

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHA DE REACCIÓN ADVERSA A MEDICAMENTOS (RAM)

(NOTA: LA IDENTIDAD DEL INFORMANTE Y DEL PACIENTE SON CONFIDENCIALES)
Completar todos los campos, si desconoce el dato señalar "desconocido"

Datos del Paciente

Iniciales del paciente: N° de Ficha: Unidad/Servicio: (Ejemplo: Pediatría)

Sexo: M F Desconocido Edad: (N°) (Unidad. Ejemplo: años) Peso Kg Talla cm

Declara pueblo originario: (anote los dos dígitos correspondientes según el siguiente listado)

00	Ninguno	03	Aimara	06	Mapuche	09	Yámana (Yagán)	12	No Responde
01	Alcalufe (kawashkar)	04	Colla	07	Quechua	10	No Sabe	13	No es posible preguntar el dato
02	Atacameño (Lickan Antay)	05	Diaguaita	08	Rapa Nui	11	Otro pueblo originario declarado:		

Descripción de la Reacción Adversa (incluyendo datos de laboratorio)

FECHA INICIO RAM *: Duración de la RAM: (marque con X la unidad de tiempo)

(dd/mm/aaaa)

minutos horas días meses años

DESCRIPCIÓN DE LA REACCIÓN ADVERSA:

Fármaco(s)		Recibió Fármaco Concomitante			S = Fármaco Sospechoso C = Fármaco Concomitante					
		Sí <input checked="" type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>	Desconocido <input type="checkbox"/>						
S	C	Fármaco(s)	Marca®	Lote (esencial para productos biológicos)	Dosis	Frecuencia	Vía de Adm.	Fecha Inicio	Fecha Término	Motivo de la Prescripción
x										
	x									

Tratamiento de la RAM

Paciente recibió tratamiento de RAM (incluyendo suspensión de fármacos o ajustes de dosis): Sí No Desconocido

Resultado de la RAM Recuperado No Recuperado Muerte Fecha de muerte

Causa de muerte

¿Se suspendió el fármaco sospechoso luego de la aparición de la RAM? Sí No Desconocido

¿Tras disminuir o suspender el fármaco sospechoso disminuyó o desapareció la RAM? Sí No No Aplica

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHA DE REACCIÓN ADVERSA A MEDICAMENTOS (RAM)

(NOTA: LA IDENTIDAD DEL INFORMANTE Y DEL PACIENTE SON CONFIDENCIALES)
Completar todos los campos, si desconoce el dato señalar "desconocido"

¿Se readministró el fármaco sospechoso luego de suspenderlo? Sí No No Aplica

¿Reapareció o se intensificó la RAM luego de la readministración del fármaco sospechoso? Sí No No Aplica

Consecuencia de la RAM

Requirió hospitalización Sí No Prolongó hospitalización Sí No Señale días

Secuelas Sí No Describa secuelas

Comentarios (Ej. Antecedentes Clínicos Relevantes, Patología de Base, Alergias, Exposición Previa al Fármaco y Evolución)

Informado por

Médico Químico Farmacéutico Enfermera Otro (Señalar):

Nombre:

Establecimiento (Donde se detecta la RAM): Fecha de Reporte:

Dirección: Teléfono:

E-Mail: Ciudad:

Reporte Inicial: Seguimiento: