los pacientes y los medicamentos, organizar por horario y dosis.	C E. Shekelle Fajardo G,2009
R	Usar código de barras para la identificación de fármacos y concentración de los mismos.	C E. Shekelle Fajardo G,2009
R	Verificar además de paciente, medicamento, dosis, via y hora correcto, la caducidad del medicamento y la velocidad de infusion durante la transcripción,preparación y administración de los medicamentos.	C E. Shekelle Escobar G, 2010
R	Verificar alergias del paciente, así como tratamientos previos.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009

√	Etiquetar los medicamentos parenterales que son considerados de alto riesgo, con la leyenda "medicamento de alto riesgo" en el envase secundario y en ambos cuando el envase primario es mayor a 5 ml.	Punto de buena práctica.
E	Para la administración segura de fármacos, por las diferentes vías se debe utilizar la regla de oro, verificando : fármaco correcto, paciente correcto, dosis correcta, via correcta y horario correcto.	IV E. Shekelle Ministerio de Sanidad y Consumo, 2008
R	Utilizar antes, durante y posterior a la transcripcion, preparación y administración de medicamentos los correctos de la medicación.	D E. Shekelle Ministerio de Sanidad y Consumo, 2008
R	Administrar el medicamento de acuerdo a prescripción médica, considerando los efectos secundarios y las interacciones con otros medicamentos	C E. Shekelle Miasso A, 2006
√	Los medicamentos prescritos en infusion intravenosa deben ser diluidos y no mezclados.	Punto de buena práctica.
E	·	III E. Shekelle Escobar G, 2010 IV E. Shekelle Otero M, 2004
E	deben ser diluidos y no mezclados. La utilización de abreviaturas, acrónimos y símbolos no estandarizados en la prescripción médica para indicar el medicamento o expresar la dosis, vía y frecuencia de administración es una causa conocida de errores de medicación. Estos errores se ven favorecidos por una	III E. Shekelle Escobar G, 2010 IV E. Shekelle

E	Con respecto a la frecuencia de administración, el uso de la "d" ha ocasionado errores de medicación, ya que se puede interpretar como "dosis" o como "día".	IV E. Shekelle Otero M, 2004
E	Algunas abreviaturas utilizadas para indicar la vía de administración. Por ejemplo, "SC" (subcutáneo) se ha interpretado como "SL" (sublingual) e "IN" (intranasal) como "IM" (intramuscular) o "IV" (intravenoso).	III E. Shekelle Escobar G, 2010 IV E. Shekelle Otero M, 2004
R	Evitar el uso de abreviaturas y simbolos no estandarizados, no solo en la prescripción médica, sino que se aplique también a otros documentos que se manejen en la unidad médica, tanto manuscritos como generados a través de medios electrónicos, como protocolos de tratamiento, prescripciones pre impresas, hojas de enfermería, etiquetas de medicación y etiquetas de mezclas intravenosas.	C E. Shekellle Escobar G, 2010 Cohen M, 2007
R	Es importante no abreviar tampoco los términos utilizados en ocasiones como parte del nombre comercial para denominar especialidades farmacéuticas o presentaciones con diferentes características.	D E. Shekellle Otero M, 2004
R	Sensibilizar a todos los profesionales que manejan los medicamentos sobre el impacto que puede tener un error por medicación	D E. Shekellle Otero M, 2004
E	Dentro de los medicamentos identificados con mas alto riesgo de error estan las soluciones concentradas de cloruro de sodio o fosfato de potasio.	IV E. Shekelle Institute for Safe Medication Practices, 2009 Joint Comission On Accreditation Health Care Organization, 2008
R	Eliminar las soluciones concentradas de electrólitos de todas las unidades de enfermería, y que esas soluciones se almacenen únicamente en áreas especializadas de preparación farmacéutica o bajo llave. Los viales de potasio, si se guardaran en un área de atención especializada a pacientes, deben estar etiquetados en forma individual con una etiqueta fosforescente visible a modo de advertencia, que diga DEBE SER DILUIDO	D E. Shekelle Joint Comission On Accreditation Health Care Organization,2008

R	 Para disminuir la probabilidad de error por medicación de potasio es muy recomendable: Usar protocolos para la administración del potasio en los que se incluyan indicaciones, velocidad y concentración máxima permitidas, guías para la monitorización cardiaca, etc. 	D E. Shekelle Gómez M, 2002
R	Restringir la administración de medicamentos no etiquetados correctamente.	C E. Shekelle Miasso A, 2006
E	 Los errores más frecuentes asociados a la administración de electrolitos se da por: Almacenamiento de disoluciones concentradas en los botiquines de las unidades asistenciales. Administración de fosfato como fosfato potásico sin tomar en cuenta el contenido en potasio. Existencia de viales multidosis Prescripción por" ámpulas" o "viales" en lugar de utilizar unidades de cantidad. La perfusión de KCL a velocidad superior a 10 mEq /h por error puede causar paro cardiaco. 	IV E. Shekelle Gómez M, 2002
R	Promover prácticas seguras con cloruro de potasio y otras soluciones concentradas de electrólitos considerando ser tema de prioridad, y donde la evaluación de riesgos efectiva de la organización se ocupe de estas soluciones.	D E. Shekelle Joint Comission On Acreditattion Health Care Organization,2008
R	Definir en las unidades asistenciales donde se necesite disponer de los electrolitos concentrados un lugar seguro para su almacenamiento, asi como para su dispensación, preparación y administración, supervisando de manera periodica estos sitios.	D E. Shekelle Joint Comission On Acreditattion Health Care Organization,2013
E	Utilizar un sistema de infusión tiene la capacidad de reducción de errores de medicación y mejorar la atención al paciente.	III E. Shekelle Gerhart D, 2013
R	Utilizar bomba de infusión para administrar soluciones concentradas.	C E. Shekelle Gerhart D, 2013

R	Si no hubiera una bomba de infusión disponible, podrá tenerse en cuenta el uso de otros dispositivos de infusión para un preciso control.	D E. Shekelle Joint Comission On Acreditattion Health Care Organization,2008
R	Colocar una etiqueta que diga CUIDADO – ALTO RIESGO a las soluciones preparadas con electrolitos concentrados antes de su administración.	D E. Shekelle Joint Comission On Acreditattion Health Care Organization,2013
√	Utilizar un codigo de colores para clasificar los electrolítos concentrados	Punto de buena práctica
√	Establecer la validación y revisión de las prescripciones comprobando dosis, límites de dosis y duración de los tratamientos.	Punto de buena práctica
E	Los citostáticos tienen un gran peligro toxicologixo, que puede afectar al manipulador, al paciente y al medio.	IV E. Shekelle Martínez M, 2002
E	La seguridad en el manejo de medicamentos citostáticos tiene como objetivo alcanzar la máxima calidad asistencial, pero también con la máxima seguridad, no puede existir calidad si no existe seguridad ya que la quimioterapia antineoplásica tiene características que la hacen de manejo especial.	IV E. Shekelle Jiménez V, 2008
E	El manejo de citostaticos debe realizarse de acuerdo con normas especiales, las cuales deben ser de obligado conocimiento y cumplimiento para todo el personal, dichas normas deben contemplar la fase de preparación, transporte, administración y eliminación.	IV E. Shekelle Martínez M, 2002
R	Preparar los medicamentos utilizando el equipo y tecnicas apropiadas para la modalidad de administración de la medicación.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009

R	Verificar los datos del registro de medicamentos y en nombre del paciente correspondan con la orden médica; verificar el nombre y la presentación del medicamento; verificar la caducidad del medicamento; verificar la dosis y hora de administración del medicamento; explicar el procedimiento a realizar; registrar el medicamento al término del procedimiento en el formato establecido.	D E. Shekelle Landa R, 2011
E	Los errores asociados con el proceso de prescripción- preparación y administración de medicamentos citostáticos pueden tener consecuencias fatales para los pacientes debido al estrecho margen terapéutico de estos medicamentos.	III E. Shekelle León V, 2008
R	 Durante la preparación y administración de medicamentos: Utilizar instructivos para la preparación de cada medicamento. Realizar doble verificación antes de admimistrar el medicamento. La preparación y administración del medicamento lo ejecutará el mismo profesional. No precargar la medicación. 	D E. Shekelle Jimenez V, 2008 Córdoba M, 2009
R	Registrar la ministración de la medicación y evaluar la capacidad de respuesta del paciente al farmaco.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
R	Verificar de manera continua el funcionamineto correcto de los equipos de infusión automatizada.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
✓	El desecho de frasco-ámpula y equipos utilizados con citotóxicos, debera ser depositado en bolsas rojas.	Punto de buena práctica
E	Los anticoagulantes son los responsables del 4% de los eventos adversos evitables.	IV E. Shekelle Institute for Safe Medication Practices, 2009

E	 Los errores más frecuentes asociados a la administración de heparina son por: Errores por confusión entre dosis y concentración Existencia de viales multidosis que pueden ocasionar Confusión con insulina al dosificarse ambas en unidades medicamentos que se dosifiquen en unidades. Confusión de la abreviatura "U" (unidades) con un cero, lo que ocasiona la administración de una dosis 10 veces mayor. Errores en las diluciones si hay que manejar distintas de coagulación, Programación incorrecta de las bombas de perfusión. 	IV E. Shekelle Gómez M, 2002
R	 Para la administración de heparina se recomienda: Adquirir presentaciones que se encuentren etiquetadas correctamente. Reducir la variedad de presentaciones disponibles. Separar la heparina de la insulina, así como de otros que se dosifiquen en unidades. Escribir "unidades" en lugar de "U". Estandarizar la dosificación mediante protocolos basados en el peso real del paciente, en los que se incluya el doble chequeo de todos los cálculos y control de los tiempos de coagulación Estandarizar los procedimientos de administración: etiquetar las bolsas de perfusión indicando volumen y dosis total y realizar un doble chequeo de las preparaciones y sistemas de administración. 	D E. Shekelle Gómez M, 2002
E	 Los errores más frecuentes en la administración de la insulina son por: Confusiones entre los distintos tipos y marcas de insulina. Confusión de la abreviatura "U" (unidades) con un cero, lo que ocasiona la administración de una dosis 10 veces mayor. Confusión con heparina al dosificarse ambos en unidades. medicamentos en unidades y almacenarse en lugares Programación incorrecta de las bombas de perfusión. 	IV E. Shekelle Gómez M, 2002 Otero M, 2007

R	 Para la segura ministración de insulina es muy recomendable: Reducir la variedad de presentaciones disponibles. Revisar las dispensaciones de insulina Escribir "unidades" en lugar de "U". No almacenar la insulina cerca de la heparina, Establecer un sistema de doble chequeo cuando se administre insulina. 	D E. Shekelle Gómez M, 2002
E	La insulina se debe almacenar en un lugar frío, nunca debe congelarse y debe permenecer lejos de la luz.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Mantener la insulina bajo refrigeraciòn.	D E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Verificar siempre el aspecto del frasco de insulina antes de extraer la dosis.	D E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
✓	Etiquetar medicamentos con letra legible y de manera pulcra	Punto de buena práctica.
	Utilizar órdenes verbales solo en caso de urgencia, se deberán repetir dichas órdenes con el protocolo de escuchar, el receptor debe repetir la orden en una ocasión y el emisor debe confirmar con el fin de asegurar que se ha entendido bien.	Punto de buena práctica.

