

Aplicativo

Sistema de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

12 de setiembre de 2022

I N T R O D U C C I O N

El presente Manual del Usuario del Aplicativo “**Sistema de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia**” tiene por objetivo el ayudar al operador usuario en el correcto uso y mantenimiento de las operaciones del sistema.

El nuevo Aplicativo **Sistema de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia** ha sido elaborado en Java y en un ambiente que resulta fácil de entender por su entorno gráfico. Cuenta con una excelente presentación web que no solo lo hace sumamente amigable, sino que lo convierte en una herramienta poderosa de comunicación y operatividad para lo cual CENARES obtendrá un alto rendimiento de producción.

Cuando el usuario termine de leer la guía práctica de este manual entonces recién estará familiarizado y en óptimas condiciones para poder interactuar con el aplicativo **Sistema de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia**

1. Módulo de Acceso a Usuario y Registro de Usuario

1.1. Módulo de Acceso a Usuario

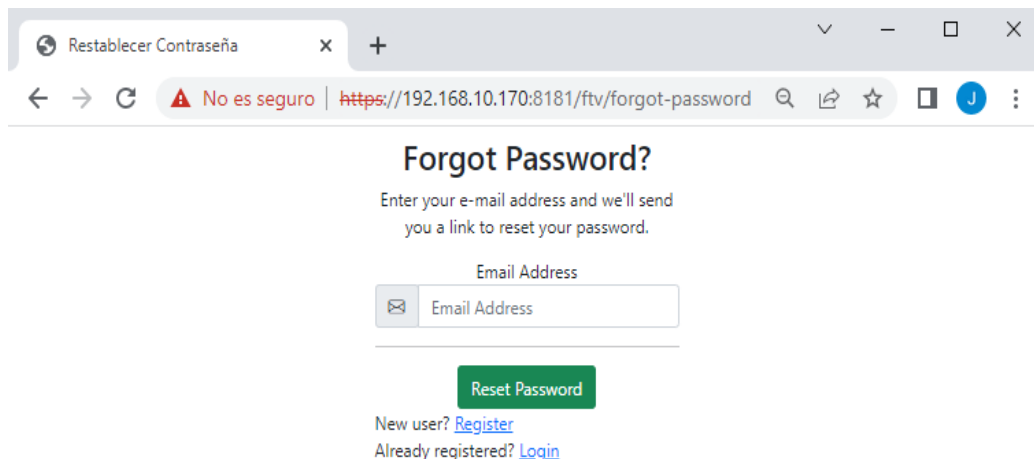
El aplicativo **Sistema de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia** tiene un módulo de inicio o de acceso al usuario, siempre y cuando se encuentre registrado en el sistema.

Se deberá ingresar el usuario (correo electrónico) y su contraseña.



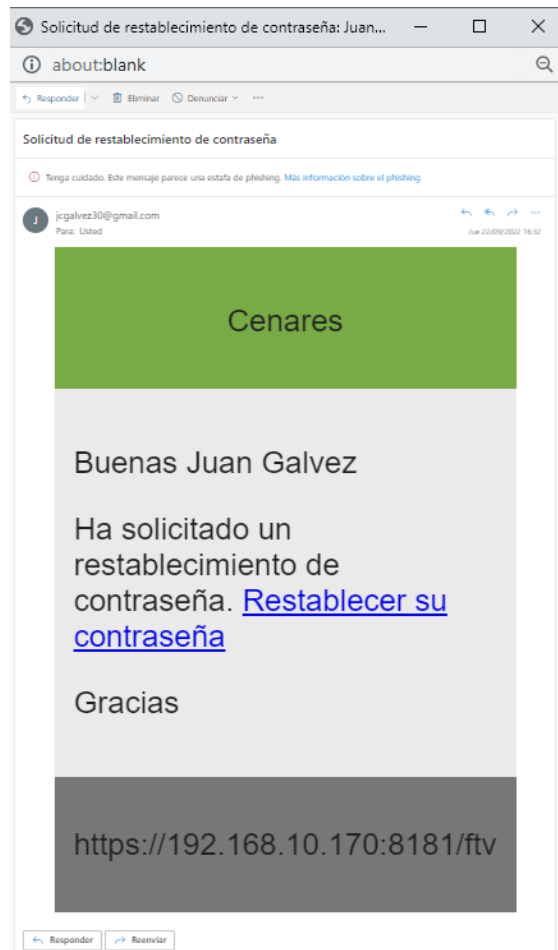
Si el usuario no recuerda su contraseña, podrá hacer click en [Olvido Contraseña?](#).

