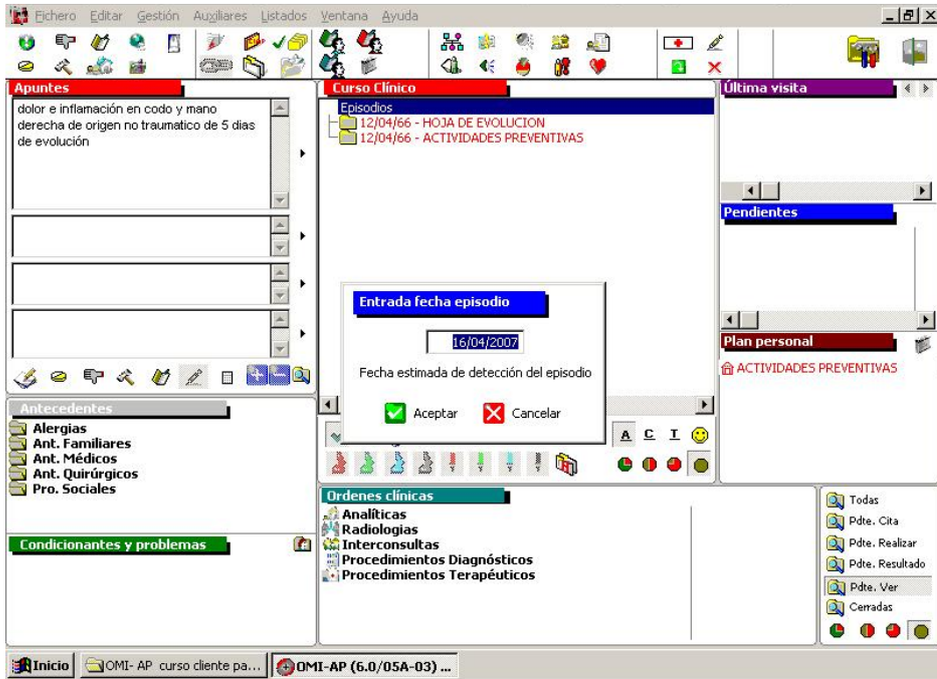
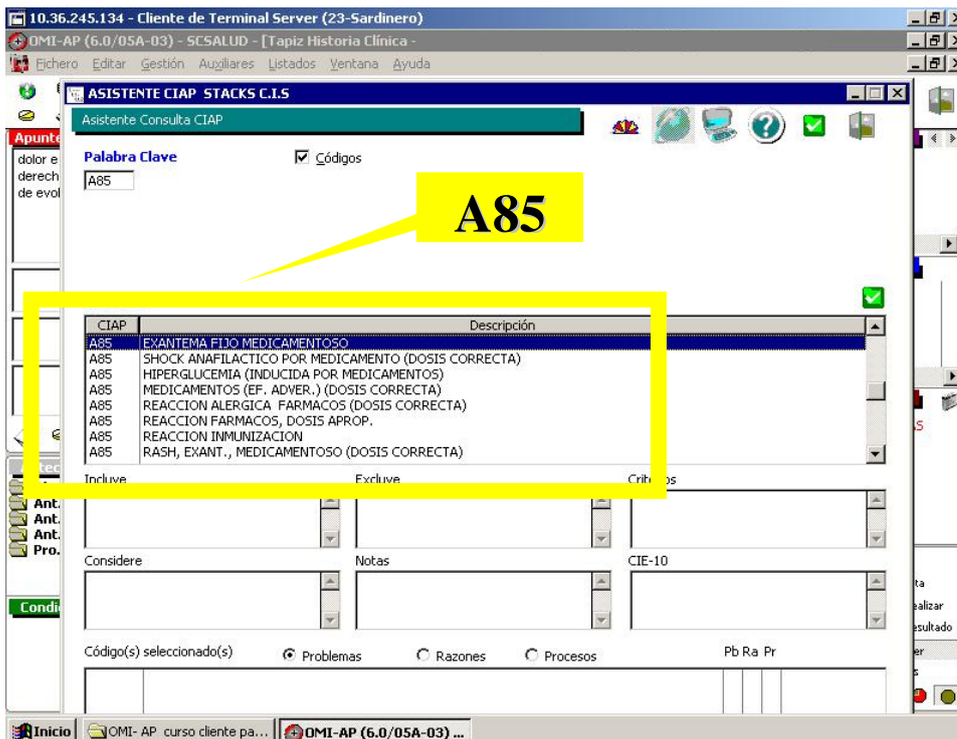