4.3. Intervenciones de enfermería ante la presencia de reacciones adversas y errores por medicación en la administración de medicamentos de alto riesgo

4.3.1. Intervenciones generales.

4.3.1.1.1. Insulina

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	La hipoglicemia es la complicación más frecuente de la terapia con insulina y representa el evento adverso extremadamente frecuente en pacientes posquirurgicos.	IV E. Shekelle Institute for Safe Medication Practice, 2009
E	La sobredosificacion de insulina puede causar:hipoglucemia,astenia,confusion,palpitaiones,transpi racion,vomito,cefalea.,	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
E	El 3-4% de los pacientes presentan reacciones alérgicas en los sitios de inyección.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
E	Las reacciones de hipogucemia o hiperglucemia que no se corrigen pueden causar perdida de la conciencia, coma y muerte.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Observar si se producen efectos adversos, toxicidad e interacciones en el paciente por los medicamentos administrados.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
R	En caso de control insuficiente de la glucosa o de una tendencia a episodios de hiper o hipoglucemia, antes de considerar una dosis debe revisarse el apego de los pacientes al régimen de tratamiento prescrito, los sitios de inyección y la propia técnicas de inyección.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009

4.3.1.2 Cit	ostáticos	
E	Los errores por administración de citostaticos se presenta con mayor frecuencia por prescripción de dosis subterapéuticas, las cuales pueden comprometer la posterior respuesta al tratamiento	III E. Shekelle Arbesu M, 2004
E	Los tratamientos con citotáticos son generadores de efectos adversos con consecuencias graves (23% de invalidez permanente).	IV E. Shekelle Jimenez V, 2008
E	Las causas que provocan errores por medicación en la administración de citostaticos, la mayor parte son debidos a errores de escritura es específicamente por confusión en las unidades de medida, desplazamiento de la coma de señalización de decimales y adición de ceros.	III E. Shekelle Goyache G, 2004
E	Los citostáticos más implicados en las órdenes médicas corresponden a ciclofosfamida (21%), adriamicina (15%), carboplatino (11%), 5-fluoracilo (9%), ametopterin (8%), como los más representados, y cisplatino (5%), vinblastina (4), bleomicina (3%), dacarbacina (3%), paclitaxel, docetaxel y vincristina.	III E. Shekelle Arbesu M, 2004
R	Protocolizar la prescripción de medicamentos citotoxicos.	C E. Shekelle Arbesu M, 2004
E	Los pacientes tratados con citostaticos presentan eventos adversos graves,tras una sobredosis como:	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Ante la sospecha de una sobredosis se debe interrumpir la administración de los citotóxicos.	D E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007

E	Los efectos indeseables de los citotóxicos que ocurren son: náuseas 43%, vómito 33%, fatiga 22%, constipación 17%, cefalea 14%, anorexia 11%, diarrea 8%., rash, fiebre, astenia y somnolencia 6%; dolor abdominal, vértigo, malestar, disnea, alopecia, rigídez, prurito, dispepsia y alteraciones del gusto, parestesias y petequias (2-5%).	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Observar si se producen efectos adversos, toxicidad e interacciones en el paciente por los medicamentos administrados.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
R	La pre medicación con un antiemético reduce las náuseas.	D E. Shekelle Jimenez V, 2008
R	Los citotóxicos deben adminstrarse en ayunas por lo menos una hora antes de los alimentos.	D E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Ante la presencia de algún efecto indeseable, disminuir la infusión y notificar al médico para su suspensión.	D E. Shekelle Jimenez V, 2008
E	El uso de citotóxicos en pacientes adultos mayores de 70 años pueden presentar un riesgo mayor de neutropenia.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
E	La trombocitopenia se reporta en un 19% de los pacientes, la cuall a su vez puede incrementar el riesgo de hemorragia, la presencia de neutropenia o leucopenia, aumentando el riesgo de infección.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Monitorizar la biometría hemática cada semana	D E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007

E	El uso de citotóxicos manifiesta rash papular eritematoso leve o moderado, que puede empeorar con áreas expuestas al sol.	IV E.Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
E	Se han descrito algunos casos de necrosis cutánea, precedida a veces por púrpura o lesiones eritematosas dolorosas ante la administración de citotóxicos.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Si ocurriera extravasación durante la administración del medicamento, detener la infusión inmediatamente, aplicar hielo en el área por 24-48 horas y notificar al médico tratante. Valorar el área constantemente puesto que la extravasación puede ser progresiva.	D E. Shekelle Jimenez V, 2008
R	Registrar la administración de la medicación y los efectos presentados.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009

4.	1.1.3. Electrolitos concentrados	
E	La administracion de electrolitos concentrados en pacientes adultos pueden ocasionar graves daños,incluso la muerte si se produce un error en el curso de su utilizacion.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
E	La mayoría de las veces no es clínicamente posible revertir los efectos de los electrólitos concentrados cuando no se administran debidamente.	IV E. Shekelle Joint Comission On Accreditation Health Care Organization,2013
E	La mala administracion de electrolitos concentrados en el paciente adulto ocasionan cambios electrocardiograficos.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Controlar y monitorizar los elctrolitos séricos cada tres o cuatro dias,	D E. Shekelle Bulechek G, 2009

R	Observar si hay signos y síntomas de hipocalemia,debilidad muscular, irregularidades cardiacas, intervalo "QT" prolongado, ONDA "T" aplanada o deprimida, segmento "T" deprimido y presencia de la onda "U".	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
R	Monitorizar ácido-base mediante la toma de gasometría arterial.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
E	Los electrolitos de alto riesgo son aquelos que pueden ocasionar daños graves, incluso mortales, cuando se produce un error en su utilización.	IV E. Shekelle Córdoba M,2009
E	La interacción con el sulfato de magnesio puede potencir sus efectos produciendo una excesiva y repentina disminución de la tensión arterial.	IV E. Shekelle Córdoba M,2009
E	Los niveles de magnesio por encima de 12 mg producen depresión respiratoria, por lo que su retención puede deberse a la falta de eliminación por orina.	IV E. Shekelle Córdoba M,2009
E	Cuando exista sospecha de intoxicación por sulfato de magnesio se debe administrar gluconato de calcio en dosis inicial De 10 ml en una solución glucosada al 10 %.	IV E. Shekelle Córdoba M,2009
E	La presentación de los siguientes medicamentos se presta a confusión:	IV E. Shekelle Córdoba M,2009
R	Monitorizar signos vitales cada hora.	D E. Shekelle Córdoba M,2009



Confirmar la permeabilidad absoluta de la vena por la que se va a administrar el potasio, ya que la extravasación puede ocasionar necrosis.

D E. Shekelle Otero M, 2007

Farmacovigilancia, 2007

4.	1.1.4. Heparina	
E	El uso inapropiado de heparina puede provocar hipersencibilidad al principio activo,nauseas,vomito,urticaria,malestar general,cefalea,fiebre,asma,rinitis,reacciones anafilacticas,irritacion local,eritema,hematoma,ulceracion y hemorragia.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Si el sangrado es leve basta con suspender la infusión por 1 hora, y reiniciar con una dosis más baja. Si esta complicación amenaza la vida, puede usarse el antagonista Sulfato de Protamina (1 mg neutraliza 100 UI de heparina).	D E. Shekelle Trejo I, 2004
R	Vigilar de cerca al paciente por si produce hemorragia y control estricto de los niveles de hemoglobina/hematocrito (TP, TPT) antes y después de la pérdida de sangre, si esta indicado.	D E. Shekelle Bulechek G, 2009
E	 Las reacciones adversas que se presentan con más frecuencia con el uso de la heparina son: Asociadas a sobredosis: Sangrado. Asociadas a uso prolongado: Osteoporosis. Asociadas a formación de complejos inmunes: Síndrome de trombocitopenia / trombosis y necrosis cutánea por heparina Asociada a impurezas en la mezcla: Urticaria 	IV E. Shekelle Trejo I, 2004
E	Uno de cada 10 casos reportan casos de hematoma y dolor posterior a la aplicación de la heparina; uno de cada 100 casos presentan complicaciones hemorrágicas; y 1 de cada 100 casos presenta trombocitopenia.	IV E. Shekelle Asociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007
R	Realizar recuento de plaquetas y electrolitos séricos antes de la administración de anticoagulantes.	D E. Shekelle Asociación Mexicana de



Monitorizar de manera continua los tiempos de coagulación con estudios de laboratorio cada tres o cuatro días.

