



**La salud
es de todos**

Minsalud

MIPRES – Novedades

Versión 2.6-2019.10.24.01

Contenido

- 01.** Inclusión de la opción Consentimiento Informado para el uso del medicamento UNIRS.
- 02.** En el Módulo de Tutelas, los Servicios Complementarios Tutelas, se pueden reportar en el Método Suministros Versión 1.0 del Web Services Prescripción.
- 03.** En el Formulario para Contingencia, inclusión de Tipos de Documentos y generación de mensaje de alerta.

1. Inclusión de la opción Consentimiento Informado

En los módulos de Prescripción y Transcripción, sólo al seleccionar un medicamento del listado UNIRS, se visualizará la opción “*El consentimiento informado para el uso del medicamento UNIRS existe y reposa en la Historia Clínica del paciente.*”

The screenshot displays the 'REGISTRAR PRESCRIPCIÓN' interface. At the top, there are navigation buttons: 'Prescripción NO PBSUPC', 'Actualizar Datos', and 'Salir'. Below this is a menu with icons for 'I', 'M', 'P', 'D', 'N', and 'S', with 'M' highlighted in orange and labeled 'MEDICAMENTOS'. The main section is titled 'DATOS DE LA PRESCRIPCIÓN DEL MEDICAMENTO NO PBSUPC' and includes a 'Tipo de prestación' dropdown set to 'Única' (radio button selected) and 'Sucesiva'. The search section contains a search bar for 'Principio Activo' with a search icon and a red 'X' icon. Below the search bar, a table shows the search results for 'ACIDO VALPROICO'. The 'Forma Farmacéutica' dropdown is set to 'TABLETAS DE LIBERACION NO MODIFICADA' and the 'Via Administración' dropdown is set to 'ORAL'. The 'Indicaciones UNIRS' section contains a table with one row for 'Uso pediátrico de formas farmacéuticas sólidas orales en las indicaciones de síndromes convulsivos, en trastorno bipolar I y II como mantenimiento. Igualmente se sugiere emplear formas farmacéuticas líquidas orales en niños menores de 11 años. Debe tenerse cuidado en niños menores de 2 años por posibilidades de toxicidad hepática. NO UTILIZAR EN PROFILAXIS DE MIGRAÑA EN NIÑOS.' Below this, there is a question: '¿Las indicaciones del Medicamento están relacionadas con las indicaciones - UNIRS?' with radio buttons for 'Si' and 'No'. At the bottom, a red-bordered box highlights a checkbox labeled 'El consentimiento informado para el uso del medicamento UNIRS existe y reposa en la Historia Clínica del paciente'.

Prescripción NO PBSUPC Actualizar Datos Salir

REGISTRAR PRESCRIPCIÓN

I — M — P — D — N — S

MEDICAMENTOS

DATOS DE LA PRESCRIPCIÓN DEL MEDICAMENTO NO PBSUPC

Tipo de prestación: Única Sucesiva

Buscar Principio Activo en Denominación Común Internacional - DCI:

#	Principio activo
X	ACIDO VALPROICO

Buscar Concentraciones

Principio activo-concentración
[ACIDO VALPROICO] 250mg/1U

Forma Farmacéutica:
TABLETAS DE LIBERACION NO MODIFICADA

Via Administración:
ORAL

Aclaración cobertura:

Observaciones cobertura:

Indicaciones UNIRS:

Indicación
<input type="checkbox"/> Uso pediátrico de formas farmacéuticas sólidas orales en las indicaciones de síndromes convulsivos, en trastorno bipolar I y II como mantenimiento. Igualmente se sugiere emplear formas farmacéuticas líquidas orales en niños menores de 11 años. Debe tenerse cuidado en niños menores de 2 años por posibilidades de toxicidad hepática. NO UTILIZAR EN PROFILAXIS DE MIGRAÑA EN NIÑOS.

