

OPHIA GUÍA PARA DETERMINAR LA CAUSALIDAD DE LAS REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS ALGORITMO KARCH & LASAGNA MODIFICADO

CÓDIGO DE SRAM: 10051625 SRAM EVALUADA: Rojes en los ojos (Hiperemia conjuntival)

PA-SOPHIA-202500004

Secuencia Temporal o Cronológica del Evento (STEMP): Se valora el tiempo transcurrido entre el inicio del tratamiento y la aparición de las primeras manifestaciones de la reacción adversa (RAM).

Tipo de Stemp	Descripción	Puntuación
Compatible	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento descrito y la secuencia temporal es coherente con el mecanismo de acción del fármaco y con el proceso fisiopatológico supuesto de la RAM.	2
Compatible pero no coherente	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento, pero no totalmente coherente con el mecanismo de acción y/o el proceso fisiopatológico.	1
No hay información	La información obtenida del formulario es insuficiente para evaluar la secuencia temporal.	0
Incompatible	Según los datos que aparecen en el formulario, la secuencia temporal va en contra de la relación de causalidad, o bien esta es incompatible con el mecanismo de acción y/o proceso fisiopatológico.	-1
RAM aparecida por retirada del fármaco	La RAM aparece después que el fármaco ha sido retirado	-2
	Puntuación (Tipo de Stemp):	2

Conocimiento Previo (CPREV)		
Tipo de CPREV	Descripción	Puntuación
RAM bien conocida	RAM bien conocida a partir de las publicaciones habituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco sospechoso.	2
RAM conocida en referencias ocasionales	RAM documentada en fuentes de información ocasionales.	1
RAM desconocida	RAM no reportadas en las fuentes de información consultadas.	0
Existe información en contra de la relación fármaco-RAM	La aparición de la RAM está contra la relación fármaco-RAM	-1
	Puntuación (Tipo de CPREV):	2

Efecto de Retirada del Fármaco Sospechoso (RETI)		
Efecto de RETI	Descripción	Puntuación
RAM mejora	El acontecimiento mejora con la retirada del medicamento, independientemente de que se haya empleado un tratamiento o de que haya habido una administración única.	2
RAM no mejora	La RAM no mejora con la retirada del fármaco. Nota : Si se trata de RAM mortales o irreversibles, véase RAM mortales e irreversibles	-2
No RETI y RAM no mejora	No se retira el fármaco y la RAM no mejora	1
No RETI y RAM mejora	No se retira el fármaco y la RAM mejora	-2
No hay información	En el formulario no hay información de la retirada o no del fármaco	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
No RETI y RAM mejora por tolerancia	No se retira el fármaco y la RAM mejora por tolerancia	1
No RETI y RAM mejora por tratamiento	No se retira el fármaco y RAM mejora por el tratamiento	1
	Puntuación (Efecto de RETI):	2

Efecto de Reexposición al Fármaco Sospechoso (REEXP)		
Tipo de REEXP	Descripción	Puntuación
Reexposición positiva	Luego de la REEXP aparece la RAM	3
Reexposición negativa	Luego de la REEXP no aparece la RAM	-1
No hay reexposición o información suficiente	No hay REEXP o ningún tipo de información de esta	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
Reacción previa similar con otras especialidades farmacéuticas	RAM previa similar con otras especialidades farmacéuticas	1
Reacción previa similar con otro fármaco	RAM previa similar con fármaco	1
Puntuación (Tipo de REEXP)		-1

Existencia de Causas Alternativas (ALTER)		
Tipo de ALTER	TER Descripción	Puntuación
Explicación alternativa más verosímil	Una patología de base u otra medicación tomada simultáneamente más verosímil que el fármaco sospechoso	-3
ALTER igual o menor	Explicación alternativa con una verosimilitud igual o menor a la del fármaco sospechoso	-1
No hay información	No hay información suficiente en el formulario para poder evaluar la existencia de causas alternativas, aunque estas se puedan sospechar	0
Se descarta	Se dispone de los datos necesarios para descartar una explicación alternativa	1
Puntuación (Tipo de ALTER)		1

Factores Contribuyentes (FACON) Descripción	Puntuación
Información adicional disponible sobre factores del paciente, factores de riesgo, interacciones con otros medicamentos o factores de su enfermedad que pueden haber contribuido a la presentación de la RAM	1
Puntuación (FACON)	0

