



Inclusión de pacientes en el Programa de Farmacovigilancia Intensiva

Cuando el médico tratante haya decidido que Clozapina Fabra es la opción para su paciente con esquizofrenia resistente al tratamiento, debe cumplir con los siguientes pasos:

- * Solicita un hemograma basal para determinar si el paciente está en condiciones de usar Clozapina Fabra (cuando el recuento inicial leucocitario sea $>3500 / \text{mm}^3$ y el recuento absoluto de neutrófilos $>2000 / \text{mm}^3$).
- * Explica al paciente sobre los posibles efectos adversos hematológicos asociados al tratamiento con Clozapina.
- * Notifica al paciente sobre las características de los controles, Fase I: semanal, durante las primeras 18 semanas de tratamiento; Fase II: mensual, mientras reciba el tratamiento.
- * Hace firmar el Consentimiento Informado al paciente y a su representante legal, quedando una copia junto con la historia clínica y otra en poder del paciente.
- * Consigna los datos requeridos en la Solicitud de Ingreso al Programa de Monitoreo y la hace llegar al Centro Coordinador Clozapina Fabra, a través del APM, fax o Técnico que efectúa el hemograma.
- * Permite que el paciente seleccione, a su comodidad, un Laboratorio de Análisis Clínicos del listado de laboratorios; o consulta con el Centro Coordinador al teléfono: 0800 444 2223.
- * Prescribe Clozapina Fabra, en receta por duplicado, incluyendo al pie de la misma la leyenda "hemograma normal" y la fecha en que fue realizado; sin este requisito, el farmacéutico no puede dispensar el medicamento.

Completados estos pasos, el Centro Coordinador Clozapina Fabra:

- a. Recepciona la solicitud de ingreso e incluye al paciente en el Programa de Farmacovigilancia Intensiva de Clozapina Fabra.
- b. Efectúa el seguimiento y control de los hemogramas, monitoreando los resultados.
- c. Informa al médico tratante sobre los resultados de los hemogramas.
- d. Respalda al médico tratante y lo asesora en emergencias hematológicas.
- e. Laboratorios Fabra se hace cargo del Programa de Farmacovigilancia y en los pacientes con neutropenias graves y / o agranulocitosis, suministra los factores estimulantes de colonias (Filgrastim).