## PASOS PARA LA NOTIFICACIÓN EN OMI-AP

1. Como siempre, se **crea el episodio correspondiente** en la historia del paciente:



 Se asigna al episodio el código A85, que tiene asignado en la clasificación CIAP (Clasificación Internacional de Atención Primaria) varias descripciones:

Asistente Consulta Ci	AP	💶 📣 🎑 晃 🕐 🗹	
Palabra Clave A85		<mark>5</mark>	
CIAP	Descrip	ción	
A85 SHOCK AN A85 HIPERGLU A85 MEDICAME A85 REACCION A85 REACCION A85 REACCION A85 RASH, EXA	AFLOATICO POR MEDICAMENTO (DOSIS CORRECTA ZEMIA (INDUCIDA POR MEDICAMENTOS) INTOS (EF. ADVER.) (DOSIS CORRECTA) I ALERGICA FARMACOS (DOSIS CORRECTA) I FARMACOS, DOSIS APROP. I INMUNIZACION MI., MEDICAMENTOSO (DOSIS CORRECTA)	N .	
Incluye	Excluse	Crit <mark>u</mark> ss	*
	Notas	CIE-10	
Considere		*	-

3. El programa nos pregunta si queremos **informar la RAM** en este momento: responder **"SI**"

Terrare Farm Terrare Barners Barnaces	Ventana Ayuda	_ <u>_181</u> ;
9 ₽ Ø € [] ¥ Ø √0 0 X X B B () ]		🗶 🦷 🛱
Apuntes	Curso Clínico	Última visita 🛛 📢
dolor e inflamación en codo y mano derecha de origen no traumatico de 5 días de evolución	Atención (Msg = 900 s) 2 (Desea informar la RAM ahora? 5 No 4 Si No 4 Si No 5 No 6 L S I ©	SI Plan personal Actividades preventivas
Apt Quirúrgicos	Ordenes clínicas	l
Condicionantes y problemas	Analíticas Madiologias Marterconsultas	🔍 Todas 🔍 Pdte. Cita 阈 Pdte. Realizar

 Al aceptar aparece la pantalla de gestión de la RAM, con sus 5 apartados: CIAP, Fecha de la RAM, Paciente, Datos RAM, Notificador

🖀 10.36.245.134 - Cliente de 1	erminal Server (23-Sardinero)	_ & ×
😏 OMI-AP (6.0/05A-03) - SCS	ALUD - [Gestión Reacción Adversa a un Medicamento (RAM)]	_ 8 ×
🛕 Eichero Editar Gestión Au	<u>x</u> iliares Listados <u>V</u> entana <u>A</u> yuda	<u>_ 8 ×</u>
$\bigcirc$		
CIAP	Fecha de la RAM	1
Código A85	Fisher Dis Voters	
Descripción REACCION FARMA	COS, DOSIS APROP	
Paciente		
Nombre	Primer Apellido	
Sequedo Apellido		
Datos RAM		
Medicamento sospechoso	Oosis Diaria	
Via Administración	Para del Pariente Escha Inicia Trat	Eacha Final Teat
Ma Autilitistration		
l Motivo de la Prescrinción	J0.00	
	Vacuna (	Si C No
l.		
Reacciones	Ubservaciones Desenlace	
	Recuperado	
Notificador		
- Internet and -		
Código S	UP Nombre SUPERVISOR CIAS 11111	111111
		🗖 Asarbar - 🕅 Gan I
		Aceptar 🔀 Cancelar
🚯 Inicio 🛛 🔄 OMI- AP curso clie	ente pa (A) OMI-AP (6.0/05A-03)	

