



Notificación Virtual de RAMs

Q.F. Diego André Ale Mauricio

externo.dale@essalud.gob.pe

Centro de Referencia Institucional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia - CRI Essalud
Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI



- **Farmacovigilancia:** Detección, evaluación, comprensión y prevención de RAMs.
- Bajo el contexto COVID-19, **URGE MAYOR CONOCIMIENTO** sobre la seguridad de medicamentos. En ausencia de **ensayos clínicos aleatorizados (ECA)**, la mejor evidencia hasta ahora es la que proporciona la **FARMACOVIGILANCIA (1)**.
- Se debe **GARANTIZAR Y RESPALDAR RECOPIACIÓN DE INFORMACIÓN DE ALTA CALIDAD**.
- La comunicación de riesgos es un desafío por la cantidad de incertidumbre que existe en este contexto. La FV es importante para esclarecer situaciones donde invada la información falsa sobre la seguridad de medicamentos.
- En China (2,3) y Francia (4), desde el inicio de la pandemia, los centros de FV ya habían informado sobre RAMs a medicamentos fuera de etiqueta propuestos para COVID-19.

(1) Chandler, R., McCarthy, D., Delumeau, J. *et al.* The Role of Pharmacovigilance and ISoP During the Global COVID-19 Pandemic. *Drug Saf* **43**, 511–512 (2020).

(2) (2) Zhang D, Lyu JT, Zhang B, Zhang XM, Lin ZJ. *Zhongguo Zhong Yao Za Zhi*. 2020;45(10):2275-2286. doi:10.19540/j.cnki.cjcmm.20200322.503

(3) Stafford EG, Riviere JE, Xu X, Kawakami J, Wyckoff GJ, Jaber-Douraki M. Pharmacovigilance in patients with diabetes: A data-driven analysis identifying specific RAS antagonists with adverse pulmonary safety profiles that have implications for COVID-19 morbidity and mortality [published online ahead of print, 2020 Jun 1]. *J Am Pharm Assoc (2003)*. 2020;S1544-3191(20)30261-2. doi:10.1016/j.japh.2020.05.018

(4) Gérard A, et al. “Off-label” use of hydroxychloroquine, azithromycin, lopinavir/ritonavir and chloroquine in COVID-19: A survey of cardiac adverse drug reactions by the French Network of Pharmacovigilance Centers. *Therapies* (2020).

Año 2019	
Meses	N° Not
Marzo	34
Abril	37
Mayo	32
Junio	45
Julio	196

TOTAL	344
--------------	------------

Año 2020	
Meses	N° Not
Marzo	36
Abril	11
Mayo	3
Junio	7
Julio	4

TOTAL	61
--------------	-----------

APROBACIÓN DE INVESTIGACIÓN

S DE

IETSI
EsSalud

INSTITUTO DE
EVALUACIÓN DE
TECNOLOGÍAS SANITARIAS
Y FARMACOVIGILANCIA

Para desarrollar alguna investigación relacionada a COVID-19, esta debe ser aprobada por un comité de ética en investigación.

Para la evaluación de estudios y consultas, comunícate con el Comité de Ética en Investigación específico para estudios relacionados a COVID-19 al correo:
etica.ietsi@gmail.com



Aquí podrás obtener respuestas rápidas para decisiones clínicas

DynaMed®

PARA USUARIO Y CONTRASEÑA CONTACTAR CON LA OFICINA DE INVESTIGACIÓN Y DOCENCIA DE SU SEDE



Aquí podrás seguir cursos en buenas prácticas clínicas, ética en investigación, conducta responsable en investigación y otros

FARMACOVIGILANCIA Y TECNOVIGILANCIA

¿QUÉ ES EL CENTRO DE REFERENCIA INSTITUCIONAL DE FARMACOVIGILANCIA Y TECNOVIGILANCIA?

El Centro de Referencia Institucional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de EsSalud (CRI-EsSalud), activado mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 001-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 17/01/2018, nace con el compromiso de contribuir a la seguridad de nuestros asegurados con respecto al uso de los productos farmacéuticos y dispositivos médicos, y en cumplimiento a lo dispuesto por el D.S N° 013-2014-SA como integrante del Sistema Peruano de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia.

Definición	Funciones	¿Donde se ubica el CRI-EsSalud?	¿Quiénes Conforman?	¿Qué son los Comités?	Informes	Com. de Seguridad	Seguimiento Intensivo
------------	-----------	---------------------------------	---------------------	-----------------------	----------	-------------------	-----------------------

Según la Norma Técnica N° 123-MINSA/DIGEMID-V.01, el CRI es el área técnica implementada y conducida por las autoridades ESSALUD, destinadas a desarrollar actividades correspondientes a la Farmacovigilancia y Tecnovigilancia.

- [Notifica AQUÍ una sospecha de RAM o IADM](#) 
- [COVID-19: Revisiones y actividades de FV y TV](#) 
- [Normatividad](#)
- [Sistema de Notificación Espontánea](#)
- [Información Técnica](#)
- [Boletín Informativo y Capacitaciones](#)
- [Búsqueda de Información](#)

¿SABÍAS QUE TU REPORTE PUEDE SALVAR UNA VIDA?... NOTIFICA

farmacovigilancia@essalud.gob.pe - tecnovigilancia@essalud.gob.pe

FARMACOVIGILANCIA Y TECNOVIGILANCIA : Notifica AQUÍ una sospecha de RAM o IADM

 Regrese al inicio

Para notificar	Link
Sospecha de reacciones adversas a medicamentos	https://forms.gle/4p7wPzu6qxK1RGGV9
Sospecha de incidentes adversos a dispositivos médicos	https://forms.gle/GWebVGU5ZcoujDHd9

¿SABÍAS QUE TU REPORTE PUEDE SALVAR UNA VIDA?... NOTIFICA
farmacovigilancia@essalud.gob.pe - tecnovigilancia@essalud.gob.pe



Formato Virtual de Notificación de Sospecha de Reacciones Adversas a Medicamentos

Notificación de RAM al tratamiento farmacológico para COVID-19

El siguiente formato virtual busca recolectar la información mínima necesaria sobre las sospechas de reacciones adversas a medicamentos utilizados para tratar COVID-19, por lo que se le solicita completar las siguientes secciones

El nombre y la foto asociados a tu cuenta de Google se registrarán cuando subas archivos y envíes este formulario. ¿No es tuya la dirección **diegoa.mauricio@gmail.com**? [Cambiar de cuenta](#)

***Obligatorio**

Dirección de correo electrónico *

Tu dirección de correo electrónico

Siguiente

Gracias