Exploraciones Complementarias (XPLC)	
Descripción	Puntuación
Las exploraciones complementarias encaminadas a establecer el diagnóstico	
diferencial pueden ser de gran ayuda para evaluar la relación de causalidad. Ejm:	1
determinación de los niveles séricos del fármaco, biopsias, exploraciones	1
radiológicas, pruebas de alergias, alteraciones enzimáticas, etc.	
Puntuación (XPLC)	0

	Categorías de Causalidad	
Categoría	Descripción	Puntuación
Definida	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento o en la que los niveles del medicamento han sido determinados en los líquidos o tejidos corporales: muestra un patrón de respuesta que se conoce se asocia al medicamento sospechoso; se confirma mediante mejoría al suspender el medicamento; y reaparición después de readministración que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	≥8
Probable	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento; muestra un patrón de respuesta conocido; se confirma al suspender el medicamento, pero no después de la readministración del medicamento; y que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	6 a 7
Posible	Una RAM que muestra una relación temporal razonable; puede o no seguir un patrón de respuesta conocido; pero que se puede explicar por las características del estado clínico del paciente.	4 a 5
Condicional	El evento está más probablemente relacionado a otros factores que al medicamento implicado.	1 a 3
	El evento adverso no está relacionado al medicamento sospechoso.	≤0
Improbable	No evaluable/Inclasificable: Una notificación que sugiere una reacción adversa, pero que no puede ser juzgada debido a que la información es insuficiente o contradictoria, y que no puede ser verificada o completada en sus datos.	
	Categoría	6 a 7

	Análisis de la Calidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacción Adversa	
Calidad	Características	
Grado Cero	Cuando no se tiene las fechas de la reacción o de tratamiento.	
Grado Uno	Cuando se tiene la fecha de inicio de la reacción adversa y del tratamiento.	
Grado Dos	Si además de los datos anteriores se conoce el desenlace y la indicación terapéutica para el fármaco sospechoso y la conducta.	
Grado Tres	Si además de los datos del grado dos se conocen la evolución, sexo y la edad. Se puede complementar con otros diagnósticos.	
Grado Cuatro	Cuando posee todos los datos anteriores y constancia de la reexposición. Se puede complementar con la historia clínica con o sin datos de laboratorios.	
Resultado del Análisis d	e la Calidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacción Adversa (Calidad) Grado cuatro	
usalidad: Probable segú lidad de la informaxión:	n el Algoritmo de Karch & Lasagna. Grado cuatro	



CÓDIGO DE SRAM: 10015947 SRAM EVALUADA: PICAZÓN EN LOS OJOS (PICOR)

PA-SOPHIA-202500004

Secuencia Temporal o Cronológica del Evento (STEMP): Se valora el tiempo transcurrido entre el inicio del tratamiento y la aparición de las primeras manifestaciones de la reacción adversa (RAM).

Tipo de Stemp	Descripción	Puntuación
Compatible	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento descrito y la secuencia temporal es coherente con el mecanismo de acción del fármaco y con el proceso fisiopatológico supuesto de la RAM.	2
Compatible pero no coherente	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento, pero no totalmente coherente con el mecanismo de acción y/o el proceso fisiopatológico.	1
No hay información	La información obtenida del formulario es insuficiente para evaluar la secuencia temporal.	0
Incompatible	Según los datos que aparecen en el formulario, la secuencia temporal va en contra de la relación de causalidad, o bien esta es incompatible con el mecanismo de acción y/o proceso fisiopatológico.	-1
RAM aparecida por retirada del fármaco	La RAM aparece después que el fármaco ha sido retirado	-2
	Puntuación (Tipo de Stemp):	2

	Conocimiento Previo (CPREV)	
Descripción	Puntuación	
RAM bien conocida a partir de las publicaciones habituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco sospechoso.	2	
RAM documentada en fuentes de información ocasionales.	1	
RAM no reportadas en las fuentes de información consultadas.	0	
aparición de la RAM está contra la relación fármaco-RAM	-1	
Puntuación (Tipo de CPREV)		
R	RAM bien conocida a partir de las publicaciones abituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco sospechoso. RAM documentada en fuentes de información ocasionales. AM no reportadas en las fuentes de información consultadas.	

