

**I. Reporte del evento**

Numero de reporte: H002-2025-56

Título del reporte (\*): Risperidona / Hiperprolactinemia Fecha de notificación: 15.05.25

Forma que detecta el caso: Consulta espontánea  Búsqueda activa  Rumor  Noticia  Comentario  Reporte de estudio

Otro(explique): \_\_\_\_\_

Tipo de evento: RAM  Falla terapéutica  Error de medicación  Falsificado/Fraudulento  Uso off-label  Exposición

Seriedad: Sí  No

Razón de seriedad: Hospitalización  Amenaza de la vida  Anomalías Congénitas  Discapacidad  Muerte   
 Incapacidad persistente o significativa  Otra condición médica importante(explique) : \_\_\_\_\_

**II. Notificador**

Nombre completo: Jessica Argentina Amaya Rivas Profesión: Médico

Correo electrónico (\*): amayarivas.jessica@gmail.com Teléfono (\*): 23916500

Nombre del Establecimiento: N.P.A.

**III. Información del Paciente**

Nombre y Apellido o iniciales (\*): KSLR Sexo: M  F

Número de Expediente clínico: 197743500 edad (años): 50 a Peso: 52 Kg. Talla: 155 cm

Departamento y municipio de residencia: Antiguo Cuscatlan, La Libertad Embarazo Sí  No   
 Semanas de embarazo: \_\_\_\_\_

**IV. Historia Clínica**

Fecha de detección/consulta: 21.06.24.

Paciente fue hospitalizado: Sí  No  Fecha de ingreso y fecha de alta: \_\_\_\_\_

Indicación de uso del medicamento (diagnóstico): T. bipolar, episodio depresivo con síntomas psicóticos

Antecedentes Clínicos relevantes: \_\_\_\_\_

Exámenes de Laboratorio: Prolactina 180 ng/dl

Reacciones Adversas/Problema relacionado a medicamento (*)	Fecha de inicio	Fecha de finalización	Acción tomada ante la reacción:
<u>Hiperprolactinemia</u>	<u>Junio. 24</u>	<u>2024.</u>	Medicamento retirado <input checked="" type="checkbox"/> Dosis aumentada <input type="checkbox"/> Dosis reducida <input type="checkbox"/> Dosis no modificada <input type="checkbox"/> Observación/seguimiento <input type="checkbox"/> Tratamiento terapéutico <input type="checkbox"/>

Resultado del manejo de la reacción: Recuperado sin secuelas  Recuperado con secuelas  No recuperado   
 En proceso de recuperación  Fallecido  Se desconoce

¿Desapareció la reacción adversa al suprimir el medicamento sospechoso? Sí  No  No se sabe

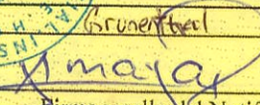
¿Reapareció la reacción al reiniciar el medicamento sospechoso? Sí  No  No se sabe

**V. Medicamento**

Nombre del Medicamento Sospechoso	Dosis diaria	Vía de Administración	Fecha de inicio	Fecha de finalización
<u>Risperidona 2mg</u>	<u>1/2 tab 9/7 (2mg)</u>	<u>VO</u>	<u>2022</u>	<u>2024</u>
Medicamentos concomitantes:				

**Otros datos del medicamento sospechoso**

Nombre Genérico: <u>Risperidona</u>	Concentración <u>2mg</u>
Forma Farmacéutica: <u>tableta</u>	Presentación <u>tableta 20 comprimidos x Caja</u>
Nombre Comercial: <u>Sipron</u>	Registro Sanitario: <u>4054131102007</u>
Laboratorio Fabricante: <u>Brunerfab</u>	Lote: <u>A24051A</u> Vencimiento: <u>31.12.2027</u>


*Diana  
16/05/2025  
3:15 pm*