D E. ShekelleAsociación Mexicana de Farmacovigilancia, 2007

4.4. Intervenciones de educación dirigidas al adulto para la administración segura de medicamentos de alto riesgo.

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Los errores de administración de medicamentos por los pacientes se dan con mayor frecuencia por falta de información o por la situación de fragilidad de los propios pacientes.	IV E. Shekelle Otero M, 2007
E	Para lograr que el paciente y su familia se interesen y se involucren en el autocuidado de su seguridad, es necesario informarles sobre cuál es su responsabilidad en ello y cuáles son los aspectos que deben observar y comentar con los prestadores de los servicios.	III E. Shekelle Aguirre H, 2008
R	Establecer un procedimiento para educar al paciente. Revisar con él detenidamente el procedimiento de administración y asegurarse de que lo comprende. Hacer hincapié en los puntos críticos en que pueda haber mayor riesgo de errores	D E. Shekelle Otero MJ, 2007 Ferrari J, 2011
R	Revisar detenidamente el procedimiento de administración de medicamentos y asegurarse de lo que el paciente lo comprenda.	D E. Shekelle Otero M, 2007
R	Instar al paciente a que compruebe siempre el envase y etiquetado del medicamento que le han dispensado en la farmacia, asegurándose que coincida con el prescrito.	D E. Shekelle Otero M, 2007
R	Proponer un plan de autocuidado de la seguridad del paciente, el cual contenga la información necesaria que indique las responsabilidades del propio paciente y su familia, las del personal y las de la dirección del Hospital.	C E. Shekelle Aguirre H, 2008

√	Interesar al paciente en el proceso de atención, que conviva, interactúe con el personal y que sepa bien cuáles son los problemas de seguridad y como prevenirlos.	Punto de buena práctica
	 Otorgar al paciente la siguiente información verbal y escrita al egreso hospitalario: Nunca tome el medicamento de otra persona. No mezcle medicinas a menos que se lo indique el médico. Tome el medicamento según la dosis y horario indicado. Orientar sobre la verificación de la caducidad del medicamento. Mantenga el medicamento en adecuado almacenamiento. Coloque los medicamentos fuera del alcance de los niños. Ponga los medicamentos en áreas separadas para evitar equivocaciones al tomarlas. Desechar adecuadamente los medicamentos caducados. Orientar sobre los datos de reacciones adversas de los medicamentos. 	Punto de buena práctica
√	Elaborar por escrito las indicaciones respecto a cómo utilizar de manera segura los medicamentos por parte del paciente en el domicilio, a través de trípticos, dípticos, folletos o algún otro recurso didáctico.	Punto de buena práctica

5. Anexos

5.1. Protocolo de Búsqueda

La búsqueda sistemática de información se enfocó a documentos obtenidos acerca de la temática **administración de medicamentos de alto riesgo en adultos**. La búsqueda se realizó en PubMed y en el listado de sitios Web para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica.

Criterios de inclusión:

Documentos escritos en español e inglés.

Documentos publicados los últimos 10 años.

Documentos enfocados medicamentos de alto riesgo, seguridad.

Criterios de exclusión:

Documentos escritos en otro idioma que no sea español o inglés.

Estrategia de búsqueda

5.1.1. Primera Etapa

Esta primera etapa consistió en buscar documentos relacionados al tema seguridad en la administración de medicamentos en PubMed. Las búsquedas se limitaron a humanos, documentos publicados durante los últimos 5 años, en idioma inglés o español, del tipo de documento de Guías de Práctica Clínica y se utilizaron términos validados del MeSh. Se utilizó el(los) término(s) < Safety, high- risk, administration> obteniendo 208 resultados, de los cuales se utilizaron 2 documentos en la elaboración de la guía.

Búsqueda	Resultado
(("safety"[MeSH Terms] OR "safety"[All Fields]) AND high-risk[All Fields] AND drug[All Fields] AND ("organization and administration"[MeSH Terms] OR ("organization"[All Fields] AND "administration"[All Fields]) OR "organization and administration"[All Fields]) OR "administration"[All Fields])) AND ((Clinical Trial[ptyp] OR Review[ptyp]) AND "2008/12/19"[PDat] : "2013/12/17"[PDat] AND "humans"[MeSH Terms] AND "adult"[MeSH Terms])	Utilizados
Tembj/	2

Algoritmo de búsqueda:

- Safety < MesSh Terms>
- Safety < All fields>
- < #1 OR # 2>
- System < All fields>
- < # 3 AND # 4>
- Adverse effects " <Subheadging>
- Pharnacology "<Subheading>
- < #8 OR # 9 OR 10>

- <Guideline ptyp>
- <Practice Guideline ptyp >
- <Review ptyp >
- <Randomized Controlled Trial ptyp >
- < Meta Analysis ptyp>
- < #12 OR # 13 OR # 14 OR # 15 OR # 16 OR # 17 OR >
- < # 1 OR# 2 AND # 4 AND# 6 AND#8 OR # 9 OR # 10 AND # 13 AND # 15 OR # 16 AND # 19 OR # 20 OR #21 # 22 OR # 23 OR # 24>
- <English lang>

5.1.2. Segunda Etapa

En esta etapa se realizó la búsqueda en LILACS con el término administración de medicamentos. Se obtuvieron 5 resultados de los cuales se utilizaron 5 documentos en la elaboración de la guía

Búsqueda	Resultado
administracion de medicamentos AND (instance:"regional") AND (db:("LILACS") AND mj:("Utilización de Medicamentos" OR "Hipoglucemiantes" OR "Insulina" OR "Errores de Medicación" OR "Anticoagulantes")) AND (instance:"regional") AND (instance:"regional")	5

5.1.3. Tercera Etapa

(En caso de no tener acceso a base de datos, aplica la Segunda Etapa)

En esta etapa se realizó la búsqueda en sitios Web en los que se buscaron Guías de Práctica Clínica con el término **Trip Database, NGC, DOYMA>.** A continuación se presenta una tabla que muestra los sitios Web de los que se obtuvieron los documentos que se utilizaron en la elaboración de la guía.

Sitios Web	# de resultados obtenidos	# de documentos utilizados
NGC	5	5
Trip Database	7	7
DOYMA	3	3
Ministerio de Salud de España	1	1
ARTEMISA	9	4
CUIDEN	20	2
DIALNET	5	2
OMS	2	2
Total	52	26

En los siguientes sitios Web no se obtuvieron resultados:

NICE, AHRQ, OVID, SCIENCE @DIRECT,

5.2. Escalas de Gradación

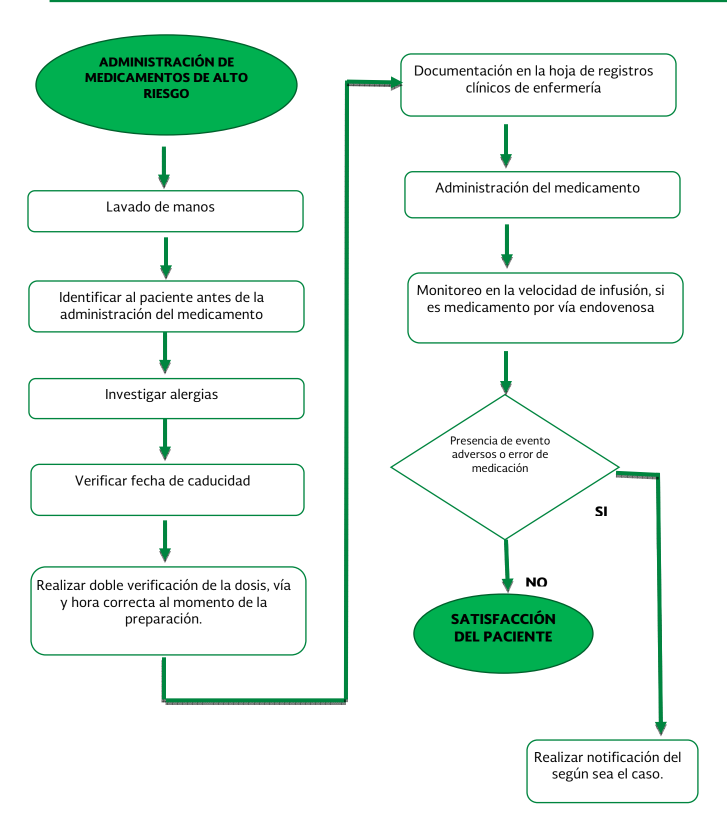
La Escala Modificada de Shekelle y Colaboradores

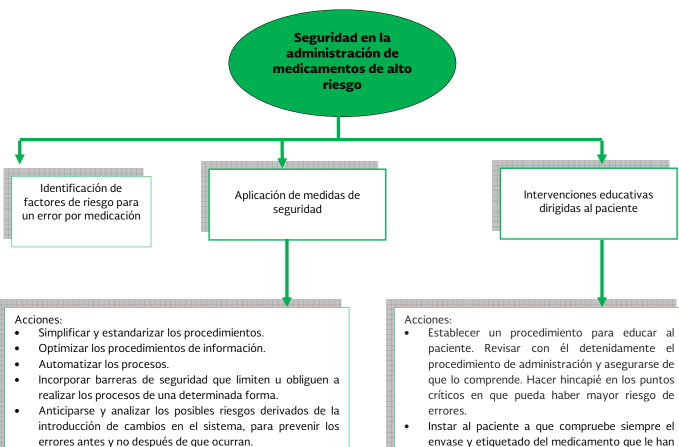
Clasifica la evidencia en niveles (categorías) e indica el origen de las recomendaciones emitidas por medio del grado de fuerza. Para establecer la categoría de la evidencia utiliza números romanos de I a IV y las letras a y b (minúsculas). En la fuerza de recomendación letras mayúsculas de la A a la D.

Categoría de la evidencia	Fuerza de la recomendación
Ia. Evidencia para meta-análisis de los estudios clínicos aleatorios	A. Directamente basada en evidencia categoría I
Ib. Evidencia de por lo menos un estudio clínico controlado aleatorio	
IIa . Evidencia de por lo menos un estudio controlado sin aleatoridad	B. Directamente basada en evidencia categoría II o recomendaciones extrapoladas de evidencia I
IIb . Al menos otro tipo de estudio cuasiexperimental o estudios de cohorte	
III. Evidencia de un estudio descriptivo no experimental, tal como estudios comparativos, estudios de correlación, casos y controles y revisiones clínicas	III o en recomendaciones extrapoladas de
IV. Evidencia de comité de expertos, reportes opiniones o experiencia clínica de autoridades en la materia o ambas	D. Directamente basadas en evidencia categoría IV o de recomendaciones extrapoladas de evidencias categorías II, III

Modificado de: Shekelle P, Wolf S, Eccles M, Grimshaw J. Clinical guidelines. Developing guidelines. BMJ 1999; 3:18:593-59 3FN

5.3. Diagramas de Flujo





- ación de
- Sistematizar el proceso de la administración de medicamentos intravenosos, enfatizar en el cumplimiento y revisión de los "correctos" de la medicación, así como la importancia que tiene el registro inmediato para evitar otros errores.

detectarlos antes de que lleguen al paciente.

Implantar controles en los procedimientos de trabajo para

- Instar al paciente a que compruebe siempre el envase y etiquetado del medicamento que le han dispensado en la farmacia, asegurándose que coincida con el prescrito.
- Proponer un plan de autocuidado de la seguridad del paciente, el cual contenga la información necesaria que indique las responsabilidades del propio paciente y su familia, las del personal y las de la dirección del Hospital.
- Elaborar por escrito las indicaciones respecto a cómo utilizar de manera segura los medicamentos por parte del paciente en el domicilio, a través de trípticos, dípticos, folletos o algún otro recurso didáctico.

5.4. Listado de Recursos

5.4.1. Tabla de medicamentos

Medicamentos considerados de alto riesgo.

	Cuadro Básico de Medicamentos INSULINAS									
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones				
010.000.4158.00 010.000.4158.01	Insulina Glargina	SOLUCION INYECTABLE Cada ml de solución contiene: Insulina glargina 3.64 mg equivalente a 100.0 UI de insulina humana. Envase con un frasco ámpula con 10 ml. Envase con 5 cartuchos de vidrio con 3 ml en dispositivo desechable.	Diabetes mellitus tipo 2		lipodistrofia, hipokalemia e hipoglucemia.	Pueden aumentar el efecto hipoglucemiante y la susceptibilidad a la hipoglucemia los antidiabéticos orales, inhibidores de la ECA, salicilatos, disopiramida, fibratos, fluoxetina, inhibidores de la MAO, pentoxifilina, propoxifeno y antibióticos sulfonamídicos. Pueden reducir el efecto hipoglucemiante los corticosteroides, danazol, diazóxido, diuréticos, glucagón, isoniazida, derivados de fenotiacinas somatotropina, hormonas tiroideas, estrógenos y progestágenos, inhibidores de proteasas y medicamentos antipsicóticos atípicos como olanzapina y clozapina. Los beta bloqueadores, la clonidina, las sales de litio y el alcohol, pueden potenciar o debilitar el efecto hipoglucemiante. La pentamidina puede causar hipoglucemia que en ocasiones puede ir seguida de hiperglucemia.				

		Cuadr	o Básico de Medi	camentos INSULIN	NAS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.1050.00 010.000.1050.01	Insulina Humana	SUSPENSIÓN INYECTABLE ACCIÓN INTERMEDIA NPH Cada ml contiene: Insulina humana isófana (origen ADN recombinante) 100 UI o Insulina zinc isófana humana (origen ADN recombinante) 100 UI Envase con un frasco ámpula con 5 ml. Envase con un frasco ámpula con 10 ml.	Diabetes mellitus tipo 1. Acidosis y coma diabético. Diabetes mellitus tipo 2 no controlada. Hiperpotasemia	Subcutánea o intramuscular. Adultos y niños: Las dosis deben ser ajustadas en cada caso y a juicio del médico especialista.	Síndrome hipoglucémico. Lipodistrofia.	Alcohol, beta bloqueadores, salicilatos, inhibidores de la monoamino-oxidasa y tetraciclinas, aumentan el efecto hipoglucémico. Los corticoesteroides, diuréticos tiacídicos y furosemida disminuyen el efecto hipoglucemiante
010.000.1051.00 010.000.1051.01		SOLUCIÓN INYECTABLE ACCIÓN RÁPIDA REGULAR Cada ml contiene: Insulina humana (origen ADN recombinante) 100 Ul o Insulina zinc isófana humana (origen ADN recombinante) 100 Ul Envase con un frasco ámpula con 5 ml. Envase con un frasco ámpula con 10 ml.		Subcutánea, intramuscular o intravenosa. Adultos y niños: Las dosis deben ser ajustadas en cada caso y a juicio del médico especialista.		
010.000.4157.00		SUSPENSIÓN INYECTABLE ACCIÓN INTERMEDIA LENTA Cada ml contiene: Insulina zinc compuesta humana (origen ADN recombinante) 100 UI Envase con un frasco ámpula con 10 ml.		Subcutánea o intramuscular. Adultos: Las dosis deben ser ajustadas en cada caso y a juicio del médico especialista.		

	Cuadro Básico de Medicamentos INSULINAS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.4162.00	Insulina Lispro	SOLUCIÓN INYECTABLE. Cada ml contiene: Insulina lispro (origen ADN recombinante) 100 UI Envase con un frasco ámpula con 10 ml.	Diabetes mellitus tipo 1.	,	lipodistrofia, hipokalemia e hipoglucemia.	Anticonceptivos orales, corticoesteroides y hormonas tiroideas disminuyen el efecto hipoglucemiante. Salicilatos, sulfonamidas e inhibidores de la monoamino oxidasa y de la enzima convertidora de angiotensina y aumentan el efecto hipoglucemiante. Los beta bloqueadores enmascaran los síntomas de hipoglucemia.			
010.000.4148.00	Insulina Lispro Protamina	SUSPENSIÓN INYECTABLE Cada ml contiene: Insulina lispro (origen ADN recombinante) 25 Ul Insulina lispro protamina (origen ADN recombinante) 75 Ul Envase con dos cartuchos con 3 ml o un frasco ámpula con 10 ml.	Diabetes mellitus insulino dependiente.		lipodistrofia, hipokalemia e hipoglucemia.	Anticonceptivos orales, corticoesteroides y hormonas tiroideas disminuyen el efecto hipoglucemiante. Salicilatos, sulfonamidas e inhibidores de la monoamino-oxidasa y de la enzima convertidora de angiotensina, aumentan el efecto hipoglucemiante. Los beta bloqueadores enmascaran los síntomas de hipoglucemia			

	Cuadro Básico de Medicamentos ANTICOAGULANTES								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.0621.00	Heparina	Cada frasco ámpula contiene: Heparina sódica equivalente a 10 000 UI de heparina. Envase con 50 frascos ámpula con 10 ml (1000 UI/ml)	tratamiento de tromboembolia pulmonar, Infarto del miocardio.	Intravenosa. Adultos: Inicial 5 000 UI. y Subsecuente: 5 000 a 10 000 UI cada 6 horas hasta un total de 20 000 UI diariamente y de acuerdo a la respuesta clínica.	alopecia, osteoporosis, trombocitopenia, dermatitis, diarrea, hipoprotrombinemia	Los anticoagulantes orales producen acción sinérgica. Con salicilatos aumenta el efecto anticoagulante, no usarlos asociados			
010.000.0622.00		SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Heparina sódica equivalente a 25 000 Ul de heparina. Envase con 50 frascos ámpula con 5 ml (5 000 Ul/ml).							

		Cuadro	Básico de Medicamen	tos ANTICOAGU	LANTES	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.4242.00 010.000.4242.01	Enoxaparina	Cada jeringa contiene: Enoxaparina sódica 20 mg Envase con 2 jeringas de 0.2 ml. Envase con 2 jeringas	Profilaxis de la coagulación en la enfermedad tromboembólica. Profilaxis de la coagulación en el circuito de circulación	n intravascular (línea arterial d del circuito). Adultos: n 1.5 mg/kg de peso corporal	trombocitopenia. Equimosis en el sitio de la inyección.	Los antiinflamatorios no esteroideos y los dextranos aumentan el efecto anticoagulante, mientras la protamina lo antagoniza.
010.000.2154.00 010.000.2154.01		SOLUCIÓN INYECTABLE Cada jeringa contiene: Enoxaparina sódica 40 mg Envase con 2 jeringas de 0.4 ml. Envase con 2 jeringas con dispositivo de seguridad de 0.4 ml.				
010.000.4224.00 010.000.4224.01		SOLUCION INYECTABLE Cada jeringa contiene Enoxaparina sódica 60 mg Envase con 2 jeringas de 0.6 ml. Envase con 2 jeringas con dispositivo de seguridad de 0.6 ml.				

		Cuad	ro Básico de Medicam	nentos ELECTROI	LITOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.3619.00	Bicarbonato de sodio	Cada ampolleta contiene: Bicarbonato de sodio 0.75 g Envase con 50 ampolletas de 10 ml. Cada ampolleta con 10 ml contiene: Bicarbonato de sodio 8.9 mEq			administración rápida causan resequedad de boca, sed, cansancio, dolor muscular, pulso irregular, in quietud, distensión abdominal, irritabilidad.	
010.000.3618.00		SOLUCIÓN INYECTABLE AL 7.5% Cada frasco ámpula contiene: Bicarbonato de sodio 3.75 g Envase con frasco ámpula de 50 ml. El envase con 50 ml contiene: Bicarbonato de sodio 44.5 mEq		peso corporal cada 10 min.		
010.000.0524.00	Cloruro de potasio	Cada ampolleta contiene:	Hipokalemia.	Adultos: 20 mEq/hora de una	·	Con diuréticos ahorradores de potasio se favorece la Hiperpotasemia

		Cuad	ro Básico de Medican	nentos ELECTROI	LITOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.5386.00	Cloruro de sodio	17.7% Cada ml contiene: Cloruro de sodio 0.177 g	Normalizador de la depleción grave de sodio. Estado de choque por hemorragia y por quemaduras	Adultos: El volumen se debe ajustar de acuerdo a edad, peso		
010.000.3617.00	Fosfato de potasio	Cada ampolleta contiene:	descompensada.	Intravenosa Adultos: Individualizar la dosis. En general 60 mEq para 24 horas.	arritmias cardiacas, hipotensión, parálisis flácida y	Con diuréticos ahorradores de potasio se favorece la Hiperpotasemia
010.000.3629.00	Sulfato de magnesio	Cada ampolleta contiene:		Intramuscular o intravenosa. Adultos: 4 gr en 250 ml de solución glucosada al 5%, a una velocidad de 3 ml/min y según valores de magnesio sérico. Intramuscular: 1 a 5 g, cada 4 o 6 horas, no exceder de 40 g/día.	hipotermia, hipocalcemia (parestesias, tetania, convulsiones). Rubor y sudación. Bradicardia, hipotensión arterial, arritmias cardiacas. Parálisis respiratoria.	(pancuronio, vecuronio) aumenta la duración de efectos. En pacientes que reciben preparaciones de digital téngase precaución extrema. La administración intravenosa debe hacerse