Efecto de Retirada del Fármaco Sospechoso (RETI)		
Efecto de RETI	Descripción	Puntuación
RAM mejora	El acontecimiento mejora con la retirada del medicamento, independientemente de que se haya empleado un tratamiento o de que haya habido una administración única.	2
RAM no mejora	La RAM no mejora con la retirada del fármaco. Nota : Si se trata de RAM mortales o irreversibles, véase RAM mortales e irreversibles	-2
No RETI y RAM no mejora	No se retira el fármaco y la RAM no mejora	1
No RETI y RAM mejora	No se retira el fármaco y la RAM mejora	-2
No hay información	En el formulario no hay información de la retirada o no del fármaco	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
No RETI y RAM mejora por tolerancia	No se retira el fármaco y la RAM mejora por tolerancia	1
No RETI y RAM mejora por tratamiento	No se retira el fármaco y RAM mejora por el tratamiento	1
	Puntuación (Efecto de RETI):	2

Efecto de Reexposición al Fármaco Sospechoso (REEXP)		
Tipo de REEXP	Descripción	Puntuación
Reexposición positiva	Luego de la REEXP aparece la RAM	3
Reexposición negativa	Luego de la REEXP no aparece la RAM	-1
No hay reexposición o información suficiente	No hay REEXP o ningún tipo de información de esta	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
Reacción previa similar con otras especialidades farmacéuticas	RAM previa similar con otras especialidades farmacéuticas	1
Reacción previa similar con otro fármaco	RAM previa similar con fármaco	1
Puntuación (Tipo de REEXP)		-1

Existencia de Causas Alternativas (ALTER)		
Tipo de ALTER	Descripción	Puntuación
Explicación alternativa más verosímil	Una patología de base u otra medicación tomada simultáneamente más verosímil que el fármaco sospechoso	-3
ALTER igual o menor	Explicación alternativa con una verosimilitud igual o menor a la del fármaco sospechoso	-1
No hay información	No hay información suficiente en el formulario para poder evaluar la existencia de causas alternativas, aunque estas se puedan sospechar	0
Se descarta	Se dispone de los datos necesarios para descartar una explicación alternativa	1
Puntuación (Tipo de ALTER)		1

Factores Contribuyentes (FACON) Descripción	Puntuación
Información adicional disponible sobre factores del paciente, factores de riesgo, interacciones con otros medicamentos o factores de su enfermedad que pueden haber contribuido a la presentación de la RAM	1
Puntuación (FACON)	0

Puntuación
1
1
0

Categorías de Causalidad		
Categoría	Descripción	Puntuación
Definida	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento o en la que los niveles del medicamento han sido determinados en los líquidos o tejidos corporales: muestra un patrón de respuesta que se conoce se asocia al medicamento sospechoso; se confirma mediante mejoría al suspender el medicamento; y reaparición después de readministración que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	≥8
Probable	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento; muestra un patrón de respuesta conocido; se confirma al suspender el medicamento, pero no después de la readministración del medicamento; y que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	6 a 7
Posible	Una RAM que muestra una relación temporal razonable; puede o no seguir un patrón de respuesta conocido; pero que se puede explicar por las características del estado clínico del paciente.	4 a 5
Condicional	El evento está más probablemente relacionado a otros factores que al medicamento implicado.	1 a 3
	El evento adverso no está relacionado al medicamento sospechoso.	≤0
Improbable	No evaluable/Inclasificable: Una notificación que sugi pero que no puede ser juzgada debido a que la infor contradictoria, y que no puede ser verificada o cor	mación es insuficiente o
	Categoría	6 a 7

Análisis de la Calidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacción Adversa		
Calidad	Características	
Grado Cero	Cuando no se tiene las fechas de la reacción o de	tratamiento.
Grado Uno	Cuando se tiene la fecha de inicio de la reacción advers	a y del tratamiento.
Grado Dos	Si además de los datos anteriores se conoce el desenlace y la indicación terapéutica para el fármaco sospechoso y la conducta.	
Grado Tres	Si además de los datos del grado dos se conocen la evolución, sexo y la edad. Se puede complementar con otros diagnósticos.	
Grado Cuatro	Cuando posee todos los datos anteriores y constancia de la reexposición. Se puede complementar con la historia clínica con o sin datos de laboratorios.	
Resultado del Análisis de	e la Calidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacción Adversa (Calidad)	Grado Cuatro
Calidad de la informaxión: C	DI AUU CUALIU	



OPHIA GUÍA PARA DETERMINAR LA CAUSALIDAD DE LAS REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS ALGORITMO KARCH & LASAGNA MODIFICADO

CÓDIGO DE SRAM: 10051625 SRAM EVALUADA: Rojes en los ojos (Hiperemia conjuntival)

PA-SOPHIA-202500004

Secuencia Temporal o Cronológica del Evento (STEMP): Se valora el tiempo transcurrido entre el inicio del tratamiento y la aparición de las primeras manifestaciones de la reacción adversa (RAM).

Tine de Charan Descripción Descripción		Duntussión
Tipo de Stemp	Descripción	Puntuación
Compatible	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento descrito y la secuencia temporal es coherente con el mecanismo de acción del fármaco y con el proceso fisiopatológico supuesto de la RAM.	2
Compatible pero no coherente	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento, pero no totalmente coherente con el mecanismo de acción y/o el proceso fisiopatológico.	1
No hay información	La información obtenida del formulario es insuficiente para evaluar la secuencia temporal.	0
Incompatible	Según los datos que aparecen en el formulario, la secuencia temporal va en contra de la relación de causalidad, o bien esta es incompatible con el mecanismo de acción y/o proceso fisiopatológico.	-1
RAM aparecida por retirada del fármaco	La RAM aparece después que el fármaco ha sido retirado	-2
	Puntuación (Tipo de Stemp):	2

Conocimiento Previo (CPREV)		
Tipo de CPREV	Descripción	Puntuación
RAM bien conocida	RAM bien conocida a partir de las publicaciones habituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco sospechoso.	2
RAM conocida en referencias ocasionales	RAM documentada en fuentes de información ocasionales.	1
RAM desconocida	RAM no reportadas en las fuentes de información consultadas.	0
Existe información en contra de la relación fármaco-RAM	La aparición de la RAM está contra la relación fármaco-RAM	-1
Puntuación (Tipo de CPREV)		2

Efecto de Retirada del Fármaco Sospechoso (RETI)		
Efecto de RETI	Descripción	Puntuación
RAM mejora	El acontecimiento mejora con la retirada del medicamento, independientemente de que se haya empleado un tratamiento o de que haya habido una administración única.	2
RAM no mejora	La RAM no mejora con la retirada del fármaco. Nota : Si se trata de RAM mortales o irreversibles, véase RAM mortales e irreversibles	-2
No RETI y RAM no mejora	No se retira el fármaco y la RAM no mejora	1
No RETI y RAM mejora	No se retira el fármaco y la RAM mejora	-2
No hay información	En el formulario no hay información de la retirada o no del fármaco	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
No RETI y RAM mejora por tolerancia	No se retira el fármaco y la RAM mejora por tolerancia	1
No RETI y RAM mejora por tratamiento	No se retira el fármaco y RAM mejora por el tratamiento	1
	Puntuación (Efecto de RETI):	2

Efecto de Reexposición al Fármaco Sospechoso (REEXP)		
Tipo de REEXP	Descripción	Puntuación
Reexposición positiva	Luego de la REEXP aparece la RAM	3
Reexposición negativa	Luego de la REEXP no aparece la RAM	-1
No hay reexposición o información suficiente	No hay REEXP o ningún tipo de información de esta	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
Reacción previa similar con otras especialidades farmacéuticas	RAM previa similar con otras especialidades farmacéuticas	1
Reacción previa similar con otro fármaco	RAM previa similar con fármaco	1
Puntuación (Tipo de REEXP)		-1

Existencia de Causas Alternativas (ALTER)		
Tipo de ALTER	Descripción	Puntuación
Explicación alternativa más verosímil	Una patología de base u otra medicación tomada simultáneamente más verosímil que el fármaco sospechoso	-3
ALTER igual o menor	Explicación alternativa con una verosimilitud igual o menor a la del fármaco sospechoso	-1
No hay información	No hay información suficiente en el formulario para poder evaluar la existencia de causas alternativas, aunque estas se puedan sospechar	0
Se descarta	Se dispone de los datos necesarios para descartar una explicación alternativa	1
Puntuación (Tipo de ALTER)		1

Factores Contribuyentes (FACON) Descripción	Puntuación
Información adicional disponible sobre factores del paciente, factores de riesgo, interacciones con otros medicamentos o factores de su enfermedad que pueden haber contribuido a la presentación de la RAM	1
Puntuación (FACON)	0

