



**Universidad
Norbert Wiener**

Universidad Privada Norbert Wiener

Facultad de Farmacia y Bioquímica

Escuela Académico Profesional de Farmacia y Bioquímica

Nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a
pacientes con Covid-19 del centro materno infantil César
López Silva de Villa el Salvador, junio -setiembre 2021

Tesis para optar el título profesional de Químico Farmacéutico

Presentado por:

Arista Tejada, Eudis

Código ORCID: 0000-0002-2376-7672

Bada Gil, Cinthya Pamela

Código ORCID: 0000-0001-5122-4950

Asesora: Mg. Collantes Llacza, Adela Marlene

Código ORCID: 0000-0001-8551-4024

Lima – Perú

2022

Tesis

**NIVEL DE SATISFACCIÓN EN EL SEGUIMIENTO
FARMACOTERAPÉUTICO A PACIENTES CON COVID-19 DEL
CENTRO MATERNO INFANTIL CÉSAR LÓPEZ SILVA, 2021**

Asesora

Mg. COLLANTES LLACZA, ADELA MARLENE

Código ORCID 0000-0001-8551-4024

DEDICATORIA

A mi madre Esperanza, por haberme apoyado en todo momento, por sus consejos, sus valores, por la motivación constante que me ha permitido ser una persona de bien, pero más que nada, por su amor.

A Wilman, mi amor y compañero de vida.

A mi hijo Gabriel por su comprensión, amor y apoyo en la culminación de este trabajo.

Br. Bada Gil, Cinthya Pamela

DEDICATORIA

Esta tesis está dedicada en primer lugar a Dios que sin el nada hubiera sido posible, fue mi fortaleza y mi continuo apoyo en momentos de incertidumbre y recargo.

A mis padres que fueron mi continuo recordatorio que no sería fácil el camino, pero que nunca imposible, siempre confiando en mi capacidad de lograr todos mis objetivos, estuvieron durante toda mi carrera para apoyarme y alentarme a continuar.

Br. Arista Tejada, Eudis

AGRADECIMIENTO

Agradezco a Dios por darme salud en estos tiempos de pandemia e iluminar mi camino para superar todo obstáculo para lograr mis objetivos y haberme permitido culminar este trabajo de investigación.

A mi madre por darme el amor y ser el pilar fundamental en todo lo que soy, en toda mi educación, tanto académica, como de la vida, por su incondicional apoyo a través del tiempo.

A mi Universidad y cada uno de mis maestros que me brindaron conocimientos que es lo más importante que el ser humano va adquiriendo a lo largo de la vida.

Br. Bada Gil, Cinthya Pamela

AGRADECIMIENTO

Primeramente, agradecer a Dios por cuidarme y llenarme de buena salud en estos tiempos de incertidumbre que estamos pasando gracias, Dios por guiar mi camino día a día y por darme las fuerzas necesarias para poder terminar satisfactoriamente esta tesis.

A mis padres por ser el pilar fundamental en toda mi vida, por siempre confiar en mí y por su incondicional apoyo durante todo el proceso universitario. A mi asesora y maestra de tesis, Mg. Adela Collantes por brindarme todos sus conocimientos, por guiarme durante el desarrollo de esta tesis en base a su experiencia y sabiduría.

Br. Arista Tejada, Eudis

ÍNDICE GENERAL

DEDICATORIA	iii
AGRADECIMIENTO.....	v
ÍNDICE GENERAL.....	vi

ÍNDICE DE TABLAS	x
ÍNDICE DE FIGURAS	xi
RESUMEN	xii
ABSTRACT	xiii
INTRODUCCIÓN	xiv
1.1. Planteamiento del problema.....	1
1.2 Formulación del problema	4
1.2.1 Problema general.....	4
1.2.2 Problemas específicos	4
1.3 Objetivos de la investigación	5
1.3.1 Objetivo general	5
1.3.2 Objetivos específicos.....	5
1.4 Justificación de la investigación	6
1.4.1 Teórica.....	6
1.4.2 Metodológica.....	6
1.4.3 Práctica.....	6
1.5 Limitaciones de la investigación.....	7
CAPITULO II: MARCO TEÓRICO	8
2.1. Antecedentes de la investigación	8
2.2. Bases Teóricas	11
2.2.1. Satisfacción del paciente	11
2.2.2. Coronavirus SARS-CoV-2.....	12
2.2.3. Seguimiento Farmacoterapéutico (SFT):	16
2.2.4. Metodología Dáder:.....	17
2.2.5. Problemas relacionados respecto a los medicamentos (PRM):	20
2.2.6. Definición actual del término PRM:	20
2.2.7. Resultados Negativos asociados a la Medicación	21
2.2.8. Clasificación de los resultados negativos asociados a la medicación	21
2.2.9. Intervención farmacéutica	22
2.2.10. Categoría de Intervención farmacéutica.....	23
2.3. Formulación de hipótesis	23