	Cuadro Básico de Medicamentos ELECTROLITOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.3620.00 010.000.3620.01	Gluconato de calcio	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Gluconato de calcio 1 g equivalente a 0.093 g de calcio ionizable. Envase con 50 ampolletas de 10 ml Envase con 100 ampolletas de 10 ml	múltiples. Pancreatitis. Paro cardiaco.		depresión del sistema nervioso central, hiporreflexia e hipotonía, dolor abdominal, hipotensión arterial y colapso	O .			
010.000.3629.00	Sulfato de magnesio	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Sulfato de magnesio 1g (Magnesio 8.1 mEq sulfato 8.1mEq) Envase con 100 ampolletas de 10 ml con 1 g (100 mg/1 ml)		Intramuscular o intravenosa. Adultos: 4 gr en 250 ml de solución glucosada al 5%, a una velocidad de 3 ml/min y según valores de magnesio sérico. Intramuscular: 1 a 5 g, cada 4 ó 6 horas, no exceder de 40 g/día.	hipotermia, hipocalcemia (parestesias, tetania, convulsiones). Rubor y sudación. Bradicardia, hipotensión arterial, arritmias cardiacas. Parálisis respiratoria.	(pancuronio, vecuronio) aumenta la duración de efectos. En pacientes que reciben preparaciones de digital téngase precaución extrema. La administración intravenosa debe hacerse			

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.5472.00	C C C B E C C C C C C C C C C C C C C C	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Bevacizumab 100 mg Envase con frasco ámpula con 4 ml	Carcinoma metastásico de colon o recto. Carcinoma de mama localmente recurrente o metastásico	e Intravenosa en infusión Adultos: Cáncer colorrectal 5 mg/kg de peso corporal una vez cada 14 días.	dolor, proteinuria Precauciones. Puede incrementarse el riesgo de				
10.000.5473.00		SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Bevacizumab 400 mg Envase con frasco ámpula con 16 ml.		Cáncer de mama 10 mg/kg de peso corporal : una vez cada 14 días.	perforaciones gastrointestinales, hipertensiór				
10.000.1767.00	BLEOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta o frasco ámpula con liofilizado contiene: Sulfato de bleomicina equivalente a 15 Ul de bleomicina. Envase con una ampolleta o un frasco ámpula y diluyente de 5 ml.	Cáncer testicular. Cáncer de cabeza y cuello. Enfermedad de Hodgkin. Linfomas no Hodgkin. Cáncer de esófago.	Adultos:	cutáneas, mialgias, fibrosis pulmonar, hipotensión arterial, eritrodermia, alopecia, hiperpigmentación cutánea, náusea, vómito, hiperestesia del cuero cabelludo y dedos de la mano.	Con otros antineoplásicos aumentan su efectos terapéuticos y adversos. La captación celular de metotrexate es afectada por la bleomicina, los glucósid disminuyen su concentración plasmático			

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.4431.00	CARBOPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Carboplatino 150 mg Envase con un frasco ámpula	Cáncer testicular Cáncer de vejiga Cáncer epitelial de ovario Cáncer de células pequeñas de pulmón Cáncer de cabeza y cuello.	Infusión intravenosa. Adultos: 400 mg/m2 de superficie corporal / día Se puede repetir la infusión cada mes	ototóxico; náusea y vómito, reacciones anafilácticas, alopecia, hepatoxicidad,	Potencia el efecto de otros medicamentos oncológicos y la radioterapia. Agentes nefrotóxicos o depresores de la médula ósea, potencian estos efectos tóxicos			
010.000.1758.00	CARMUSTINA	SOLUCIÓN INYECTABLE. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Carmustina 100 mg Envase con un frasco ámpula y diluyente estéril (etanol absoluto) 3 ml.	Enfermedad de Hodgkin. Linfoma no Hodgkin. Mieloma múltiple. Melanoma maligno. Carcinoma cerebral primario	superficie corporal, diaria por 2 días, repetir cada 6 semanas con control	la médula ósea, leucopenia, trombocitopenia, dolor en el sitio de la inyección, hiperpigmentación cutánea, nefrotoxicidad, hepatotóxico, hiperuricemia, fibrosis pulmonar.				
010.000.5475.00 010.000.5475.01	CETUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Cetuximab 100 mg Envase con frasco ámpula con 50 ml (2 mg/ml). Envase con frasco ámpula con 20 ml (5 mg/ml).	metastásico.	corporal en la primera semana de tratamiento. Dosis mantenimiento: 250 mg/m2 de superficie	cetuximab sea influenciado por agentes antineoplásicos o viceversa. En combinación con irinotecan, las reacciones adversas adicionales son	medicamentosas significativas o incremento en forma importante en la toxicidad.			

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS							
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones		
010.000.1752.00	CICLOFOSFAMIDA	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Ciclofosfamida monohidratada equivalente a 200 mg de ciclofosfamida. Envase con 5 frascos ámpula.	Carcinoma de cabeza y cuello Cáncer de pulmón Cáncer de ovario. Enfermedad Hodgkin Leucemia linfoblástica aguda Leucemia linfocítica crónica Leucemia mielocítica crónica Lnfoma no Hodgkin Mieloma múltiple Sarcoma	40 a 50 mg/kg de peso	estomatitis aftosa, enterocolitis, ictericia, fibrosis pulmonar, cistitis hemorrágica, leucopenia, trombocitopenia, azoospermia, amenorrea, alopecia, hepatitis.			
010.000.1753.00		SOLUCIÓN INYECTABLE. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Ciclofosfamida monohidratada equivalente a 500 mg de ciclofosfamida. Envase con 2 frascos ámpula.		·				
010.000.3046.00	CISPLATINO	El frasco ámpula con	Cáncer vesical avanzado.	mg/m2 de superficie corporal /día, por cinco días. Repetir cada 3 semanas ó 100 mg/m2 de superficie	sordera central, leucopenia, neuritis periférica, depresión de la médula ósea. Náusea y vómito que comienzan de una a cuatro horas después de la administración y duran un día. Hay casos de reacción anafilactoide.			

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.1775.00	CITARABINA	Cada frasco ámpula o frasco ámpula con liofilizado contiene:	Leucemia linfocítica aguda Leucemia granulocítica aguda Eritroleucemia Leucemia meníngea.	eritroleucemias: 100 a 200 mg/m2. de superficie corporal al día en infusión continua en 24 horas.	vómito, leucopenia, infección agregada, trombocitopenia, diarrea, mareos, cefalea, hiperuricemia, nefropatía alopecia, hemorragia gastrointestinal, anemia megaloblástica, fiebre.	La radioterapia aumenta su eficacia pero también sus efectos tóxicos. Es incompatible con el metotrexato y con el fluorouracilo.			
010.000.3003.00	DACARBAZINA	Cada frasco ámpula con	Melanoma maligno. Sarcoma de tejidos blandos. Linfoma de Hodgkin.	150 mg/m2 de superficie corporal /día por cinco días y repetir cada tres semanas. En el melanoma maligno 2 a 4.5 mg/kg de peso	intenso que comienza una hora después de la administración y dura doce horas. Leucopenia y trombocitopenia, neurotoxicidad, fototoxicidad, aumento de enzimas hepáticas. Dolor muy intenso si se infiltra la solución. Alopecia y en ocasiones síndrome catarral.				

		Cua	dro Básico de Medica	mentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.4429.00	DACTINOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Dactinomicina 0.5 mg Envase con un frasco ámpula.	Coriocarcinoma. Tumor de Wilms. Rabdomiosarcoma. Sarcoma de Kaposi. Sarcoma de Ewing's.	corporal/ día ó 400 a 600 mg/m2 de superficie corporal/ día, por cinco días, repetir cada tres a cuatro	trombocitopenia, pancitopenia, anorexia, náusea, vómito, dolor abdominal, diarrea, estomatitis, eritema, hiperpigmentación de la piel, erupciones acneiformes, flebitis, alopecia reversible y hepatotoxicidad.	Ninguna de importancia clínica.
010.000.4228.00	DAUNORUBICINA	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Clorhidrato de daunorubicina equivalente a 20 mg de daunorubicina. Envase con un frasco ámpula.	Leucemia linfocítica aguda y granulocítica aguda	corporal /día, por 3 días, repetir en 3 a 4 semanas.	depresión de médula ósea, cardiomiopatía irreversible, arritmias, miocarditis, pigmentación alopecia, fiebre,	mielosupresores aumentan los efectos
010.000.1766.00	DOXORUBICINA		Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA, resistente a otro tratamiento. Cáncer de ovario. Cáncer de mama metastásico.	Intravenosa. Adultos: 20 mg/m2 de superficie corporal cada 2 o 3 semanas	trombocitopenia, arritmias	Con estreptocinasa ya que aumenta los valores en sangre. No mezclar con heparina

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.1773.00	Ca Cl ep En co ur	SOLUCION INYECTABLE Cada envase contiene: Clorhidrato de epirubicina 10 mg Envase con un frasco ámpula con liofilizado o envase con un frasco ámpula con 5 ml de solución (10 mg/5 ml).	n Neuroblastoma. e Sarcoma de tejidos blandos y hueso. Cáncer de mama Cáncer de ovario Cáncer de tiroides Cáncer de vejiga.	Adultos: Diluir en una solución de cloruro de sodio y administrar a razón de 90 a 110 mg/m2 de superficie	estomatitis, diarrea, conjuntivitis, depresión de la médula ósea. Miocardiopatía, arritmias, alopecia, necrosis tisular por extravasación, reacciones de hipersensibilidad	Administrada con actinomicina D y/o radioterapia sus efectos se potencian. No es compatible químicamente con heparina. Con medicamentos cardiotóxicos aumentan los efectos adversos.			
010.000.1774.00		SOLUCION INYECTABLE Cada envase contiene: Clorhidrato de							
010.000.4432.00	IFOSFAMIDA	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con polvo o liofilizado contiene: Ifosfamida 1 g Envase con un frasco ámpula.	Cáncer de mama Cáncer de ovario Cáncer de pulmón.	Intravenosa. Adultos: 1.2 g/m2 de superficie corporal /día, por 5 días consecutivos. Repetir cada 3 semanas o después que el paciente se recupere de la toxicidad hematológica. La terapia debe administrarse siempre con MESNA	cistitis. Mielosupresión, somnolencia, confusión y psicosis depresiva. Náusea y vómito.	Con mesna se disminuye el riesgo de irritación en vías urinarias. Incrementa la mielosupresión con otros fármacos oncológicos.			