- Apartado CIAP: aparece relleno y no se pueden modificar
- Apartado Fecha de la RAM:
  - a. Se debe **cambiar "Fecha"** (es fecha de inicio de RAM y aparece por defecto la fecha de apertura del episodio, por lo que si la reacción adversa ha comenzado antes de abrir el episodio hay que modificarla)
  - b. Si el paciente ya se ha recuperado es necesario completar "Final" (es la fecha de final de la RAM
- Apartado de **Paciente**: aparece relleno y no se puede modificar
- Apartado de **Datos RAM**:
  - a. **Medicamento sospechoso:** se debe **seleccionar el** medicamento que se considere **más sospechoso** de haber producido la RAM (Datos RAM). Podemos registrarlo de 3 formas:
    - i. A través de la interrogación de la derecha, que nos llevará a la pantalla de Prescipciones del paciente, en la que podremos seleccionar el medicamento más sospechoso.
      - Al elegir de este modo el medicamento, se cargarán automáticamente los campos: Dosis Diaria, Fecha Inicio Tratamiento y Motivo de la Prescripción.
      - Es necesario cumplimentar la Fecha Final de Tratamiento si éste se ha retirado, si no, será interpretado como que el paciente continúa con el tratamiento.
    - ii. Eligiéndolo a través del Nomenclátor, al que podemos acceder por el icono correspondiente que se encuentra en la esquina superior izquierda.
    - iii. Escribiendo como texto libre (es preferible anotar el nombre comercial)

Si se cumplimenta el medicamento de la forma ii o iii, hay que registrar manualmente los campos: Dosis Diaria, Fecha Inicio Tratamiento y Motivo de la Prescripción y Fecha Final de Tratamiento

En el caso de que el medicamento sea una *vacuna* debemos especificar el laboratorio (o el nombre comerical) y anotar el lote.

- b. Reacciones: este campo aparece cumplimentado si en el tapiz del episodio se ha descrito la RAM; si no, es en este momento cuando se debe describir qué reacción adversa se está notificando, en lenguaje abierto, intentando transmitir cierta valoración sobre la gravedad del episodio. SI ESTE CAMPO NO ESTÁ CUMPLIMENTADO NO SE ESTÁ NOTIFICANDO UNA RAM.
- c. **Observaciones**: Campo de texto abierto que permite reflejar si se han descartado otras causas alternativas, resultado de pruebas diagnósticas, datos de secuelas si se han producido, o cualquier información que se considere relevante.
- d. El campo Desenlace es un desplegable con varias opciones pero aparece por defecto recuperado, lo que puede llevar a errores si no se selecciona la adecuada (Recuperado, Secuelas, Mortal, Otros y Desconocido)

## ¡No se debe dejar de notificar una posible reacción adversa GRAVE por desconocer una parte de la información que se solicita!

5. Al dar a aceptar, nos pregunta si queremos IMPRIMIR etiqueta? Hay que marcar SI, y ya tendremos impresa la hoja de notificación que revisaremos, corrigiendo a mano si hay algún error y firmaremos.

10.36.245.134 - Cliente de Terminal Server (23-Sardinero)	_ & ×
OMI-AP (6.0/05A-03) - SCSALUD - [Gestión Reacción Adversa a un Medicamento (RAM)]	_ 8 >
Eichero Editar Gestión Auxiliares Listados Ventana <u>A</u> yuda	_ 8 >
CTAP Código A85 Descripción REACCION FARMACOS, DOSIS APROP	
mprimir para enviar	
Datos RAM	
Medicamento sospechoso atorvastatina Dosis Diaria 20 mg/d	
Via Administración Deso del Paciente ? Escha Tricio Trat. Fecha Final Trat.	
hipercolesterolemia	
Rearrinnes Observationes	
artritis codo y mano	
derechas OTROS 💌	
Notificador	
Código  SUP Nombre  SUPERVISOR CIAS  1111111111	
🛃 Aceptar 👂	<ul> <li><ancelar< li=""> </ancelar<></li></ul>

6. Enviar la RAM al Centro de Farmacovigilancia de Cantabria

Se debe **enviar por Fax o por correo postal** o dentro de una Tarjeta Amarilla al Centro de Farmacovigilancia de Cantabria, ya que **OMI no está conectado directamente con el Centro**, y sino la información quedaría en OMI pero no llegaría a farmacovigilancia.