El sistema presentará una ventana, en la cual, el usuario ingresará su correo electrónico y dará click en el botón [Reset Password](#)



Luego de ello, el sistema enviara un correo electrónico a su bandeja de correo electrónico.

El usuario deberá ingresar a su correo electrónico y abrir el mensaje para luego dar click en el enlace de Restablecer su contraseña.



Ingresar su nueva contraseña y confirmar su nueva contraseña haciendo click en el botón Reset password.

A screenshot of a web browser window. The address bar shows "https://192...". The page title is "Reset password". There are two input fields: "Password" and "Confirmation Password". Below the fields is a green button labeled "Reset password".

1.2. Registro de Usuario

En caso, el usuario no se encuentre registrado, deberá hacer click en el botón Registrar

Luego deberá ingresar la información solicitada indicando el tipo de usuario (CENARES, Profesional de la Salud, Paciente/Familiar de Paciente) y luego hacer click en el botón Registrar

El usuario recibirá un correo de confirmación de creación de usuario, el cual le permitirá y habilita el acceso al sistema.

Para el usuario CENARES, en la casilla Clave de Administrador, deberá ingresar la clave alcanzada al responsable del sistema para que pueda registrarse el usuario de tipo Cenares

The image displays three screenshots of the registration form, each for a different user role. Each form includes a title 'Regístrate', radio buttons for user type selection, and various input fields. The first form is for 'Cenares', the second for 'Profesional de la Salud', and the third for 'Paciente/Familiar del Paciente'. All forms include a 'Registrar' button and a link to 'inicia sesión aquí'.

Form 1: CENARES

Cenares Profesional de la Salud Paciente/Familiar del Paciente

DNI(*):

Nombre(*):

Apellidos(*):


Correo Electronico(*):

Password(*):

Confirmar Password(*):

Telefono:

Clave de Administrador:

Captcha No soy un robot  reCAPTCHA Privacidad - Términos

Registrar Si estas registrado [inicia sesión aquí](#)

[aquí](#)

Form 2: Profesional de la Salud

Cenares Profesional de la Salud Paciente/Familiar del Paciente

DNI(*):

Nombre(*):

Apellidos(*):

Correo Electronico(*):

Password(*):


Confirmar Password(*):

Telefono(*):

Institucion donde labora:

Especialidad:

Numero de colegiatura:

Captcha No soy un robot  reCAPTCHA Privacidad - Términos

Registrar Si estas registrado [inicia sesión aquí](#)

Form 3: Paciente/Familiar del Paciente

Cenares Profesional de la Salud Paciente/Familiar del Paciente

DNI(*):

Nombre(*):


Apellidos(*):

Correo Electronico(*):

Password(*):

Confirmar Password(*):

Telefono(*):

Captcha No soy un robot  reCAPTCHA Privacidad - Términos

Registrar Si estas registrado [inicia sesión aquí](#)

2. Módulo de Principal

Después que el usuario logre ingresar con el módulo de acceso a usuario. El aplicativo **Sistema de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia** mostrará un módulo principal, el cual contiene un menú de opciones y estará relacionado al tipo de usuario.