		Cua	lro Básico de Medica	nentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.5437.00	Cad cont Doc trihi equi de d Enve con	Cada frasco ámpula contiene: Docetaxel anhidro o trihidratado	Cáncer de pulmón de células no pequeñas Cáncer de pulmón de células pequeñas. Cáncer de mama Cáncer de ovario.		anemia, trombocitopenia, fiebre, reacciones de hipersensibilidad, retención de líquidos, estomatitis,	Aumentan sus efectos adversos con depresores de la médula ósea, radioterapia, inmunosupresores, inhibidores del sistema enzimático microsomal hepático y vacunas (virus muertos o vivos)
010.000.5457.00		SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Docetaxel anhidro o trihidratado equivalente a 20 mg de docetaxel Envase con frasco ámpula con 20 mg y frasco ámpula con 1.5 ml de diluyente.		Leucopenia, neutropenia, anemia, trombocitopenia, fiebre, reacciones de hipersensibilidad, retención de líquidos, estomatitis, parestesia, disestesia y alopecia.		
010.000.4434.00	IDARUBICINA	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Clorhidrato de idarubicina 5 mg Envase con frasco ámpula con liofilizado o frasco ámpula con 5 ml (1 mg/ml).	Leucemia mieloblástica aguda.	minutos). Adultos: 15 mg/ m2 de superficie corporal/ día por tres días,	convulsiones, fibrilación auricular, infarto al miocardio e insuficiencia cardiaca; náusea vómito, diarrea, enterocolitis;	

		Cua	dro Básico de Medica	mentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.4230.00	ETOPÓSIDO	ámpula contiene: Etopósido 100 mg	pequeñas del pulmón.		y trombocitopenia. Hipotensión durante la venoclisis, náusea y vómito, flebitis, cefalea y fiebre. Alopecia.	mielosupresores aumentan efectos
010.000.5438.00	GEMCITABINA	contiene:	metastásico. Cáncer de pulmón de células no pequeñas.	Infusión intravenosa. Adultos: 1000 mg/m2 de superficie corporal, cada 7 días por 3 semanas. Niños: No se recomienda.	leucopenia, proteinuria, trombocitopenia,	Con medicamentos inmunosupresores como azatioprina, corticoesteroides, ciclofosfamida aumentan efectos adversos.

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.3012.00	FLUOROURACILO	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta o frasco ámpula contiene: Fluorouracilo 250 mg Envase con 10 ampolletas o frascos ámpula con 10 ml.	Carcinoma de colon y recto Carcinoma de ovario Carcinoma de mama. Carcinoma de cabeza y cuello Carcinoma gástrico y esofágico Carcinoma de vejiga Carcinoma de hígado Carcinoma de páncreas	Adultos y niños: 7 a 12 mg/kg de peso corporal/día, por cuatro días, después de 3 días 7 a 10 mg/kg de peso corporal por 3 a 4 días por 2 semanas.	aftosa, náusea, vómito, diarrea, alopecia, hiperpigmentación, crisis anginosas, ataxia, nistagmus, dermatosis, alopecia, desorientación, debilidad, somnolencia, euforia.	mielosupresión y con radioterapia aumentan			

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.4448.00	BORTEZOMIB	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Bortezomib 3.5 mg Envase con un frasco ámpula.	Mieloma múltiple refractario.		diarrea, disminución del apetito (incluyendo anorexia), constipación, trombocitopenia, neuropatía periférica, fiebre, vómito y anemia.	Concomitantemente con otros medicamentos inhibidores o inductores del citocromo P450 3A4 deben ser objeto de vigilancia estrecha para la detección oportuna de efectos tóxicos o detección de la reducción de la eficacia de Bortezomib. Estudios in vitro con microsomas de hígado humano indican que el ingrediente activo de Bortezomib es un substrato de citocromo P450 3A4, 206, 2C19, 2C9 y 1A2.			
010.000.1755.00	BUSULFÁN	TABLETA Cada tableta contiene: Busulfán 2 mg Envase con 25 tabletas.	Leucemia granulocítica crónica.	Oral. Adultos: 4 a 8 mg diarios pero puede variar de 1 a 12 mg diarios (0.6 mg/kg de peso corporal ó1.8 mg/m2 de superficie corporal) al inicio de la terapia. Dosis de mantenimiento: 1 a 3 mg diarios. Se ajustará de acuerdo a respuesta hematológica y clínica	malformaciones fetales, hiperuricemia, fibrosis pulmonar intersticial y síndrome semejante a la enfermedad de Addison	Con furosemide, tiacidas, etambutol y pirazinamida aumenta el riesgo de hiperuricemia			

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.5444.00	IRINOTECAN	SOLUCION INYECTABLE El frasco ámpula contiene: Clorhidrato de irinotecan o clorhidrato de irinotecan trihidratado 100 mg Envase con un frasco ámpula con 5 ml	Cáncer de colon y recto metastásico.	Infusión intravenosa. Adultos: 125 mg/m2 de superficie corporal/ día.	trombocitopenia, diarrea, nausea, vómito, astenia, fiebre, alteraciones de la función	Con laxantes se favorece los efectos gastrointestinales. Con otros antineoplásicos aumenta la mielosupresión, con dexametasona puede incrementarse linfocitopenia e hiperglucemia y con diuréticos puede causar deshidratación.			
010.000.4229.00	L-ASPARAGINASA	SOLUCION INYECTABLE. Cada frasco ámpula con polvo contiene: L-Asparaginasa 10,000 UI Envase con 1 frasco ámpula.	Leucemia linfocítica aguda.	Intramuscular e infusión intravenosa. Adultos: 50 a 200 UI/kg de peso corporal/día durante 28 días. Niños: 200 UI/kg de peso	Anorexia, náusea, vómito, dolor abdominal, reacciones alérgicas severas, hepatotoxicidad, insuficiencia renal, leucopenia, infecciones agregadas, trombosis, hemorragia intracraneal	Con vincristina, prednisona, inmunodepresores y radiación aumenta su toxicidad. Interfiere con el efecto del metotrexato.			
010.000.4229.01		Envase con 5 frascos ámpula.		corporal/día durante 28 días. Como parte de régimen terapéutico (Intramuscular) 6,000 Ul/m2 de superficie corporal; los días 4, 7, 13, 16, 19, 22, 25 y 28 del periodo de tratamiento, en combinación con vincristina y prednisona. En ambos casos, ajustar la dosis a la edad y condiciones del paciente. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.	ū				

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS							
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones		
010.000.5447.00	MECLORETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Clorhidrato de mecloretamina 10 mg Envase con 1 frasco ámpula.	Enfermedad de Hodking Linfosarcoma. Leucemia crónica Carcinoma broncógeno.	Infusión intravenosa. Adultos: 0.2 mg/kg de peso corporal, por dos días consecutivos. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio	médula ósea, leucopenia, trombocitopenia, alopecia, anorexia, tromboflebitis, erupción cutánea maculopapulosa, amenorrea prolongada.	Con otros antineoplásicos aumentar sus efectos adversos		
010.000.1760.00	METOTREXATO	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Metotrexato sódico equivalente a 50 mg de metotrexato Envase con un frasco ámpula	Sarcoma osteogénico. Prevención de la infiltración	intratecal. Por vía intravenosa o intramuscular: 50 mg/m2 de superficie corporal. Por vía intratecal: 5 a 10 mg/m2. de superficie corporal.	perforación gastrointestinal, estomatitis, depresión de la médula ósea, insuficiencia hepática y renal,	La sobredosificación requiere de folinato de calcio intravenoso. Los salicilatos, sulfas, fenitoína, fenilbutazona y tetraciclinas aumentan su toxicidad. El ácido fólico disminuye su efecto.		
010.000.1776.00		SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Metotrexato sódico equivalente a 500 mg de metotrexato Envase con un frasco ámpula.	leucémica de las meninges y del sistema nervioso central. Artritis reumatoide. Psoriasis.	Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio				

	Cuadro Básico de Medicamentos CITOTOXICOS								
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones			
010.000.3022.00	MITOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con polvo contiene: Mitomicina 5 mg Envase con un frasco ámpula.	Cáncer de colon Cáncer de pulmón Cáncer de mama	corporal, por vía endovenosa/ diarios por	Náusea, vómito, diarrea, estomatitis, dermatitis, fiebre y malestar, fibrosis y edema pulmonar, neumonía intersticial, síndrome urémico, insuficiencia renal.	El dextrán y la urocinasa potencian la acción citotóxica del fármaco.			
010.000.4233.00	MITOXANTRONA				precordial, taquicardia, alopecia, tos, disnea, ictericia, reacciones de hipersensibilidad				

		Cua	dro Básico de Medica	nentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.5458.00	OXALIPLATINO		n 0		periférica	Con la administración concomitante con raltitrexed se incrementa la depuración del oxaliplatino y su vida media terminal disminuye
010.000.5459.00		SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Oxaliplatino 100 mg Envase con un frasco ámpula con liofilizado o envase con un frasco ámpula con 20 ml.				
010.000.5435.00	PACLITAXEL		Cáncer avanzado epitelial del ovario Carcinoma mamario	Infusión intravenosa. Adultos: 135 a 250 mg/m2 de superficie corporal, en 24 horas, cada tres semanas.	leucopenia, hepatotoxicidad, bradicardia, hipotensión, disnea,	

		Cua	dro Básico de Medicai	mentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.5453.00	PEMETREXED	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Pemetrexed disódico heptahidratado	Mesotelioma pleural maligno en combinación con Cisplatino. Cáncer pulmonar de células no pequeñas avanzado o metastásico con quimioterapia previa	Adultos: 500 mg/m2 de superficie corporal administrada como	náusea, vómito, anorexia, estomatitis, faringitis, diarrea, constipación, fiebre, fatiga, transaminasemia, erupción y/o descamación cutánea, prurito, alopecia, reacciones de hipersensibilidad.	Aumentaría sus efectos adversos con depresores de la médula ósea. Cuando su uso se asocia a cisplatino los medicamentos antiinflamatorios no esteroideos deben ser utilizados con precaución.
010.000.5425.00	RALTITREXED		cáncer de colon y recto avanzado.	Infusión intravenosa. Adultos: 3 mg/m2 de superficie corporal, diluido en 50 a 100 ml de solución, se puede repetir la dosis cada 3 semanas en ausencia de toxicidad.	palpitaciones.	
010.000.5433.00 010.000.5433.01	RITUXIMAB	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene Rituximab 100 mg Envase con 1 frasco ámpula con 10 ml. Envase con 2 frascos ámpula con 10 ml.		corporal/ día, cada 7 días. Administrar diluido en soluciones intravenosas	angioedema, rinitis, hipotensión, rubor, arritmias cardiacas, exacerbación de angina de pecho o	Con medicamentos mielosupresores aumentan sus efectos adversos.
010.000.5445.00 010.000.5445.01		SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene Rituximab 500 mg Envase con un frasco ámpula con 50 ml. Envase con dos frascos ámpula con 50 ml cada uno.				

