

## 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)	
	<b>RAM 1º:</b>	<b>RAM 2º:</b>	
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			
<b>En caso de haber sido secundaria a Interacción farmacológica:</b>			
Droga:		I. Farmacocinética	
Laboratorio:		I. Farmacodinámica	
Dosis		Frecuencia	Vía de administración

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

<b>Medicación Habitual</b>	
<b>Polimedicación:</b>	Si - No

<b>Estudios Complementarios:</b>

<b>Comentarios</b>

## 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			