

APÉNDICE 1. Planilla de recolección de datos

Datos Filiatorios			
Historia Clínica		Escolaridad	
Sexo		Nacionalidad	
Edad		Provincia	
Internación			
Motivo de internación:			
Fecha de ingreso:		Fecha de Egreso:	
Sala General		UTI/UCO:	
Reacciones Adversas Medicamentosas			
Droga		Familia de la Droga:	
Laboratorio:		Código ATC	
Indicación Principal			
Dosis		Frecuencia	V. de administración:
Fecha de inicio de Droga:		Fecha de discontinuación de la Droga:	
Nº de Dosis:		Intoxicación (Si - No)	
	RAM 1°:	RAM 2°:	
Sistema/Órgano			
Comienzo (DD/MM/AA)			
Finalización (DD/MM/AA)			
Días de RAM			
CIE-10			
Causalidad:			
Puntaje Naranja			
Seria/No Seria			
Tipo RAM			
Inesperada			
Reexposición			

¿Disminución o desaparición?			
Motivo de internación (Si/No)			
Prolongó internación (Si /No)			
Notificación a la ANMAT			
En caso de haber sido secundaria a Interacción farmacológica:			
Droga:		I. Farmacocinética	
Laboratorio:		I. Farmacodinámica	
Dosis		Frecuencia	Vía de administración

Antecedentes Personales	
Alergias	Neurológicos
Cardiológicos	Oftalmológico
Dermatológicos	Oncológicos
Endocrinológicos	Otorrinolaringología
Gastrointestinales	Psiquiátricos
Ginecológicos	Reumatológicos
Hábitos	Respiratorio
Hematológicos	Quirúrgicos
Infectológico	Traumatológicos
Nefrourológicos	Otros

Medicación Habitual	
Polimedicación:	Si - No

Estudios Complementarios:

Comentarios

APÉNDICE 2. Algoritmo de Naranjo

Pregunta	Si	No	No se sabe
1. ¿Existen informes previos concluyentes acerca de esta reacción?	+1	0	0
2. El evento adverso, ¿apareció después de que se administrara el fármaco sospechoso?	+2	-1	0
3. La reacción adversa, ¿mejoró al interrumpirse el tratamiento o cuando se administró un antagonista específico?	+1	0	0
4. ¿Reapareció la reacción adversa cuando se volvió a administrar el fármaco?	+2	-1	0
5. ¿Hay otras causas (distintas al propio fármaco) que puedan por sí mismas haber ocasionado la reacción?	-1	+2	0
6. ¿Reapareció la reacción cuando se administró un placebo?	-1	+1	0
7. ¿Se ha detectado el fármaco en sangre (o en otros fluidos) en una concentración cuya toxicidad sea conocida?	+1	0	0
8. ¿Aumentó la gravedad de la reacción al aumentarse la dosis o disminuyó al reducirla?	+1	0	0
9. ¿Había sufrido el paciente una reacción similar al mismo fármaco o a fármacos análogos en alguna exposición previa?	+1	0	0
10. ¿Se confirmó el acontecimiento adverso mediante pruebas objetivas?	+1	0	0
Puntaje total			