



# Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

Subgerencia de Prestaciones en Salud  
Dirección Terapéutica Central

## ANÁLISIS DE CASO

### 1. INFORMACIÓN GENERAL

**Nombre:** Yuli Azucena López Pérez

**No. De Afiliación:** 2063142050917

**Edad:** 34 años

**Unidad:** Hospital General de Quetzaltenango

**Medicamento:** Hioscina

**Código Medi-Igss:** 242

**Marca del medicamento:** Caplin Point

**No. De registro sanitario:** PF56243

**No. De lote:** T046J23

**Notificación:** náuseas, mareos, inflamación del estómago. (16/12/2024)

### 2. EVALUACIÓN DEL EXPEDIENTE CLÍNICO Y PRUEBAS

#### COMPLEMENTARIAS:

#### a) Diagnósticos activos:

- i. Síndrome de colon irritable (04/2024)
- ii. Dolor abdominal localizado en parte superior (11/2023)
- iii. Otras gastritis (02/2025)
- iv. Infección de vías urinarias, sitio no especificado (en resolución)

#### b) Tratamientos prescritos:

- i. Simeticona, tableta, tableta masticable o cápsula 80 mg; masticar 1 tableta al día.
- ii. Hioscina, tableta o cápsula 10 mg; tomar 1 tab cada 12 horas.
- iii. Lansoprazol, cápsula de liberación retardada 30 mg; tomar 1 tableta en ayunas por 2 meses.

#### c) Evolución

- i. **Signos Vitales:** No aplica
- ii. **Evaluaciones Clínicas:** No aplica.
- iii. **Historial uso de medicamento:** inicio 04/03/2023, última prescripción: 21/02/2025
- iv. **Pruebas de laboratorios clínico:** no aplica
- v. **Estudios complementarios relevantes:** no aplica.

### 3. EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA:

#### a) Reacciones adversas:

##### i. Hioscina:

- **Trastornos gastrointestinales:**

a. **Poco frecuentes:** sequedad de boca.



## Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

Subgerencia de Prestaciones en Salud  
Dirección Terapéutica Central

- ii. **Simeticona:**
    - **Trastornos gastrointestinales:**
      - a. **Frecuencia desconocida:** estreñimiento transitorio moderado y náuseas.
  - iii. **Lansoprazol:**
    - **Trastornos gastrointestinales:**
      - a. **Frecuentes:** Náuseas, diarrea, dolor de estómago, estreñimiento, vómitos, flatulencia, sequedad de boca o de garganta, pólipos de las glándulas fúndicas (benignos).
- b) Interacciones farmacológicas:**
- i. No se evidencian interacciones entre los medicamentos que utiliza la paciente.

### 4. ALGORITMO DE DECISIÓN DIAGNÓSTICA

<b>A. Secuencia temporal</b>		
1. COMPATIBLE	(+2)	
2. COMPATIBLE PERO NO COHERENTE	(+1)	+1
3. NO HAY INFORMACION	(0)	
4. INCOMPATIBLE	(-1)	
5. REACCIÓN APARECE DESPUÉS DEL RETIRO DEL MEDICAMENTO	(+2)	

<b>B. Conocimiento previo</b>		
1. REACCIÓN BIEN CONOCIDA	(+2)	
2. REACCIÓN CONOCIDA EN REFERENCIAS OCASIONALES	(+1)	
3. REACCIÓN DESCONOCIDA	(0)	0
4. EXISTE INFORMACION EN CONTRA DE LA RELACIÓN	(-1)	

<b>C. Efecto de retirada del medicamento</b>		
1. LA REACCIÓN MEJORA	(+2)	+2
2. LA REACCIÓN NO MEJORA	(-2)	
3. NO SE RETIRA EL MEDICAMENTO Y LA REACCIÓN NO MEJORA	(+1)	
4. NO SE RETIRA EL MEDICAMENTO Y LA REACCIÓN MEJORA	(-2)	
5. NO HAY INFORMACIÓN	(0)	
6. REACCIÓN MORTAL O IRREVERSIBLE	(0)	
7. NO SE RETIRA, REACCIÓN MEJORA POR TOLERANCIA	(+1)	
8. NO SE RETIRA, REACCIÓN MEJORA POR TRATAMIENTO	(+1)	



## Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

Subgerencia de Prestaciones en Salud  
Dirección Terapéutica Central

<b>D. Efecto de reexposición al medicamento sospechoso</b>		
1. POSITIVA: APARECE LA REACCIÓN	(+3)	
2. NEGATIVA: NO APARECE LA REACCIÓN	(-1)	
3. NO HAY REEXPOSICIÓN O INFORMACIÓN INSUFICIENTE	(0)	0
4. REACCIÓN MORTAL O IRREVERSIBLE	(0)	
5. REACCIÓN PREVIA SIMILAR	(+1)	
<b>E. Existencia de causas alternativas</b>		
1. EXPLICACIÓN ALTERNATIVA MAS VEROSIMIL	(-3)	
2. EXPLICACIÓN ALTERNATIVA IGUAL O MENOS VEROSIMIL	(-1)	-1
3. NO HAY INFORMACIÓN PARA UNA EXPLICACIÓN ALTERNATIVA	(0)	
4. INFORMACIÓN SUFICIENTE PARA DESCARTAR LA ALTERNATIVA	(+1)	
<b>F. Factores contribuyentes que favorecen la relación de causalidad</b>		
	(+1)	0
<b>G. Exploraciones complementarias</b>		
	(+1)	0
<b>H. Gravedad</b>		
i. NO SERIO		1
ii. SERIO		
iii. GRAVE		
<b>TOTAL:</b>		<b>3</b>

5. **COMENTARIOS:** paciente quien ya había utilizado hioscina con anterioridad sin reportar ningún inconveniente, por lo que la secuencia temporal es compatible pero no coherente. La reacción reportada por la paciente no se encuentra descrita dentro de la ficha técnica del medicamento. Según la boleta de notificación de sospecha de RAM los síntomas desaparecieron al suspender el medicamento, no hay información suficiente para evaluar reexposición. El lansoprazol puede causar una reacción similar a la reportada por la paciente.

- **CONCLUSIÓN: RAM Condicional**

No Clasificada	Falta
Improbable	< 0
Condicional	1 - 3
Posible	4 - 5



## Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

---

Subgerencia de Prestaciones en Salud  
Dirección Terapéutica Central

<b>Probable</b>	<b>6 - 7</b>
<b>Definida</b>	<b><math>\geq 8</math></b>