PASOS PARA LA NOTIFICACIÓN EN OMI-AP

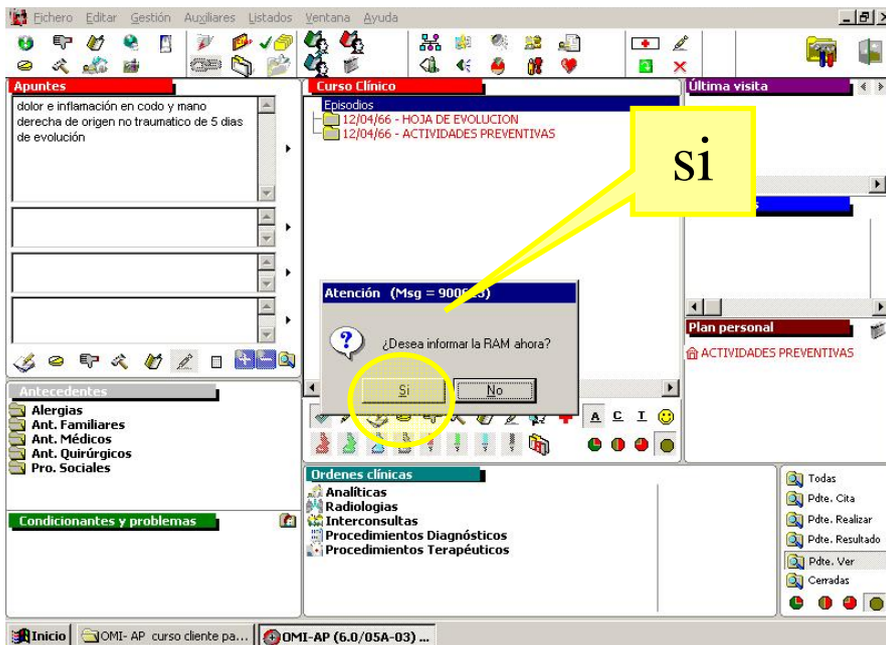
1. Como siempre, se **crea el episodio correspondiente** en la historia del paciente:



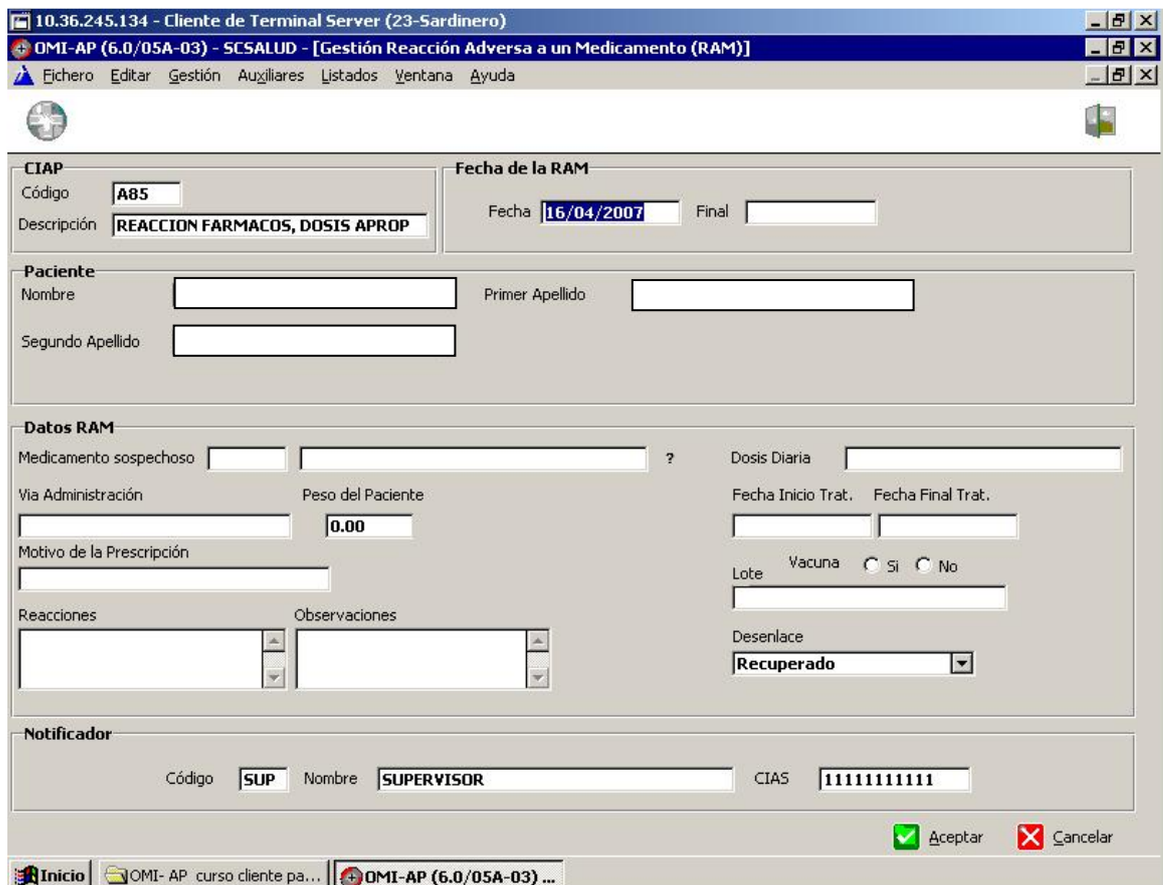
2. Se **asigna al episodio el código A85**, que tiene asignado en la clasificación CIAP (Clasificación Internacional de Atención Primaria) varias descripciones:



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



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



- 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 Prescripciones 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. Elijiéndolo 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 comercial) 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.

The screenshot shows the OMI-AP (6.0/05A-03) application window. The main form contains the following data:

- CIAP:** Código: A85, Descripción: REACCION FARMACOS, DOSIS APROP
- Fecha de la RAM:** Fecha: 11/04/2007, Final: [empty]
- Datos RAM:** Medicamento sospechoso: atorvastatina, Dosis Diaria: 20 mg/d, Fecha Inicio Trat.: 1/01/2007, Motivo de la Prescripción: hipercolesterolemia, Reacciones: artritis codo y mano derechas
- Notificador:** Código: SUP, Nombre: SUPERVISOR, CIAS: 1111111111

A dialog box titled "Impresión RAM (Msg = 20..." is open, asking "¿Imprimir Etiqueta?". The "Si" button is highlighted with a yellow circle. A yellow callout box with the text "Imprimir para enviar" points to this button.

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.