		Cua	dro Básico de Medica	mentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.5422.00	TRASTUZUMAB	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con polvo contiene: Trastuzumab 150 mg Envase con frasco ámpula.	Cáncer de mama, cuando n está presente el oncogen Her2Neu.	Adultos: Inicial: 4 mg/kg peso, administrados durante 90 min. Mantenimiento: 2 mg/kg de	efectos leves a moderados y reversibles asociados a la administración de líquidos. Poco comunes pero graves son cardiomiopatía, síndrome nefrótico e hipersensibilidad.	
010.000.5423.00		SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con polvo contiene: Trastuzumab 440 mg Envase con un frasco ámpula con polvo y un frasco ámpula con 20 ml de diluyente.		Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.		
010.000.1770.00	VINBLASTINA			Adultos		Con mielosupresores y la radioterapia aumentan sus efectos adversos sobre la médula ósea.

		Cua	dro Básico de Medicar	nentos CITOTOX	ICOS	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.1768.00	VINCRISTINA	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Sulfato de Vincristina 1 mg Envase con frasco ámpula y una ampolleta con 10 ml de diluyente.	Enfermedad de Hodgkin. Linfoma no Hodgkin. Rabdomiosarcoma. Neuroblastoma . Tumor de Wilms. Cáncer de pulmón.	corporal ó 0.4 a 1.4 mg/m2	dolor abdominal, pérdida de peso, necrosis intestinal. Neurotoxicidad, anemia y leucopenia. Broncoespasmo, alopecia.	Con medicamentos neurotóxicos y bloqueadores de canales de calcio aumentan efectos adversos. Incrementa el efecto de metotrexato
010.000.4435.00	VINORELBINA		pequeñas. Cáncer de mama	Adultos:	anemia, granulocitopenia, leucopenia, dolor en el pecho, neuropatía periférica.	Con medicamentos mielosupresores aumenta la toxicidad hematológica
010.000.5455.00	FLUDARABINA	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Fosfato de fludarabina 10 mg Envase con 15 comprimidos.	Linfoma no-Hodgkin.	corporal, cinco días	anemia; síndrome de lisis tumoral, estomatitis, anorexia, nauseas, vómitos, diarrea, hemorragia gastrointestinal, edema, disnea, tos, erupciones cutáneas, trastornos visuales, agitación	Con medicamentos que producen mielosupresión y con radioterapia aumentan los efectos adversos. Con pentostatina (desoxicoform icina) incidencia alta de complicación pulmonar fatal. Su eficacia disminuye con dipiridamol y otros inhibidores de la captación de adenosina

		Cuadro I	Básico de Medicai	mentos CITOTOXICOS	S	
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.5431.00	LEUPRORELINA	Cada frasco ámpula con microesferas liofilizadas contiene: Acetato de	Tratamiento paliativo de cáncer de próstata avanzado. Fibrosis uterina. Endometriosis. Pubertad precoz.	Intramuscular. Adultos: 3.75 mg una vez al mes.	Ginecomastia, náusea, vómito y edema periférico, disminución de la líbido, dolor óseo, impotencia.	Ninguna de importancia clínica.
010.000.3055.00		SOLUCION INYECTABLE Cada jeringa prellenada con polvo liofilizado contiene: Acetato de leuprorelina 7.5 mg Envase con jeringa prellenada con polvo liofilizado y jeringa prellenada con 0.3 ml con sistema de liberación. SUSPENSIÓN INYECTABLE El frasco ámpula contiene: Acetato de leuprorelina 11.25 mg Envase con un frasco ámpula, ampolleta con 2 ml de diluyente y equipo para administración.				
010.000.5434.00			Adultos:			
010.000.5450.00		SOLUCION INYECTABLE Cada jeringa prellenada con polvo liofilizado contiene: Acetato de leuprorelina 22.5 mg Envase con jeringa prellenada con polvo liofilizado y jeringa		Subcutánea. Adultos: 22.5 mg cada tres meses.		

		Cuadro	Básico de Medi	icamentos CITOTOXICOS		
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.4322.00	NILOTINIB	CAPSULA Cada cápsula contiene: Clorhidrato de nilotinib equivalente a 200 mg de nilotinib Envase con 112 cápsulas.	resistencia o	Adultos: 400 mg cada 12 horas. Se debe administrar por lo menos 2 horas antes de los alimentos y no se deben consumir alimentos una hora después de la dosis.	artralgias, espasmos musculares	inhibidores potentes de CYP3A4 como ketoconazol, itraconazol, voriconazol,
010.000.1756.00	MELFALÁN	TABLETA Cada tableta contiene: Melfalán 2 mg Envase con 25 tabletas.	Seminoma testicular. Linfoma no Hodgkin. Cáncer de ovario	Oral. Adultos: 150 µg/kg de peso corporal por siete días consecutivos, seguidos de un periodo de descanso de 3 semanas. Cuando la cuenta leucocitaria se eleva, dosis de mantenimiento de 100 a 150 µg/kg de peso corporal diarios por 2 a 3 semanas ó 250 µg/kg de peso corporal diarios por 4 días, seguidos de descanso de 2-4 semanas. Con cuenta leucocitaria 3000/mm3 y plaquetas arriba de 75000/ mm3 dar dosis mantenimiento de 2-4 mg/día. Ó 250 µg/kg de peso corporal diarios ó 7 mg/m2 de superficie corporal/ diarios por 5 días, cada 5 a 6 semanas.	Depresión de la médula ósea, leucemia aguda no linfocítica, náusea, vómito, diarrea y estomatitis. Alopecia, neumonitis, fibrosis pulmonar y dermatitis.	mielosupresores y con

		Cuadro	Básico de Medicamer	ntos CITOTOXICOS		
Clave	Principio activo	Presentación	Indicaciones	Vía de administración	Efectos adversos	Interacciones
010.000.4433.00	MESNA		que reciben ifosfamida o ciclofosfamida.	Intravenosa. Adultos: 240 mg/m2 de superficie corporal, administrados junto con el antineoplásico. Las dosis se repiten 4 a 8 horas después de la administración del antineoplásico.	vómito, fatiga, hipotensión.	Previene efectos adversos de ifosfamida.
010.000.5480.00	SORAFENIB	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Tosilato de sorafenib equivalente a 200 mg de sorafenib Envase con 112 comprimidos	Carcinoma hepatocelular	Oral Adultos: 400 mg cada 12 horas.	Exantema, diarrea, astenia y adinamia, fatiga, hipertensión arterial.	Con compuestos que se metabolizan y eliminan a través de la vía UGT1A1, como el irinotecán
010.000.5468.00	ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	Ácido zoledrónico	óseo. Inhibidor de la resorción ósea. Tratamiento de la hipercalcemia asociada a procesos neoplásicos.	Infusión intravenosa. Adultos: 4 mg durante 15 minutos, cada 3 ó 4 semanas. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.	tumefacción en el punto de infusión, exantema, prurito, dolor torácico.	
010.000.3050.00	BCG INMUNOTERAPÉUTICO	•	superficial de células transicionales de la vejiga	Intravesical. Adultos: 81 mg, reconstituido, en 50 ml de solución salina estéril.	Fiebre, prostatitis, neumonitis, hepatitis, artralgias, hematuria	Ninguna de importancia clínica.

6. Glosario

Administración de Medicamentos: preparar, administrar y evaluar la efectividad de los medicamentos prescritos y de libre dispensación.

Administración de medicación intravenosa: preparación y administración de medicamentos por vía intravenosa.

Distribución de Medicamentos: es aquella que brinda una cobertura de atención primaria de salud, con inclusión de medicamentos esenciales, a todas las zonas del país.

Citotóxicos: son aquellos fármacos modificadores de la enfermedad cuyo mecanismo de acción se basa en provocar la muerte celular o impedir la proliferación de forma selectiva y controlada de las células y mediadores e inflamatorios.

Eclosión: brote nacimiento aparición. Acción de abrirse.

Efecto Indeseable: finalidad de una acción que da como resultado una causa no recomendable o aceptable.

ECK (electrocardiograma): es una representación gráfica de la actividad eléctrica del corazón que se obtiene con un electrocardiógrafo en forma de cinta continua.

Electrolitos: son unidades presentes en la sangre y otros líquidos corporales que llevan una carga eléctrica.

Error de medicación: cualquier incidente prevenible que puede causar daño al paciente o dar lugar a la utilización inapropiada de los medicamentos, cuando éstos están bajo el control de los profesionales sanitarios o del paciente o consumidor. Estos incidentes pueden estar relacionados con la práctica profesional, con los productos, con los procedimientos o con los sistemas, incluyendo fallos en la prescripción, comunicación, etiquetado, envasado, denominación (distintiva o genérica), preparación, dispensación, distribución, administración, educación, seguimiento y utilización.

Evento Adverso: daño causado por el manejo médico más, que por la enfermedad de base el cual prolonga la hospitalización y produce una discapacidad durante ésta o al momento de la salida. Gasometría: Es una medición de la cantidad de oxígeno y bióxido de carbono presente en la sangre, este examen también determina la acidez (ph) de la sangre.

Hipovolemia: es una disminución del volumen circundante de sangre o cualquier otro líquido corporal.

Hipoxia: es un estado en el cual el cuerpo completo (hipoxia generalizada) o una región del cuerpo (hipoxia y tejido) se ve privada del suministro adecuado de oxígeno.

Intervenciones de Enfermería: todo tratamiento, basado en el conocimiento y juicio, que realiza un profesional de enfermería para favorecer el resultado esperado del paciente.

Necrobiosis: muerte fisiológica de las células o tejidos ocasionada generalmente por la anulación de la circulación sanguínea en un determinado tejido.

Neutropenia: también conocida como granulocitopenia o neutropenia, es la disminución aguda o crónica de granulocitos de la sangre, condición anormal de la sangre que puede predisponer al cuerpo humano a contraer infecciones.

Omisión: falta por haber omitido, en todo o en parte de un proceso, descuido del que está encargado.

