



Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

Subgerencia de Prestaciones en Salud
Dirección Terapéutica Central

ANÁLISIS DE CASO

1. INFORMACIÓN GENERAL

Nombre: José Alfredo Juanta Queme

No. De Afiliación: 168070449

Edad: 57 años

Unidad: Hospital General de Quetzaltenango

Medicamento: Propafenona **Código Medi-Igss:** 615

Marca del medicamento: Medpharma.

No. De registro sanitario: PF-41504.

No. De lote: ES997.

Notificación: irritación de la boca y la garganta. El medicamento es muy amargo, no lo tolera y lo dejó de tomar. (15/02/2025)

2. EVALUACIÓN DEL EXPEDIENTE CLÍNICO Y PRUEBAS COMPLEMENTARIAS:

a) Diagnósticos activos:

- i. Otras arritmias cardiacas (08/2024)
- ii. Hiperplasia de la próstata (04/2015)
- iii. Hiperlipidemia mixta (12/2014)
- iv. Hiperuricemia sin signos de artritis inflamatoria y enfermedad tofacea.
- v. Enfermedad de reflujo gastroesofágico
- vi. Otra hiperlipidemia

b) Tratamientos prescritos:

- i. Propafenona, tableta 150 mg; una cada día.

c) Evolución

- i. **Signos Vitales:** No aplica
- ii. **Evaluaciones Clínicas:**
 - **25/06/2025 Cardiología:** datos subjetivos: paciente refiere sentirse bien, no trae hoja de traslado, refiere que se ha sentido bien, han disminuido mucho las molestias indicadas, sin embargo, refiere que pastilla que le están dando actualmente tiene muchos efectos no deseados. Envío a farmacias para seguimiento por farmacovigilancia.
- iii. **Historial uso de medicamento:** inicio 14/11/2024, última prescripción: 27/06/2025.
- iv. **Pruebas de laboratorios clínico:** No aplica
- v. **Estudios complementarios relevantes:** no aplica.



Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

Subgerencia de Prestaciones en Salud
Dirección Terapéutica Central

3. EVALUACIÓN FARMACOLÓGICA:

a) Reacciones adversas:

i. Propafenona:

• Trastornos gastrointestinales:

- ##### a. Frecuentes:
- dolor abdominal, vómitos, náuseas, diarrea, estreñimiento, sequedad de boca.

b) Interacciones farmacológicas:

- ##### i.
- No se evidencian interacciones entre los medicamentos de la paciente.

4. ALGORITMO DE DECISIÓN DIAGNÓSTICA

A. Secuencia temporal		
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. Conocimiento previo		
1. REACCIÓN BIEN CONOCIDA	(+2)	+2
2. REACCIÓN CONOCIDA EN REFERENCIAS OCASIONALES	(+1)	
3. REACCIÓN DESCONOCIDA	(0)	
4. EXISTE INFORMACION EN CONTRA DE LA RELACIÓN	(-1)	

C. Efecto de retirada del medicamento		
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)	

D. Efecto de reexposición al medicamento sospechoso		
1. POSITIVA: APARECE LA REACCIÓN	(+3)	
2. NEGATIVA: NO APARECE LA REACCIÓN	(-1)	



Instituto Guatemalteco de Seguridad Social

Subgerencia de Prestaciones en Salud
Dirección Terapéutica Central

3. NO HAY REEXPOSICIÓN O INFORMACIÓN INSUFICIENTE	(0)	0
4. REACCIÓN MORTAL O IRREVERSIBLE	(0)	
5. REACCIÓN PREVIA SIMILAR	(+1)	
E. Existencia de causas alternativas		
1. EXPLICACIÓN ALTERNATIVA MAS VEROSIMIL	(-3)	
2. EXPLICACIÓN ALTERNATIVA IGUAL O MENOS VEROSIMIL	(-1)	
3. NO HAY INFORMACIÓN PARA UNA EXPLICACIÓN ALTERNATIVA	(0)	0
4. INFORMACIÓN SUFICIENTE PARA DESCARTAR LA ALTERNATIVA	(+1)	
F. Factores contribuyentes que favorecen la relación de causalidad	(+1)	0
G. Exploraciones complementarias	(+1)	0
H. Gravedad		
i. NO SERIO		1
ii. SERIO		
iii. GRAVE		
TOTAL:		6

5. **COMENTARIOS:** paciente con secuencia temporal compatible pero no coherente con el uso del medicamento notificado. En la ficha técnica del medicamento indica que el sabor del medicamento es amargo y dentro de los efectos adversos frecuentes se encuentra náusea y sequedad de boca. Al suspender la toma del medicamento paciente refiere mejoría, en la boleta de notificación de sospecha de RAM indica que el paciente suspendió el medicamento, pero no si volvió a tomarlo. El paciente no está tomando ningún otro medicamento al momento de la notificación.

- **CONCLUSIÓN: RAM Probable**

No Clasificada	Falta
Improbable	< 0
Condicional	1 - 3
Posible	4 - 5
Probable	6 - 7
Definida	≥ 8