2.1. Definiciones

En esta opción se podrá visualizar información relativa a principales definiciones utilizadas en Farmacovigilancia y Tecnovigilancia



The screenshot displays the web application interface for CENARES. The browser address bar shows the URL 192.168.20.84:8080/ftv/. The page header includes the CENARES logo, a 'PREMIO 2021 BUENAS PRÁCTICAS INGESTION PÚBLICA' badge, and logos for the Peruvian government and Bicentennial 2021. The main content area is titled 'Gestión en Farmacovigilancia y Tecnovigilancia' and 'CENARES'. A left sidebar menu lists navigation options: Definiciones (selected), Profesional de la Salud, Tipo Producto a reportar, Vacuna, Producto Farmaceutico, Dispositivo Médico, Paciente / Familiar del paciente, Reportes, Configuración, and Cerrar Sesión. The main content area contains several paragraphs of text defining key terms:

- Definiciones:** Los dispositivos médicos y productos farmacéuticos que distribuye CENARES, son indispensables en la atención sanitaria de la población. Ninguna rigurosidad en el proceso de revisión de los requisitos previos a su comercialización, puede predecir efectos o eventos no deseados que se presenten en el uso o administración, los cuales causan daño a los pacientes, usuarios u operarios. Por este motivo, es importante desarrollar actividades de farmacovigilancia y tecnovigilancia para detectar, evaluar, prevenir y comunicar los riesgos o problemas imprevistos relacionados con su seguridad, eficacia o desempeño.
- Sistema Peruano de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia:** En nuestro país tenemos establecido el Sistema Peruano de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, dirigido por DIGEMID (Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas), que es una estructura nacional que integra las actividades para la seguridad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios del sector salud y tiene por finalidad vigilar y evaluar la seguridad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, para la adopción de medidas que permitan prevenir, reducir los riesgos y conservar los beneficios de los mismos en la población.
- CENARES:** se encarga de conducir la cadena de abastecimiento público de los Recursos Estratégicos en Salud, siendo integrante del Sistema Peruano de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, como Droguería, teniendo responsabilidad de Titular de Registro Sanitario (TRS) y/o Titular del Certificado de Registro Sanitario (TCRS).
- Reportes:** Para el desarrollo de las actividades de farmacovigilancia y tecnovigilancia por parte de CENARES, es muy importante captar los reportes de los efectos no deseados (riesgos) que se presenten durante la administración o uso de sus productos farmacéuticos o dispositivos médicos distribuidos en el ámbito nacional. Lo cual, nos permite garantizar la seguridad de los pacientes al detectar y prevenir los riesgos en su uso o administración, asegurando que el balance riesgo beneficio de estos productos y/o dispositivos resulte siempre favorable.
- Farmacovigilancia:** Es la ciencia y la actividad relacionada con la detección, evaluación, comprensión y prevención de los efectos adversos de los medicamentos o cualquier otro posible problema de la salud relacionado con ellos.
- Tecnovigilancia:** Conjunto de procedimientos encaminados a la prevención, detección, investigación, evaluación y difusión de información sobre incidentes adversos o potencialmente adversos relacionados a dispositivos médicos durante su uso que pueda generar algún daño al paciente, usuario, operario o al ambiente que lo rodea.
- Sospecha de Reacción Adversa a Producto Farmacéutico:** Cualquier manifestación clínica no deseada que dé indicio o apariencia de tener una relación causal con uno o más productos farmacéuticos.
- Sospecha de incidente Adverso de Dispositivo Médico:** Daño no intencionado en el paciente, usuario u otro, que dé inicio o apariencia de tener una relación causal con uno o más dispositivos médicos.
- ESAVI:** Cualquier evento adverso asociado a la vacunación o inmunización, que tiene una asociación temporal y no necesariamente causal con el uso de la vacuna. El evento adverso puede ser cualquier signo desfavorable o involuntario, hallazgo anormal de laboratorio, síntoma o enfermedad. Según su relación causal se pueden definir las siguientes categorías:

2.2. Profesional de la Salud

El profesional de la salud, tendrá acceso a notificar:

1. Evento Supuestamente Atribuido a la Vacunación e Inmunización (ESAVI), para lo cual tiene disponible la opción Vacuna.
2. Sospecha de Reacción Adversa a Producto Farmacéutico (SRA) (excepción vacuna), para lo cual tiene disponible la opción Producto Farmacéutico.
3. Sospecha de Incidente Adverso a Dispositivo Médico (SIADM), para lo cual tiene disponible la opción Dispositivo Médico.

Para el caso de Profesional de la salud, los campos aplicables se visualizarán al hacer clic sobre “Tipo Producto a reportar”.