Perfusión: es un término vinculado con el verbo perfundir, cuya acción consiste en hacer, que un líquido ingrese de una manera lenta, pero sostenida en el organismo.

Prescripción: es el acto profesional del médico que consiste en recetar una determinada medicación o indicar un cierto tratamiento terapéutico a un paciente; incluye la normativa legal sobre prescripción médica.

Reacción adversa a un medicamento (RAM): cualquier reacción nociva no intencionada que aparece a dosis normalmente empleadas en el ser humano para la profilaxis, el diagnóstico o el tratamiento o para la modificación de una función fisiológica.

Seguridad: se puede referir a la seguridad como riesgo o confianza a algo o alguien. Sin embargo el término puede tomar diversos sentidos según el área de peligro y contaminación.

Speak UpTM: acerca de su dolo, asociación Joint Commssion

Hemodinamia: es aquella parte de la biofísica que se encarga del estudio anatómico y funcional del corazón y especialmente de la dinámica de la sangre interior de las estructuras sanguíneas como aterias, venas, vénulas, arteriolas y capilares, así como la mecánica del corazón.

Toxicidad: se denomina toxicidad al grado de efectividad que poseen las sustancias que por su composición se consideran tóxicas.

7. Bibliografía

- 1. Aguirre H. Patient safety: guideline for patient self-care. Revista CONAMED. 2008; 13
- 2. Arbesu M A, Ramos M, Areces F. Pilotaje en la detección de errores de prescripción de citostáticos. Rev Cubana Farm 2004; 38(3)
- 3. Asociación Mexicana de Farmacovigilancia. Diccionario de especialidades farmacéuticas. 2007 consultado en http://www.plmconnection.com/CrossPharmaSearchEngine/pseMedProds.aspx?x=2jSqznG9nZGw bW28zWbmHA==&y=W/2TTD/qeRC2x/IG9AnkwQ
- 4. Bauer A E, Moreira A M, Inocenti A, Oliveira J, De Bortoli S E, Eventos adversos causados por medicamentos en un hospital centinela del Estado de Goiás, Brasil. Rev. Latino-Am. Enfermagem 2011; 19(2): [09 pantallas]
- 5. Bulechek G M, Butcher H, Dochterman J. Clasificación de Intervenciones de Enfermería (NIC) Quinta Edición
- 6. Cohen MR, Smetzer JL, Tuohy NR, Kilo CM. High-alert medications: safeguarding against errors. En: Cohen MR, editor. Medication Errors. 2nd ed. Washington (DC): American Pharmaceutical Association; 2007. p. (317-411).
- 7. Córdoba M. Flores M. Percepción de la frecuencia y causas de los eventos adversos por medicación en enfermería. Revista CONAMED. 2009; 14
- 8. De Bortoli S E, Silvia A A, Bauer A E, Trevisani F, Perufo S, Cardoso T. Identification and Analysis of Medication Errors In Six Brazilian Hospital Ciencia y Enfermerla XVI (1): 85-95, 2010
- 9. Escobar F R, Sabóia Maria L, Alux TC, Bauer de Camargo AE, Perufo S, De Bortoli S H. Seguridad del paciente en la terapéutica medicamentosa y la influencia de la prescripción médica en los errores de dosis Rev. Latino-Am. Enfermagem 2010; 18(6): [07 pantallas]
- 10. Evaluación de la seguridad de los sistemas de utilización de medicamentos en los hospitales españoles (2007). Ministerio de Sanidad y Consumo. Informes, estudios e investigación 2008
- 11. Evolución de la implantación de prácticas seguras de utilización de medicamentos en los hospitales españoles (2007-2011) Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad. 2012
- 12. Fajardo G. Rodriguez J, gallegos M, Córdova MA, Flores MC. Percepción de la frecuencia y causas de los eventos adversos por medicación en enfermería. Rev CONAMED 2009; 24: 22-27
- 13. Ferrari J.M. Actualidad del Medicamento · Publicación del Servicio de Farmacia del Hospital Universitario 12 de Octubre ·, Centro de Información de Medicamentos. Hospital Universitario 12 de Octubre. 2011

- 14. Gerhart D, O'Shea K, Muller S. Progress in drug infusion safety through the integration of clinical technology. Hosp Pract (1995). 2013; 4: 7-14
- 15. Gómez M. E., Domínguez-Gil A, Moreno P. J. SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS Prevención de errores de medicación. Rev Farmacia Hospitalaria. 2002; 26 (4): 250-254.
- 16. Goyache G M. P, Vicario Z M J, García R MP, Cortijo C S, Esteban G MJ, Herreros A. Errores de prescripción en citostáticos: análisis de sus causas y propuestas para prevenirlos Farmhosp 2004; 28(5):361-370.
- 17. Ibarra C Ma. G, López González Miguel Ángel. Editorial Administración de Medicamentos de Riesgo. Desarrollo científica de Enfermería, 2008;16:(4)
- 18. Institute for Safe Medication Practices ISMP's list of high-alert medications. Huntingdon Valley: ISMP; 2012. Disponible en http://www.seguridaddelpaciente.es
- 19. Institute for Safe Medication Practices ISMP. Recomendaciones para la prevención de errores de medicación. 2009 (29): 1-2
- 20. Jiménez V, Albert A, Almenar D, Vandenbroucke J. La Seguridad del Paciente Oncológico. Estándares Internacionales para el Manejo de Citotóxicos. Real Academia Nacional de Farmacia. 2008.
- 21. Join comimission International. Control de las soluciones concentradas de electrolitos. Soluciones para la seguridad del paciente. 2008(1)
- 22. Join comimission International.2013 consultado en: http://es.jointcommissioninternational.org/
- 23. Machado F, Soares IM, Rodríguez CS, Gomes P, Tanferri T, Queiroz AL. Administración de medicamentos: conocimiento de los enfermeros del sector de urgencia y emergencia. Rev Enfermería Global. 2012(26): 54-69.
- 24. Martínez MT, García F, Hernandez MJ, Mazanera JT, Garrigos JA. Los citostáticos. Rev. Enfermería Global. 2002;(1): 1-16
- 25. Miasso Al et al. El proceso de preparación y administración de medicamentos: identificación de problemas para proponer mejoras y prevenir errores de medicación. Rev. Latino-Am. Enfermagem [online]. 2006; 14(3):354-363.
- 26. Landa R. Valdés Y, Flores FJ, Mala práctica relacionada con la administración de medicamentos vía intravenosa. Revista CONAMED, Suplemento de Enfermería 2011: 541-544
- 27. León V J, Aranda G A, Tobaruela S M, Iranzo F M.D Errores Asociados con la Prescripción validación, preparación y administración citóstaticos. Servicio de Farmacia. Hospital General Universitario J.M. Morelos Meseguer. Murcia. España. 2008
- 28. Otero MJ. Prácticas para mejorar la seguridad de los pacientes de alto riesgo. Ministerio de Sanidad y consumo y la universidad de Salamanca. 2007

- 29. Otero M. J, Nuevas iniciativas para mejorar la seguridad de la utilización de los medicamentos en los hospitales. Rev. Esp Salud Pública (78) no. 3, 2004.
- 30. Pagotto C, Varallo F, Mastroianni P. Impact of educational interventions on adverse drug events reporting. Int J Technol Assess Health Care. 2013; 29(4):410-7.
- 31. Pérez C. Bermejo T, Delgado E, Carretero E. Resultados negativos asociados al uso de medicamentos que motivan ingreso hospitalario. Farm Hosp. 2011; 35(5):236—243
- 32. Saucedo B A, Serrano F F, Flores A V, Morales O E, Santos G A. Errores frecuentes en la administración de medicamentos intravenosos en pediatría. Rev Enferm Inst Mex Seguro Soc 2008; 16(1): 19-26
- 33. Trejo I.C. Anticoagulantes: Farmacología, mecanismos de acción y usos clínicos. Cuad. Cir. 2004; 18: 83-90

8. Agradecimientos

Se agradece a las autoridades de **Instituto Mexicano de Seguro Social** las gestiones realizadas para que el personal adscrito al centro o grupo de trabajo que desarrolló la presente guía asistiera a los eventos de capacitación en Medicina Basada en la Evidencia y temas afines, coordinados por **Instituto Mexicano de Seguro Social** y el apoyo, en general, al trabajo de los autores.

Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS

Srita. Luz María Manzanares Cruz	Secretaria División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE
Sr. Carlos Hernández Bautista	Mensajero División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE
Lic. María Luisa Betancourt Falcón	División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE
Lic. Leticia Membrillo Alvarado	Directora de Enfermería UMAE Hospital de Gineco-Obstetricia No. 4
Lic. María Guadalupe Rosales Torres	Directora de Enfermería UMAE Hospital de Especialidades CM La Raza
Lic. Graciela Martinez Velasco	Encargada de la Dirección de Enfermería UMAE Hospital de Pediatría CMN Siglo XXI
Lic. María Silvia Carmona Serrano	Directora de Enfermería UMAE Hospital de Traumatología y Ortopedia, Puebla
Lic. Masiel Rodriguez Sánchez	Directora de Enfermería UMAE Hospital de Oncología CMN Siglo XXI

9. Comité Académico

Instituto Mexicano del Seguro Social, División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad / CUMAE

Dr. Jaime Antonio Zaldívar Cervera Coordinador de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Dr. Arturo Viniegra Osorio Jefe de División

Dra. Laura del Pilar Torres Arreola Jefa de Área de Desarrollo de Guías de Práctica Clínica

Dra. Adriana Abigail Valenzuela Flores Defa del Área de Implantación y Evaluación de Guías de

Práctica Clínica

Dra. Rita Delia Díaz Ramos Defa de Área de Proyectos y Programas Clínicos

Dra. Judith Gutiérrez Aguilar Jefa de Área de Innovación de Procesos

Dr. Antonio Barrera Cruz Coordinador de Programas Médicos

Dra. Virginia Rosario Cortés Casimiro Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Aidé María Sandoval Mex Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Yuribia Karina Millán Gámez Coordinadora de Programas Médicos

Dra. María Antonia Basavilvazo Rodríguez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dra. Adolfina Bergés García Coordinadora de Programas Médicos

Lic. Ana Belem López Morales Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Coordinador de Programas

Lic. Abraham Ruiz López Analista Coordinador

Lic. Ismael Lozada Camacho Analista Coordinador