

Evaluación de seguimiento de profesionales de salud capacitados: resumen del libro de registro de casos clínicos (AM solamente)

Datos recolectados por:		Fecha de recolección:		
Profesionales en la unidad de salud:				
Unidad de salud:				
Fecha de inicio/fin de casos informados en:		Número total de casos durante el tiempo de rendición de informes:		
Régimen de medicamentos				
Describa el régimen utilizado con más frecuencia; incluya la vía de administración y la dosis:				
Casuística de la unidad de salud:				
13 a 15 semanas de gestación	16 a 18 semanas de gestación	19 a 21 semanas de gestación	22 a 24 semanas de gestación	Más de 24 semanas de gestación
No. total de casos:	No. total de casos:	No. total de casos:	No. total de casos:	No. total de casos:
No. total de casos de:	No. total de casos de:	No. total de casos de:	No. total de casos de:	No. total de casos de:
> 12 hrs hasta expulsión: _____	> 12 hrs hasta expulsión: _____	> 12 hrs hasta expulsión: _____	> 12 hrs hasta expulsión: _____	> 12 hrs hasta expulsión: _____
>24 hrs hasta expulsión: _____	>24 hrs hasta expulsión: _____	>24 hrs hasta expulsión: _____	>24 hrs hasta expulsión: _____	>24 hrs hasta expulsión: _____
Expulsión después de Mife: _____	Expulsión después de Mife: _____	Expulsión después de Mife: _____	Expulsión después de Mife: _____	Expulsión después de Mife: _____
AM fallido: _____	AM fallido: _____	AM fallido: _____	AM fallido: _____	AM fallido: _____
Retención de placenta: _____	Retención de placenta: _____	Retención de placenta: _____	Retención de placenta: _____	Retención de placenta: _____
Indicación para AM (No. total):	ASA: _____ APA: _____ ¿Cuántos de los casos de APA se sospecha fueron una intervención insegura? _____			
Anticoncepción post AM (No. total):	Anticonceptivo recibido: _____ LARC (DIUC/Implante): _____ No registrado: _____			
Analgesia durante AM (No. total):	Utilizada: _____ (Tipo de medicamento: _____) Rechazada: _____ No registrado: _____			
Eventos adversos				
¿Hubo eventos adversos serios (EAS)? Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Si sí, ¿cuántos? _____ Si sí, ¿fueron informados al personal correspondiente? Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>				
NOTA: Si los eventos adversos serios no fueron informados, llene el formulario de EAS y envíelo al personal correspondiente lo antes posible.				
¿Hubo algún otro evento adverso? Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Si sí, ¿cuántos? _____ Si sí, ¿fueron registrados en el libro de registro? Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>				
Comentarios (utilice el reverso si es necesario) Si se indicó AM fallido, por favor comente sobre cómo se logró un aborto completo.				

	Expulsión fetal después de mife solamente	< o = 12 hrs hasta la expulsión fetal	>12 hrs hasta la expulsión fetal	> o = 24 hrs hasta la expulsión fetal	AM fallido	No registrado	Total	Retención de placenta	ASA	APA
13 a 15 semanas de gestación										
16 a 18 semanas de gestación										
19 a 21 semanas de gestación										
22 a 24 semanas de gestación										
>24 semanas de gestación										
Total										

	Ninguno	Píldoras/Depo provera	LARC: Implante/DIUC	Condomes	Esterilización	Total recibido
Anticonceptivo post AM						
Total						

Definiciones/abreviaturas

Aborto con medicamentos: AM

Aborto con medicamentos en el segundo trimestre: AMST

Tiempo hasta la expulsión: Se refiere al tiempo que transcurre hasta la expulsión del feto, pero no necesariamente de la placenta.

Expulsión después de mifepristona: Una expulsión que ocurre después de administrada la mifepristona pero antes de administrar la dosis de misoprostol.

AM fallido: Fue necesario realizar el aborto con otro método ("quirúrgico"): por ejemplo, histerotomía o dilatación y evacuación. Este término no se refiere a un aborto con medicamentos cuya finalización requiere más de cinco dosis de misoprostol.

Retención de placenta: Se refiere a la necesidad de manejo activo para extraer la placenta: por ejemplo por extracción manual, con el uso de pinzas y/o con el uso de AMEU o D&C.

Eventos adversos

- Ejemplos de eventos adversos serios: necesidad de transfusión, infección que requiere antibióticos por vía IV y/u hospitalización, necesidad de laparotomía/histerotomía, ruptura uterina, necesidad de hospitalizaciones repetidas, reacciones a medicamentos que requieren tratamiento de emergencia, mal funcionamiento del instrumental de AMEU que causa complicaciones, muerte.
- Ejemplos de otros eventos adversos: necesidad de manejo activo de la placenta sin hemorragia o necesidad de transfusión.