2.2.1. Vacuna

En esta pantalla se observa lo siguiente:

- Búsqueda por código: en la lista desplegable, podrá realizar la búsqueda de la información que se ha ingresado, grabado y notificado a través del sistema.

En el caso que no envíe la información ingresada en ese momento, o sale del sistema, puede volver a visualizar la información registrada seleccionando el código respectivo en dicha lista desplegable, sin necesidad de ingresarla nuevamente.

- También presenta tres botones:

Nuevo: El cual limpiara todas las casillas y apertura un nuevo registro de ingreso.

Grabar: El cual grabará la información ingresada en la sección de Datos del Paciente, después de ello se desplegarán las secciones que corresponden a la opción Vacuna.

Confirmar: El cual nos permite indicar al sistema que el registro ingresado ya se encuentra finalizado y permite enviar automáticamente la notificación a CENARES.

+ Vacuna

Busqueda por código

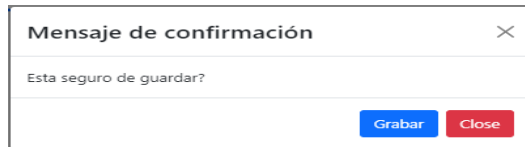
+ Datos del Paciente

Iniciales(*)	<input type="text"/>	Edad(*)	<input type="text" value="0"/>	Peso(Kg.)	<input type="text" value="0"/>	Sexo	<input type="text" value="FEMENINO-null"/>
Fecha Nacimiento	<input type="text" value="dd/mm/aaaa"/>	DNI	<input type="text"/>				
Historia Clínica	<input type="text" value="HC-"/>	Establecimiento donde se vacunó	<input type="text"/>				
Semana de Gestación	<input type="text" value="0"/>						

En Datos del paciente

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Grabar

Cuando se de click en el botón Grabar, se mostrará un mensaje confirmación. Dar click en el botón Grabar.



Después de grabar, se mostrarán tres (3) secciones

Datos del Evento Supuestamente Atribuidos a la Vacuna e Inmunización (ESAVI)

+ Datos del evento supuestamente atribuidos a la vacuna e inmunización (ESAVI)

Describir el ESAVI(*)

Fecha Inicio(*)

Fecha final

Gravedad de ESAVI Solo para ESAVI grave

Desenlace Se realizo autopsia

Resultados relevantes de exámenes de laboratorio (Incluir Fechas)

Otros datos importantes de historia clínica, incluyendo condiciones médicas preexistentes, patologías concomitantes

ID	Esavi	Fecha Inicio	Fecha Fin	Gravedad	ESAVI Grave	Desenlace	Autopsia	Resultados	Otros Datos	Editar	Eliminar
1	esavi prueba del 28 octubre	2022-10-25	2022-10-25				No			<input type="button" value="editar"/>	<input type="button" value="Eliminar"/>

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Agregar.

Se visualizará un cuadro con la información ingresada. Para agregar otros ESAVI, completar la información requerida y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

Para editar o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar click en el botón editar o eliminar, según corresponda.

También se desplegará la sección Datos de la Vacuna Sospechosa
 Ingresar información solicitada y dar click en el botón Guardar.

+ Datos de la vacuna sospechosa

Nombre comercial o genérico(*)

Dosis / Frecuencia(*) Vía de administración(*)

Fecha de Vacunación(*) Hora de Vacunación

Lote Vacuna Fecha de Vencimiento

Laboratorio

Diluyente (Si aplica)

Lote del diluyente Fecha de Vencimiento diluyente

El paciente recibió tratamiento para el evento

Especifique

Guardar

Podrá desplegar la sección Medicamentos utilizados al momento de ser Vacunado (Excluir medicamentos por tratar el evento).

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Agregar.

Se visualizará un cuadro con la información ingresada. Para agregar otros medicamentos, completar la información del otro medicamento u otro producto farmacéutico y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

+ Medicamentos utilizados al momento de ser vacunado: (Excluir medicamentos por tratar el evento)

Nombre comercial o genérico

Dosis / Frecuencia Vía de administración

Fecha Inicio Fecha Final

Motivo de prescripción

Agregar

ID	Nom Comercial	Dosis	Via Administración	Fecha Inicio	Fecha Fin	Motivo	Editar	Eliminar
2	COMERCIAL 33	55	5	2022-10-01	2022-10-28	ñlkjñlkjkjkjkjñlkj	editar	Eliminar

Para editar o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar clic en editar o eliminar, según corresponda.