¿Las indicaciones del Medicamento están relacionadas con las indicaciones - UNIRS? Si No

El consentimiento informado para el uso del medicamento UNIRS existe y reposa en la Historia Clínica del paciente

Inclusión de la opción Consentimiento Informado

Al seleccionar la opción permite agregar el medicamento del listado UNIRS y pasar por la evaluación de la Junta de Profesionales de la Salud de lo contrario le generará un mensaje de validación.

El consentimiento informado para el uso del medicamento UNIRS debe existir y reposar en la Historia Clínica del paciente

La salud es de todos Minsalud **MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCION SOCIAL**

REPORTE DE PRESCRIPCIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD NO FINANCIADAS CON RECURSOS DE LA UPC O SERVICIOS COMPLEMENTARIOS

Login: CC39658062 Usuario: PNOMBRE PAPELLIDO Rol: ROL_PRESCRIPTOR
Nit: 900341661 Codigo: 700010122201 Entidad: 3 UNIDAD MEDICA ESPECIALIZADA SA

Prescripción NO PBSUPC Actualizar Datos Salir

REGISTRAR PRESCRIPCIÓN

I — M — P — D — N — S
MEDICAMENTOS

DATOS DE LA PRESCRIPCIÓN DEL MEDICAMENTO NO PBSUPC

Tipo de prestación: Única Sucesiva

Buscar Principio Activo en Denominación Común Internacional - DCI:

#	Principio activo
1	ACIDO VALPROICO

Principio activo-concentración
[ACIDO VALPROICO] 250mg/1U

Forma Farmacéutica:
TABLETAS DE LIBERACION NO MODIFICADA

Via Administración:
ORAL

Aclaración cobertura:

Observaciones cobertura:

Indicaciones UNIRS:

Indicación
<input checked="" type="checkbox"/> Uso pediátrico de formas farmacéuticas sólidas orales en las indicaciones de síndromes convulsivos, en trastorno bipolar I y II como mantenimiento. Igualmente se sugiere emplear formas farmacéuticas líquidas orales en niños menores de 11 años. Debe tenerse cuidado en niños menores de 2 años por posibilidades de toxicidad hepática. NO UTILIZAR EN PROFILAXIS DE MIGRAÑA EN NIÑOS.

¿Las indicaciones del Medicamento están relacionadas con las indicaciones - UNIRS? Si No

El consentimiento informado para el uso del medicamento UNIRS existe y reposa en la Historia Clínica del paciente

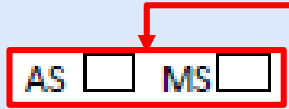
2. En el Módulo Tutelas:

Los servicios complementarios Tutelas, que se prescriben por este Módulo, pueden ser reportados a través del “Web Services Prescripción”, en el método Suministros Versión 1.0, sin tener en cuenta la fecha de prescripción.

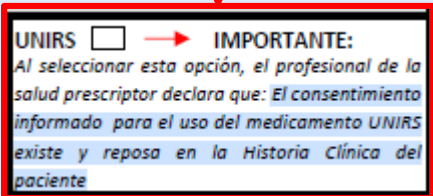
3. Formulario para Contingencia

Se incluyeron los Tipos de Documentos:

- ❖ AS: Adulto sin Identificación
- ❖ MS: Menor sin Identificación



Al seleccionar el Tipo de Medicamento UNIRS, se genera el siguiente mensaje, para el Profesional de la Salud Prescriptor.