Puntuación
1
1
0

	Categorías de Causalidad	
Categoría	Descripción	Puntuación
Definida	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento o en la que los niveles del medicamento han sido determinados en los líquidos o tejidos corporales: muestra un patrón de respuesta que se conoce se asocia al medicamento sospechoso; se confirma mediante mejoría al suspender el medicamento; y reaparición después de readministración que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	≥8
Probable	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento; muestra un patrón de respuesta conocido; se confirma al suspender el medicamento, pero no después de la readministración del medicamento; y que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	6 a 7
Posible	Una RAM que muestra una relación temporal razonable; puede o no seguir un patrón de respuesta conocido; pero que se puede explicar por las características del estado clínico del paciente.	4 a 5
Condicional	El evento está más probablemente relacionado a otros factores que al medicamento implicado.	1 a 3
	El evento adverso no está relacionado al medicamento sospechoso.	≤0
Improbable	No evaluable/Inclasificable: Una notificación que sugi pero que no puede ser juzgada debido a que la infor contradictoria, y que no puede ser verificada o cor	mación es insuficiente o
	Categoría	6 a 7

Calidad	lidad de la Información del Reporte de Sospecha de Read	cción Adversa
	Características	
Grado Cero	Cuando no se tiene las fechas de la reacción o de	tratamiento.
Grado Uno	Cuando se tiene la fecha de inicio de la reacción advers	a y del tratamiento.
Grado Dos	Si además de los datos anteriores se conoce el desenlace y la i el fármaco sospechoso y la conducta	
Grado Tres	Si además de los datos del grado dos se conocen la evolución complementar con otros diagnóstico	
Grado Cuatro	Cuando posee todos los datos anteriores y constancia de la complementar con la historia clínica con o sin datos	
Resultado del Análisis de	la Calidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacción Adversa (Calidad)	Grado cuatro
 ausalidad: Probable segúr	el Algoritmo de Karch & Lasagna.	



CÓDIGO DE SRAM: 10082020 SRAM EVALUADA: Hinchazón en los ojos

PA-SOPHIA-202500004

Secuencia Temporal o Cronológica del Evento (STEMP): Se valora el tiempo transcurrido entre el inicio del tratamiento y la aparición de las primeras manifestaciones de la reacción adversa (RAM).

Tipo de Stemp	Descripción	Puntuación
Compatible	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento descrito y la secuencia temporal es coherente con el mecanismo de acción del fármaco y con el proceso fisiopatológico supuesto de la RAM.	2
Compatible pero no coherente	La ingesta del fármaco es anterior a la aparición del acontecimiento, pero no totalmente coherente con el mecanismo de acción y/o el proceso fisiopatológico.	1
No hay información	La información obtenida del formulario es insuficiente para evaluar la secuencia temporal.	0
Incompatible	Según los datos que aparecen en el formulario, la secuencia temporal va en contra de la relación de causalidad, o bien esta es incompatible con el mecanismo de acción y/o proceso fisiopatológico.	-1
RAM aparecida por retirada del fármaco	La RAM aparece después que el fármaco ha sido retirado	-2
	Puntuación (Tipo de Stemp):	2

Tipo de CPREV Descripción RAM bien conocida a partir de las publicaciones habituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco sospechoso. RAM conocida en referencias ocasionales RAM documentada en fuentes de información ocasionales.	Conocimiento Previo (CPREV)		
RAM bien conocida habituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco sospechoso. RAM conocida en RAM documentada en fuentes de información	Tipo de CPREV	Descripción	Puntuación
1	RAM bien conocida	habituales de referencia, estudios epidemiológicos y/o a partir del perfil farmacológico del fármaco	2
			1
RAM desconocida RAM no reportadas en las fuentes de información consultadas.	RAM desconocida	·	0
Existe información en contra de la relación fármaco-RAM La aparición de la RAM está contra la relación fármaco-RAM -1		La aparición de la RAM está contra la relación fármaco-RAM	-1
Puntuación (Tipo de CPREV): 0	Puntuación (Tipo de CPREV):		0

