



El siguiente Boletín es elaborado con la información del tercer trimestre de 2023 con la finalidad de retroalimentar y fortalecer la seguridad de los medicamentos y dispositivos médicos

FARMACOVIGILANCIA

Ciencia que se encarga de la detección, análisis y gestión de cualquier problema relacionado con MEDICAMENTOS con el fin de prestar una atención segura a los pacientes

CONSEJOS DE SEGURIDAD

MELOXICAM. La dosis recomendada es de 7.5 mg a 15 mg **una vez al día**, su frecuencia de administración es cada **24 horas**. No sobrepasar **la dosis máxima recomendada de 15 mg al día**.

Una sobredosis de meloxicam puede provocar:

- Presión arterial alta
- Falla renal
- Insuficiencia hepática
- Depresión respiratoria
- Pérdida de conciencia
- Convulsiones
- Paro cardíaco
- Reacciones alérgicas
- Reacciones en la piel

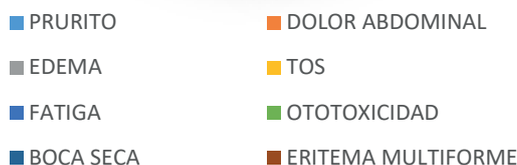
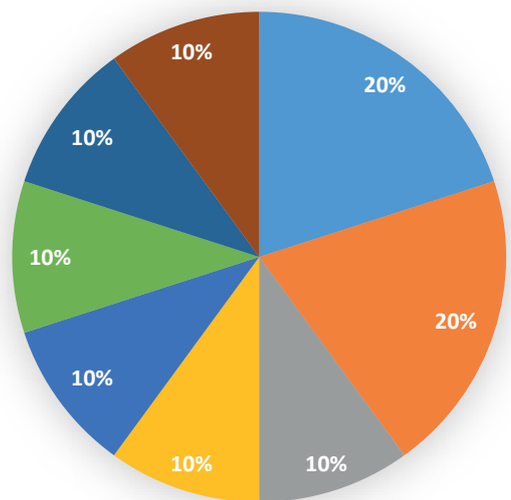
ACIDO ACETIL SALICILICO

Una de las reacciones adversas del ácido acetilsalicílico es la ototoxicidad; se recomienda tener presente esta posible reacción si el paciente refiere posterior al tratamiento con este medicamento pérdida de audición, vértigo, zumbidos en los oídos u otros síntomas de ototoxicidad.

MIDAZOLAM

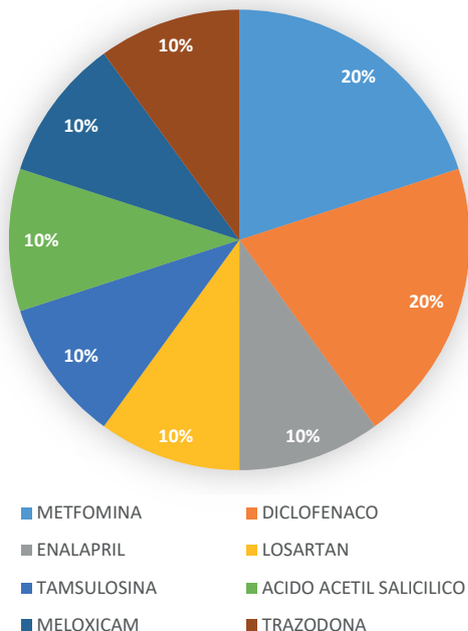
Se debe evitar el uso de midazolam en pacientes bajo efectos del alcohol ya que existe una interacción grave en la cual el uso concomitante tiene el potencial de aumentar los efectos clínicos del midazolam, causando posiblemente depresión respiratoria o sedación severa que podría resultar en coma o muerte.

Grafica 1. Se puede observar que la reacción adversa medicamentosa más común reportada durante el 3 trimestre del 2023 es el dolor abdominal y prurito.



Grafica 1. Reacciones Adversas Medicamentosas reportadas

Grafica 2. Se puede observar los medicamentos reportados como causantes de Reacciones Adversas Medicamentosas, en los cuales los más comunes fueron metformina y diclofenaco.

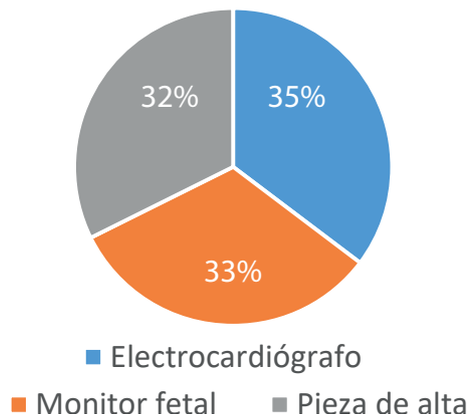


Grafica 2. Medicamentos reportados como causantes de Reacciones Adversas Medicamentosas

TECNOVIGILANCIA

Es un Sistema de vigilancia de **DISPOSITIVOS MÉDICOS** que identifica, evalúa, gestiona y divulga los eventos o incidentes adversos que presentan los dispositivos médicos, para mejorar la protección de la salud y la seguridad de los pacientes.

Grafica 3. Se evidencian los reportes realizados por fallas de los equipos biomedicos. Estos reportes sirven para analizar los posibles causantes de las fallas repetitivas, fortalecer el mantenimiento y uso seguro de los equipos.



Grafica 3. Reportes de fallas en equipos biomédicos.

CONSEJOS DE SEGURIDAD

Acuérdate que la lubricación de las piezas de mano se debe realizar después de cada paciente y que los daños en las mismas por falta de lubricación será categorizado por mal manejo.

No olvides que después de cada paciente se debe limpiar las chupas del electrocardiógrafo, eliminando todo residuo de gel, con el fin de evitar la oxidación de las mismas y daños en los cables de los mismos.

Evita los golpes en cualquier equipo biomédico y sus correspondientes accesorios, para garantizar el correcto funcionamiento.

RECONOCIMIENTOS

Agradecemos el compromiso de todos con la seguridad del paciente específicamente en el apoyo a los programa de farmacovigilancia y tecnovigilancia destacando el trabajo realizado por las siguientes 4 centros de salud quienes fueron los que más reportaron casos relacionados con medicamentos y dispositivos médicos durante el segundo trimestre de 2023.

- Centro de Salud **Pandiaco**
- Centro de Salud **Progreso**
- Centro de Salud **Cabrera**
- Centro de Salud **Hospital La Rosa**
- Centro de Salud **Hospital Civil**