MIPRES NoPBSUPC - FORMULARIO PARA CONTINGENCIA
REPORTE DE PRESCRIPCIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD NO FINANCIADAS CON RECURSOS DE LA UPIC
O SERVICIOS COMPLEMENTARIOS
TRANSCRIPCIÓN

I. MOTIVO IMPOSIBILIDAD DE ACCESO Y REGISTRO EN MIPRES

1) Seleccionar la opción que corresponda, y describir la situación.
Dificultades técnicas: Ausencia de servicio eléctrico Adyacencia: _____ Firma del profesional de salud _____
Falta de conectividad Inconsistencia de afiliación o identificación

II. DATOS DE LA INSTITUCIÓN PRESTADORA DE SERVICIOS

2) Fecha: Año: _____ Mes: _____ Día: _____ Hora: _____ : _____ : _____
3) Regin Social: _____ 4) NIT: _____
5) Código Habilitación: _____

III. IDENTIFICACIÓN DEL PROFESIONAL DE LA SALUD

6) Tipo Documento Identificación: CC CE 7) Número Documento Identificación: _____
8) Nombre Completo: _____ 9) Especialidad: _____ 10) Registro Profesional: _____

IV. DATOS INICIALES

DATOS DEL PACIENTE

11) Tipo Documento Identificación: CC RC TI CE PA NV CD SC PR PE 12) Número Documento Identificación: _____
13) Nombre Completo: _____

14) ÁMBITO DE ATENCIÓN
Ambulatorio No Priorizado Ambulatorio Priorizado Hospitalario Domiciliario Hospitalario Internación Urgencias

15) ¿La prestación es una referencia/contrareferencia? Sí No Sólo aplica para tecnologías de Medicamentos y Procedimientos NOPBSUPC en ámbito Hospitalario Internación o Urgencias

16) ¿Paciente con enfermedad bucal? Sí No 17) Cui? _____

¿SE GENERA LA SOLICITUD

1) Tipo Documento Identificación: CC RC TI CE PA NV CD SC PR PE
AS MS
Estado 1: _____
Estado 2: _____

V. MEDICAMENTOS

18) Tipo de Medicamento: Medicamento Vital no Disponible Preparación Magistral
19) Al diligenciar este formulario certificar que:
1. EL MEDICAMENTO A PRESCRIBIR NO ESTÁ FINANCIADO POR EL PBLUPC.
2. EL MEDICAMENTO A PRESCRIBIR NO SE ENCUENTRA EN FASE EXPERIMENTAL.
3. SE UTILIZARON LOS MEDICAMENTOS EXISTENTES EN EL PBLUPC - Selección Única.
Medicamento utilizado DO: _____ Descripción de la Salud: _____
- Se utilizó y no se obtuvieron resultados clínicos o parámetros satisfactorios en el término previsto de sus indicaciones.
- Se utilizó y se observaron reacciones adversas o intolerancia por el paciente
4. O, SE DISCARTARON LOS MEDICAMENTOS EXISTENTES EN EL PBLUPC - Selección Única. (Si usó pape 4 a 6)
Medicamento descartado DO: _____ Descripción de la Salud: _____
- Se descartó porque se prevén reacciones adversas o intolerancia por el paciente
- Se descartó porque existen indicaciones o contraindicaciones expresas
- Se descartó porque no existe otra alternativa en el PBLUPC
- Se descartó porque se tiene mayor evidencia científica disponible sobre seguridad, eficacia y efectividad clínica
5. LA INDICACIÓN O USO PREVISTO DEL MEDICAMENTO ESTÁ REGISTRADO/APROBADO POR EL COMPETENTE.
O, EL MEDICAMENTO APARECE EN LA LISTA DE USO NO INDICADO EN EL REGISTRO SANITARIO - UNIRS. → ARCHIVAR ANÁLISIS DE LA AJUSTA DE PROFESIONALES DE LA SALUD
6. EXISTE EVIDENCIA CIENTÍFICA DISPONIBLE SOBRE SEGURIDAD, EFICACIA Y EFECTIVIDAD CLÍNICA.
Descripción de la evidencia: _____

IV. Espacio a ser diligenciado por el Profesional de Salud con Rol Transcriptor de la EPS:

82) Fecha Transcripción: Año: _____ Mes: _____ Día: _____ Hora: _____ : _____ : _____
83) Número de prescripción que genera MIPRES No PBSUPC: _____
84) Firma profesional de salud Transcriptor