Efecto de Retirada del Fármaco Sospechoso (RETI)		
Efecto de RETI	Descripción	Puntuación
RAM mejora	El acontecimiento mejora con la retirada del medicamento, independientemente de que se haya empleado un tratamiento o de que haya habido una administración única.	2
RAM no mejora	La RAM no mejora con la retirada del fármaco. Nota : Si se trata de RAM mortales o irreversibles, véase RAM mortales e irreversibles	-2
No RETI y RAM no mejora	No se retira el fármaco y la RAM no mejora	1
No RETI y RAM mejora	No se retira el fármaco y la RAM mejora	-2
No hay información	En el formulario no hay información de la retirada o no del fármaco	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
No RETI y RAM mejora por tolerancia	No se retira el fármaco y la RAM mejora por tolerancia	1
No RETI y RAM mejora por tratamiento	No se retira el fármaco y RAM mejora por el tratamiento	1
	Puntuación (Efecto de RETI):	2

Efecto de Reexposición al Fármaco Sospechoso (REEXP)		
Tipo de REEXP	Descripción	Puntuación
Reexposición positiva	Luego de la REEXP aparece la RAM	3
Reexposición negativa	Luego de la REEXP no aparece la RAM	-1
No hay reexposición o información suficiente	No hay REEXP o ningún tipo de información de esta	0
RAM mortal e irreversible	Este apartado incluye los casos de muerte, malformaciones congénitas y secuelas permanentes	0
Reacción previa similar con otras especialidades farmacéuticas	RAM previa similar con otras especialidades farmacéuticas	1
Reacción previa similar con otro fármaco	RAM previa similar con fármaco	1
	Puntuación (Tipo de REEXP)	-1

Existencia de Causas Alternativas (ALTER)		
Tipo de ALTER	Descripción	Puntuación
Explicación alternativa más verosímil	Una patología de base u otra medicación tomada simultáneamente más verosímil que el fármaco sospechoso	-3
ALTER igual o menor	Explicación alternativa con una verosimilitud igual o menor a la del fármaco sospechoso	-1
No hay información	No hay información suficiente en el formulario para poder evaluar la existencia de causas alternativas, aunque estas se puedan sospechar	0
Se descarta	Se dispone de los datos necesarios para descartar una explicación alternativa	1
	Puntuación (Tipo de ALTER)	

Factores Contribuyentes (FACON) Descripción	Puntuación
Información adicional disponible sobre factores del paciente, factores de riesgo, interacciones con otros medicamentos o factores de su enfermedad que pueden haber contribuido a la presentación de la RAM	1
Puntuación (FACON)	0

Puntuación
1
1
0

	Categorías de Causalidad	
Categoría	Descripción	Puntuación
Definida	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento o en la que los niveles del medicamento han sido determinados en los líquidos o tejidos corporales: muestra un patrón de respuesta que se conoce se asocia al medicamento sospechoso; se confirma mediante mejoría al suspender el medicamento; y reaparición después de readministración que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	≥8
Probable	Una RAM que muestra una relación temporal razonable después de la administración de un medicamento; muestra un patrón de respuesta conocido; se confirma al suspender el medicamento, pero no después de la readministración del medicamento; y que no se puede explicar por las características de la enfermedad del paciente.	6 a 7
Posible	Una RAM que muestra una relación temporal razonable; puede o no seguir un patrón de respuesta conocido; pero que se puede explicar por las características del estado clínico del paciente.	4 a 5
Condicional	El evento está más probablemente relacionado a otros factores que al medicamento implicado.	1 a 3
	El evento adverso no está relacionado al medicamento sospechoso.	≤0
Improbable	No evaluable/Inclasificable: Una notificación que sugie pero que no puede ser juzgada debido a que la inforn contradictoria, y que no puede ser verificada o com	nación es insuficiente
	Categoría	4 a 5

Análisis de la Ca	lidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacci	ón Adversa
Calidad	Características	
Grado Cero	Cuando no se tiene las fechas de la reacción o de tr	ratamiento.
Grado Uno	Cuando se tiene la fecha de inicio de la reacción adversa y	del tratamiento.
Grado Dos	Si además de los datos anteriores se conoce el desenlace y la inc el fármaco sospechoso y la conducta.	licación terapéutica para
Grado Tres	Si además de los datos del grado dos se conocen la evolución, s complementar con otros diagnósticos.	exo y la edad. Se puede
Grado Cuatro	Cuando posee todos los datos anteriores y constancia de la re complementar con la historia clínica con o sin datos de	
Resultado del Análisis de	e la Calidad de la Información del Reporte de Sospecha de Reacción Adversa (Calidad)	Cuatro
Calidad de la informaxión: O	OI AUU CUATTO	