



PROVINCIA DE SANTA FE
Ministerio de Salud

NOTIFICACIÓN DE ERRORES DE MEDICACIÓN PRODUCIDOS POR SIMILITUD FONÉTICA, ORTOGRÁFICA O DE ENVASADO

Causa de Error: Similitud fonética
Similitud ortográfica
Similitud de envasado

Medicamentos implicados:

	MEDICAMENTO 1*	MEDICAMENTO 2*
Principio activo		
Nombre comercial y dosis		
Forma Farmacéutica		

*Medicamento 1 corresponde al que se administró realmente (o potencialmente) y Medicamento 2 al que se debería haber administrado.

Tipo de error: Error potencial
Error sin daño
Error con daño

Si se trata de Error sin daño o de un error con daño, continuar completando la planilla.

Fecha del Error:/...../.....

Descripción del error:

Etapas del sistema en que ocurrió:

Prescripción Transcripción Dispensación
Preparación Almacenamiento
Administración Seguimiento

¿Se administró al paciente?:

Si la respuesta fuera NO, describa la intervención que lo evitó:

Si la respuesta fuera SI, describa las consecuencias para el paciente:

Datos del notificador: OPTATIVOS

Nombre:

Ocupación:

Dirección:

Lugar de Trabajo:

Tel/mail:

DIRECCIÓN PROVINCIAL DE BIOQUÍMICA, FARMACIA Y DROGUERÍA CENTRAL

Programa Provincial de Farmacovigilancia

Bv. Gálvez 1563 – 3000 – Santa Fe Tel. / FAX 0342 – 4573710 / 3713

E. Mail: farmacovigilancia_dbyfcia@santafe.gov.ar



PROVINCIA DE SANTA FE
Ministerio de Salud

NOTIFICACIÓN DE ERRORES DE MEDICACIÓN PRODUCIDOS POR SIMILITUD FONÉTICA, ORTOGRÁFICA O DE ENVASADO

INSTRUCCIONES PARA LA NOTIFICACIÓN:

Causa de error: Marcar con una cruz la causa o razón aparente por la que ocurrió el error: Similitud Fonética, Similitud ortográfica o Similitud de envasado entre los dos medicamentos implicados.

Medicamentos implicados: Detallar principio activo, nombre comercial, dosis y forma farmacéutica de los dos medicamentos implicados: Medicamento 1, corresponde al medicamento que se administró realmente (o potencialmente) y Medicamento 2 al que se debería haber administrado.

Tipo de error: Marcar según corresponda

Error potencial: circunstancia o evento capaz de crear error.

Error sin daño: error ocurrido pero que gracias a alguna intervención no llegó al paciente o el error que llegó al paciente pero no produjo daño.

Error con daño: error ocurrido que llegó al paciente y produjo daño independientemente de su gravedad.

Si se tratara de un Error sin daño o de un Error con daño, se debe continuar completando la planilla. En el caso de Errores latentes, es suficiente completar hasta tipo de Error.

Fecha del error: Fecha en la que aconteció el error.

Descripción del error: Describir la secuencia de los hechos, lo más detalladamente posible. Si fuera necesario más espacio, adjuntar una segunda página.

Etapas del sistema en que ocurrió: Marcar con una cruz la etapa del Sistema de utilización de los medicamentos que supone el punto de origen del error notificado: Prescripción, Trascrición, Dispensación, Preparación, Almacenamiento, Administración o Seguimiento

Administración al paciente: Si el medicamento NO fue administrado al paciente (Se trató de un error potencial) se debe describir la intervención que evitó que el error llegara al paciente.

Si el medicamento SI fue administrado al paciente (Error real), se debe describir las consecuencias sobre el paciente (si hubo daño o no)

Datos del notificador: Los datos del notificador son OPTATIVOS, al solo hecho de poder comunicarle el análisis y la resolución de la notificación.