Verificar la información y corregir si corresponde. Para transmitir/enviar la notificación del ESAVI, dar clic en Confirmar.

Se visualiza el mensaje de confirmación. Dar clic en Aceptar.



Al dar clic en Aceptar, la información será enviada automáticamente a CENARES.

Para cualquier consulta sobre el envío del reporte, puede comunicarse con el Equipo de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección Técnica de CENARES:

Correo electrónico: farmacovigilancia@cenares.gob.pe

Teléfono: (51-1) 748 3030 Anexo 6165.

2.2.2. Producto Farmacéutico

En esta pantalla se observa lo siguiente:

- Búsqueda por código: en la lista desplegable, podrá realizar la búsqueda de la información que se ha ingresado, grabado y notificado a través del sistema.

En el caso que no envíe la información ingresada en ese momento, o sale del sistema, puede volver a visualizar la información registrada seleccionando el código respectivo en dicha lista desplegable, sin necesidad de ingresarla nuevamente.

- También presenta tres botones:
Nuevo: El cual limpiara todas las casillas y apertura un nuevo registro de ingreso.

Grabar: El cual grabará la información ingresada en la sección de Datos del Paciente, después de ello se desplegarán las secciones que corresponden a la opción Vacuna.

Confirmar: El cual nos permite indicar al sistema que el registro ingresado ya se encuentra finalizado y permite enviar automáticamente la notificación a CENARES.

Gestión en Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

+ Producto Farmacéutico

Busqueda por código

+ Datos del Paciente

Iniciales(*)

Fecha Nacimiento Edad(*) Sexo(*) Peso

Diagnóstico principal

En Datos del paciente

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Grabar

Se observará un Mensaje de confirmación, dar clic en Grabar para continuar.

Mensaje de confirmación ✕

Esta seguro de guardar?

Se desplegará la pantalla de Datos del medicamento sospechoso

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Guardar

+ Datos del medicamento sospechoso

Nombre comercial o genérico(*)

Principio activo

Fabricante

Pais Dosis / Frecuencia(*) Vía de administración(*)

Fecha Inicio(*) Fecha Final(*) Continua Tratamiento

Motivo de prescripción

Lote Fecha de Vencimiento

Procedencia de la reacción adversa

También se desplegará la sección Medicamentos u otros productos

farmacéuticos concomitantes utilizados en los 3 últimos meses

Ingresar información solicitada y dar click en el botón Agregar.

Se visualiza un cuadro con la información ingresada. Para agregar otros medicamentos, completar la información del otro medicamento u otro producto farmacéutico y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

+ Medicamentos u otros productos farmacéuticos concomitantes utilizados en los 3 últimos meses

Nombre comercial o genérico

Dosis / Frecuencia Vía de administración

Fecha Inicio Fecha Final

Motivo de prescripción

Agregar

ID	vNomComGenMedicamento	vDosFreMedicamento	vViaAdmVacMedicamento	sdFecIniMedicamento	sdFecFinMedicamento	vMotPrescripcion	Editar
2	COMERCIAL33	55	5	2022-10-01	2022-10-28	jkjkkjkjñlkj	editar

Para corregir o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar clic en editar o eliminar, según corresponda.

Datos de la reacción adversa

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Agregar. Se visualizará un cuadro con la información ingresada. Para agregar otras sospechas de reacciones adversas, completar la información de la nueva sospecha de reacción adversa y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

+ Datos de la reacción adversa

La notificación corresponde a: Reaccion Adversa Error de medicación Problema de Calidad Fallo terapéutico

Otro: Especifique

Descripción(*)

Fecha Inicio(*)

Fecha final

Gravedad de la RAM

Desenlace

Suspensión

¿Desapareció la reacción adversa al suspender el medicamento u otro producto farmacéutico?

