

**Nombre del alumno: Cecilia Jhaile Velázquez Vázquez**

**Nombre del profesor: Ervin Silvestre Castillo**

**Licenciatura: Enfermería**

**Materia: Farmacología**

PASIÓN POR EDUCAR

**Nombre del trabajo:**

Cuadro sinóptico del tema:

“farmacovigilancia”

# Farmacovigilancia

## Conceptos básicos

- Farmacovigilancia: ciencia que trata de recoger, vigilar, investigar y evaluar la información de los efectos de los medicamentos.
- Centro Nacional de farmacovigilancia: organismo de farmacovigilancia dependiente de la Secretaría de Salud
- Centro Institucional de farmacovigilancia: Unidad de Farmacovigilancia que participa oficialmente en el Programa Nacional de Farmacovigilancia
- Reacción adversa a medicamentos: cualquier efecto perjudicial y no deseado que sobreviene a dosis indicada
- Notificación espontánea: método empleado en la Farmacovigilancia consistente en el reporte voluntario por parte de los profesionales de la salud en lo concerniente a la sospecha de reacciones adversas de los medicamentos.
- Reporte de sospecha de reacción adversa: formato oficial llenado por el notificador o por el responsable de Farmacovigilancia correspondiente.

## Reporte de sospecha de reacción adversa

- Grado 0:* cuando se desconocen la fecha en que se presentó la sospecha de reacción adversa o las fechas de tratamiento.
- Grado 1:* cuando se especifican las fechas de inicio de la sospecha de la reacción adversa y del tratamiento.
- Grado 2:* cuando además de los datos del Grado I, se reporta el medicamento involucrado, su indicación, posología y desenlace.
- Grado 3:* cuando además de los datos anteriores contiene los relacionados con la reaparición de la manifestación clínica consecuente de la re-administración del medicamento (re-administración positiva).

## algoritmos de causalidad (naranja modificado)

- a) **Cierta:** manifestación clínica o resultado anormal de una prueba de laboratorio que ocurre en un tiempo razonable posterior a la administración de un medicamento.
- b) **Probable:** manifestación clínica o prueba de laboratorio anormal que sigue una secuencia de tiempo razonable desde la última administración de medicamentos
- c) **Posible:** consiste en un evento o manifestación que sigue una secuencia de tiempo razonable desde la última administración del medicamento
- d) **Dudosa:** consiste en un evento que sigue la secuencia de tiempo desde la administración del último medicamento que hace la relación de causalidad improbable
- e) **Condiciona-inclasificable:** consiste en un evento que no puede evaluarse adecuadamente debido a que se requieren más datos o porque los datos adicionales aún se están analizando.
- f) **No evaluable-inclasificable:** consiste en un reporte sugerente de reacción adversa que no puede evaluarse debido a que la información recabada es insuficiente o contradictor

## eventos adversos, las sospechas y las reacciones adversas

- I) Leves:** hay signos y síntomas fácilmente tolerados, no necesitan tratamiento ni prolongan la hospitalización y pueden o no requerir la suspensión del medicamento.
- II) Moderadas:** pueden provocar bajas laborales o escolares sin amenazar directamente su vida. Requieren tratamiento farmacológico y pueden o no requerir la suspensión del fármaco causante de la reacción adversa.
- III) Graves (serio):** cualquier manifestación morbosa que sobreviene luego de la administración de cualquier dosis de medicamento y que:
  - \* Pone en peligro la vida o causa la muerte del paciente.
  - \* Hace necesario hospitalizar o prolongar la estancia hospitalaria
  - \* Es causa de invalidez o de incapacidad persistente o significativa.
  - \* Es causa de alteraciones o malformaciones en el recién nacido.
  - \* Letal. Contribuye directamente o indirectamente en la muerte.