



El siguiente Boletín es elaborado con la información del cuarto trimestre de 2024 con la finalidad de retroalimentar y fortalecer la seguridad de los medicamentos y dispositivos médicos.

FARMACOVIGILANCIA

Evento Adverso Leve: Error de Dispensación de Medicamento.

En el mes de diciembre se dispensó levotiroxina de 75 mcg a un paciente que requería levotiroxina de 25 mcg causándole un evento leve.

¿Que aprendimos?

»Se debe almacenar los medicamentos similares en cajones diferentes, por ejemplo, la levotiroxina de diferentes concentraciones no puede estar almacenada en el mismo cajón.

»Cuando se observe el sticker azul de "medicamento similar" en la caja del medicamento, el personal se debe alertar de revisar que sea el medicamento correcto.

»Realizar siempre doble chequeo con la enfermera o paciente al momento de dispensar medicamentos aplicando la verificación de los correctos.

Evento Adverso Leve: Error de Formulación

En el mes de diciembre se formuló y administro ampicilina + sulbactam a un paciente alérgico a las penicilinas causándole un evento adverso leve.

Que aprendimos?

»Se debe tener presente que si un paciente es alérgico a algún medicamento del grupo de las penicilinas puede ser alérgico a varios de estos.

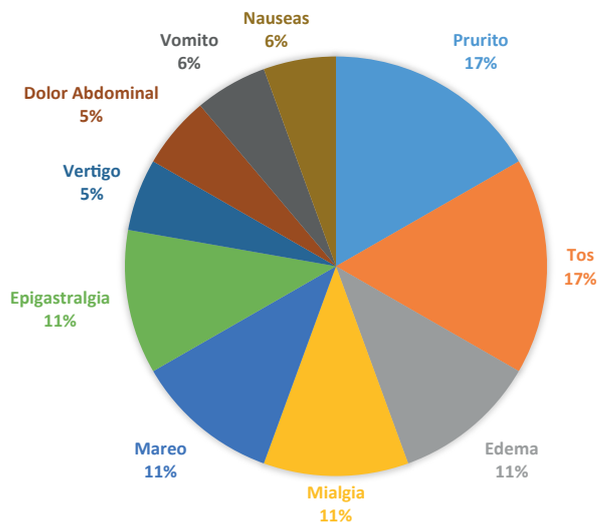
»Confiar en la información brindada por el paciente referente a alergias medicamentosa y ante la sospecha de alergia omitir formulación de ese medicamento.

»Marcar siempre en la cabecera del paciente al lado del sticker rojo de alergias el medicamento al cual es alérgico el paciente.

»Revisar las alertas emitidas en el sistema referentes a las alergias a medicamentos.

RAM

Reacción nociva y no intencionada que se presenta tras la administración de un medicamento en dosis habituales.



Grafica 1. Reacciones Adversas Medicamentosas reportadas.

En la Gráfica 1. Se puede observar que la reacción adversa medicamentosa más común reportada durante el 4 primer trimestre de 2024 fue tos y prurito.



Recomendaciones Uso Nebulizador:

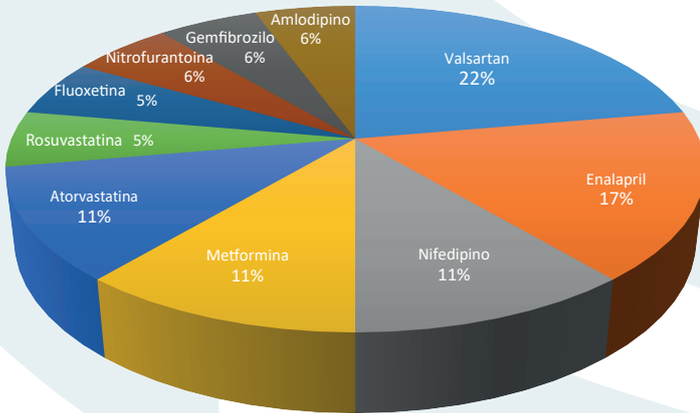
Se recibió dos reportes de fallas en el IV trimestre relacionados con el dispositivo médico nebulizador, se informó al proveedor sobre la falla y se obtuvo esta recomendación:

Se debe verificar que exista una correcta alineación entre el deflector (pieza verde) y el orificio del vaso del nebulizador.

El medicamento puede cristalizarse en el orificio del nebulizador, lo que podría afectar el flujo del aerosol. por eso se debe realizar una limpieza adecuada tras cada uso, a fin de evitar posibles obstrucciones.

Recomendaciones Uso Desfibrilador:

Recuerda realizar las pruebas periódicas de los desfibriladores bifásicos en los servicios de hospitalización y urgencias, sigue cada uno de los pasos que el equipo te indica y diligencia el formato PRUEBAS RUTINARIAS DE DESFIBRILADORES BIFASICO (servidor documental- gestión de la tecnología), así podrás asegurarte que se encuentra en condiciones óptimas para su operación. En caso de que alguno de los indicativos muestre X, no olvides gestionar el respectivo reporte por medio de OSTICKET.



Grafica 2. Medicamentos reportados como causantes de Reacciones Adversas Medicamentosas

En la Gráfica 2. En la Gráfica 2. Se puede observar los medicamentos reportados como causantes de Reacciones Adversas Medicamentosas, en los cuales los más comunes fueron enalapril y valsartan.

TECNOVIGILANCIA

Dispositivo Médico: Cualquier dispositivo, instrumento, software, equipo biomédico que se usa para el diagnóstico, suspensión, tratamiento o alivio de una enfermedad.

RECONOCIMIENTOS

Agradecemos el compromiso de todos con la seguridad del paciente específicamente en el apoyo a los programas de farmacovigilancia y tecnovigilancia destacando el trabajo realizado por los siguientes 4 centros de salud quienes fueron los que más reportaron casos relacionados con medicamentos y dispositivos médicos durante el cuarto trimestre de 2024.

CS Primero de Mayo, Hospital La Rosa, CS San Vicente, Hospital Santa Mónica

Elaborado por: Q.F Manuela Cifuentes // Ing. Mario Naranjo