Si No No Aplica

¿Desapareció la reacción adversa al disminuir la dosis?

Si No No Aplica

Reexposición

¿Reapareció la reacción adversa al administrar nuevamente el medicamento u otro producto farmacéutico?

Si No No Aplica

¿El paciente ha presentado anteriormente la reacción adversa al medicamento u otro producto farmacéutico?

Si No No Aplica

¿El paciente recibió tratamiento para la reacción adversa?

Si No Especifique

Agregar

ID	Reacción Adversa	Fecha Inicial	dFecha Final	Gravedad RAM	Desenlace	Editar	Eliminar
2	Reaccion Adversa	2022-10-08	2022-10-28	Leve	En Remisi?n	editar	Eliminar

Verificar la información y corregir si corresponda. Para transmitir la información del SRA, dar clic en Confirmar.

Dar clic en Aceptar.



Al dar clic en Aceptar, la información será enviada automáticamente a CENARES.

Para cualquier consulta sobre el envío del reporte, puede comunicarse con el Equipo de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección Técnica de CENARES:

Correo electrónico: farmacovigilancia@cenares.gob.pe

Teléfono: (51-1) 748 3030 Anexo 6165.

2.2.3. Dispositivo Médico

En esta pantalla se observa lo siguiente:

- Búsqueda por código: en la lista desplegable, podrá realizar la búsqueda de la información que se ha ingresado, grabado y notificado a través del sistema.

En el caso que no envíe la información ingresada en ese momento, o sale del sistema, puede volver a visualizar la información registrada seleccionando el código respectivo en dicha lista desplegable, sin necesidad de ingresarla nuevamente.

- También presenta tres botones:

Nuevo: El cual limpiara todas las casillas y apertura un nuevo registro de ingreso.

Grabar: El cual grabará la información ingresada en la sección de Datos del Paciente, después de ello se desplegarán las secciones que corresponden a la opción Vacuna.

Confirmar: El cual nos permite indicar al sistema que el registro ingresado ya se encuentra finalizado y permite enviar automáticamente la notificación a CENARES.

Gestión en Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

+ Dispositivo Médico

Busqueda por código

Seleccioné

Nuevo

Grabar

Confirmar

Considerar todos las posibilidades de incidente adverso

Se incluye en este punto los daños indirectos, como el diagnóstico incorrecto, el diagnóstico tardío, el retraso en la instauración del tratamiento, el tratamiento inadecuado, la ausencia de tratamiento o la transfusión de materiales inapropiados

+ Datos del paciente

Iniciales(*)

Fecha Nacimiento

dd/mm/aaaa



Edad(*)

0

Sexo(*)

Seleccioné



En Datos del paciente

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Grabar

Se observará un Mensaje de confirmación, dar clic en Grabar, para continuar.

Mensaje de confirmación ×

Esta seguro de guardar?

Grabar Close

Después de grabar se desplegará la sección Datos del Dispositivo Médico

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Guardar

+ Datos del Dispositivo Médico

Nombre comercial o nombre común(*)	<input type="text" value="nombre comercial 01555"/>		
Uso previsto(*)	<input type="text" value="uso"/>	N° de registro sanitario(*)	<input type="text" value="1"/>
		Fecha de Fabricación	<input type="text" value="28/10/2022"/>
N° de Certificado RS	<input type="text" value="CERT 555444"/>	Fecha de Vencimiento(*)	<input type="text" value="28/10/2022"/>
N° de lote(*)	<input type="text" value="lote 01"/>	Código o modelo	<input type="text" value="98778"/>
Nombre del fabricante	<input type="text" value="aa"/>	País	<input type="text" value="Per?"/>
Nombre del sitio de fabricación	<input type="text" value="LKJÑLKJ"/>	País	<input type="text" value="Per?"/>
Clasificación de la Sospecha de Incidente Adverso(*)	<input type="text" value="Leve"/>		

En la sección Datos de la sospecha de incidente adverso

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Agregar

Se visualizará un cuadro con la información ingresada. Para agregar otros incidentes adversos, completar la información de la nueva sospecha de incidente adverso y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

+ Datos de la sospecha de incidente adverso

Fecha que se produjo el incidente(*) Fecha de notificación

Lugar donde se produjo(*)

Detección de la temporalidad del incidente adverso

Tipo de Afectado Otros especificar

Descripción de la sospecha de incidente adverso(*)

Consecuencia Otros especificar

Causa Probable Otros especificar

ID	Fecha Incidente	Fecha Notificación	Lugar	Detección	Tipo de Afectado	Otros	Editar	Eliminar
2	2022-10-05	2022-10-28	gggggggggg	Antes del uso del dispositivo medico	Otros: (Especificar)	lkjñlkjñlkj	<input type="button" value="editar"/>	<input type="button" value="Eliminar"/>

Para corregir o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar clic en editar o eliminar, según corresponda.

Verificar la información y corregir si corresponde. Para transmitir la información del SIADM, dar clic en Confirmar.

Dar clic en Aceptar.

Confirmar / Reportar
✕

La información brindada en esta página, será evaluada por el Equipo de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección Técnica de CENARES y, de corresponder será comunicada a DIGEMID en los formatos y plazos autorizados en la normativa vigente.

La información personal brindada se encuentra protegida bajo la Ley de Protección de Datos Personales (Ley N° 29733).

Al dar clic en Aceptar, la información será enviada automáticamente a CENARES.

Para cualquier consulta sobre el envío del reporte, puede comunicarse con el Equipo de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección Técnica de CENARES:

Correo electrónico: farmacovigilancia@cenares.gob.pe

Teléfono: (51-1) 748 3030 Anexo 6165.

3. Paciente

El usuario, con tipo de usuario Paciente/Familiar de Paciente, deberá completar la siguiente información.

3.1.1. Datos del Paciente.

3.1.2. Datos del Producto Farmacéutico o Dispositivo Médico.

3.1.3. Datos de la Reacción o efecto no deseado.

3.1.4. Describa cualquier información adicional con la que cuente y que considere relevante para el caso reportado.

Se observa 3 botones tres botones:

Nuevo: El cual limpiara todas las casillas y apertura un nuevo registro de ingreso.

Grabar: El cual grabará la información ingresada en la sección de Datos del Paciente, después de ello se desplegarán las secciones que corresponden a la opción Vacuna.

Confirmar: El cual nos permite indicar al sistema que el registro ingresado ya se encuentra finalizado y permite enviar automáticamente la notificación a CENARES.

2.3.1. Datos del paciente

Completar la información requerida.

Gestión en Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Busqueda por código

Datos del paciente

Nombre(*)

Fecha Nacimiento Edad(*) Sexo(*) Parentesco

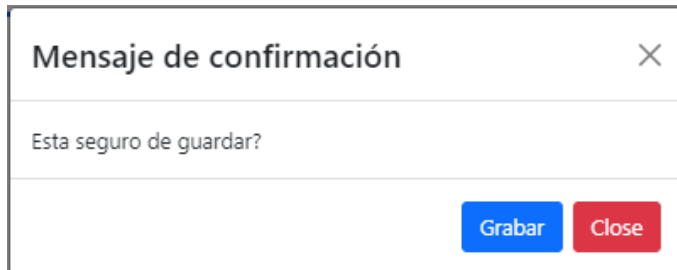
Nombre del Establecimiento de Salud donde se atendió(*)

Nombre del médico tratante

Teléfono o correo del médico tratante

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Grabar

Cuando se de click en el botón Grabar, se mostrará un mensaje confirmación. Dar click en el botón Grabar.



Después de grabar, se mostrarán tres (3) secciones

2.3.2. Datos del Producto Farmacéutico o Dispositivo Médico.

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Agregar.

Se visualizará un cuadro con la información ingresada. Para agregar otros producto farmacéutico o dispositivos médicos, completar la información requerida y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

Datos del producto farmacéutico o Dispositivo Médico

Marcar si reportará un caso de un producto farmacéutico (por ejemplo: un medicamento, una vacuna) o dispositivo médico (por ejemplo: una jeringa, un catéter, una prueba rápida para diagnóstico in vitro)

Producto Farmacéutico
 Dispositivo Médico
 Nombre del producto o dispositivo(*)

Lote

Fecha en que tomo o utilizo el producto o dispositivo(*)
 Fecha en que dejo de tomar o utilizar el producto farmaceutico

Vía de administración

Modo de uso (en caso de dispositivo médico)

Para que enfermedad le recetaron este producto o dispositivo

ID	TIPO	NOMBRE	Fecha Inicio	Fecha Fin	Via Administracion	Editar	Eliminar
2	Producto Farmacéutico	null	2022-10-15			<input type="button" value="editar"/>	<input type="button" value="Eliminar"/>

Para editar o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar click en el botón editar o eliminar, según corresponda.

2.3.3. Datos de la Reacción o efecto no deseado

Ingresar información solicitada y dar click en el botón Agregar.
 Se visualiza un cuadro con la información ingresada. Para agregar más información de datos de la reacción o efecto no deseado, completar la información de datos del Datos de la Reacción o efecto no deseado y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

Datos de la reacción o efecto no deseado:

Marque la reacción o efecto no deseado que experimentó:(*)

Fecha inicio(*)
 Fecha fin(*)

¿Cuál es el estatus actual?(*)

¿Recibió tratamiento para aliviar los síntomas de la reacción o efecto no deseado?(*)

Sí No

Si la respuesta es Sí, describir el tratamiento recibido para aliviar los síntomas de la reacción o efecto no deseado(*)

Agregar

ID	TIPO	LOTE	Fecha Inicio	Fecha Fin	Editar	Eliminar
2	Otro	Otro	2022-10-01	2022-10-28	editar	Eliminar

Para corregir o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar clic en editar o eliminar, según corresponda.

2.3.4. Describa cualquier información adicional con la que cuente y que considere relevante para el caso reportado.

Ingresar la información solicitada y dar click en el botón Agregar
 Se visualizará un cuadro con la información ingresada. Para agregar más información, completar la información de Descripción adicional con la que cuente y que considere relevante para el caso reportado y dar clic en el botón Agregar. Esta información se visualizará como una nueva fila en el cuadro debajo.

Describa cualquier información adicional con la que cuente y que considere relevante para el caso reportado

Guardar

ID	Descripción	Editar	Eliminar
2	informacion	editar	Eliminar

Para corregir o eliminar la información contenida en el cuadro generado, dar clic en editar o eliminar, según corresponda.

Verificar la información y corregir si corresponde. Para transmitir la información ingresada, dar clic en Confirmar.

Dar clic en Aceptar.



Al dar clic en Aceptar, la información será enviada automáticamente a CENARES.

Para cualquier consulta sobre el envío del reporte, puede comunicarse con el Equipo de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección Técnica de CENARES:

Correo electrónico: farmacovigilancia@cenares.gob.pe

Teléfono: (51-1) 748 3030 Anexo 6165.

PARA EL USUARIO CENARES:

2.4. Reporte

En la opción Reporte se visualizará cinco opciones:

- Reporte Vacuna
- Reporte Producto Farmacéutico
- Reporte Dispositivo Médico
- Reporte Paciente
- Reporte Usuario

Todos los reportes se podrán visualizar ingresando al sistema con el tipo de usuario Cenares, los reportes se podrán visualizar en pantalla y también se podrá convertir a archivo pdf

2.5. Configuración

En la opción Configuración se visualizará doce opciones:

- Género
- Gravedad de ESAVI
- Solo para ESAVI Grave
- Desenlace
- País
- Procedencia de la reacción adversa
- Gravedad de la RAM
- Clasificación de la Sospecha de Incidente Adverso
- Detección de la temporalidad del incidente adverso
- Tipo de Afectado
- Consecuencia
- Causa Probable

Todas las opciones podrán visualizar ingresando al sistema con el tipo de usuario Cenares, las opciones corresponden a las tablas paramétricas del sistema para que pueda adicionarse o modificarse el texto o valor de dichas tablas, la información, de dichas tablas paramétricas se mostrarán en las listas desplegadas del sistema.

2.6. Cerrar Sesión

La opción Cerrar Sesión, nos permitirá salir del sistema, cerrando la sesión del usuario.