CAPITULO III: METODOLOGÍA	24
3.1. Método de investigación	24
3.2. Enfoque investigativo	24
3.3. Tipo de investigación	25
3.4. Diseño de la investigación	25
3.5. Población, muestra y muestreo	25
3.6. Variables y Operacionalización	26
3.7. Técnicas e instrumentos de recolección de datos.....	30
3.7.1 Técnica e instrumento	30
3.7.2. Descripción	30
3.7.3. Validación.....	31
3.7.4. Confiabilidad.....	32
3.8. Procesamiento y análisis de datos	32
3.9. Aspectos éticos.....	33
CAPITULO IV. PRESENTACION Y DISCUSION DE RESULTADOS	34
4.1. Resultados	34
4.1.1. Análisis descriptivo de los resultados	34
4.1.2. Discusión de resultados.....	41
5.1. Conclusiones.....	44
5.2. Recomendaciones	45
REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS	46
Anexo 1. Matriz de consistencia	52
Anexo 2. Instrumento de recolección de toma de muestra.....	53
Anexo 3. Formato de entrevista Dáder.....	54
Anexo 4. Formato de consentimiento informado.....	60
Anexo 5. Consentimientos informados firmados por los pacientes	63
Anexo 6. Autorización para la realización del proyecto de investigación	184
Anexo 8. Carta de conformidad del comité institucional de ética para la investigación.....	186
Anexo 9. Informe del asesor de Turnitin.....	187

Anexo 10. Registro fotografico..... 188

ÍNDICE DE TABLAS

	Pág.
Tabla 1. Listado, no exhaustivo ni concluyente, de PRM, señalado como posibles causas de un RNM.	21
Tabla 2. Clasificación de los RNM.	22
Tabla 3. Operacionalización de variables	29
Tabla 4. Distribución de pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021 según edad, sexo e IMC.	34
Tabla 5. Nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.	35
Tabla 6. Nivel de satisfacción en su dimensión logros alcanzados por la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador - Junio 2021	36
Tabla 7. Nivel de satisfacción en su dimensión experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador - Junio 2021.	37

ÍNDICE DE FIGURAS

	Pág.
Figura 1. Fases de la "Metodología Dáder del Seguimiento Fármaco Terapéutico". Resumido y adaptada	19
Figura 2. Resultados clínicos negativos asociados a la medicación (RNM) encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico.	38
Figura 3. Problemas relacionados con medicamentos encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico.	39
Figura 4. Categorías de las intervenciones realizadas en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva.	40

RESUMEN

La presente investigación tiene como **objetivo** “Determinar el nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva, 2021”. **Método:** La presente investigación es de diseño observacional, y prospectivo, realizado en una muestra de 30 pacientes con covid-19, en los que se realizó seguimiento farmacoterapéutico y se buscó determinar el nivel de satisfacción; estuvo conformada por 121 pacientes que salieron positivos en los meses de junio a setiembre del 2021. **Resultados:** el 56,7% (n=17) de los pacientes consideraron estar muy satisfechos con el seguimiento farmacoterapéutico; el 92,4% corresponden al resultado negativo asociado a la medicación de clase problema de salud no tratado; el 92,4% corresponden con un problema relacionado con medicamento de tipo problema de salud insuficientemente tratado; el 93,9% de intervención farmacéutica fue por la categoría de estrategia farmacológica. **Conclusiones:** En el seguimiento farmacoterapéutico se encontró un nivel de satisfacción muy satisfecho en 56,7% en los pacientes con Covid-19, los logros alcanzados por la intervención farmacéutica, tuvo un resultado con un buen porcentaje de acogida alcanzando un nivel de muy satisfecho 80%, en la experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico se logró que estos tengan un buen impacto, logrando un nivel de satisfacción “satisfecho” en 50,3%, y los resultados negativos asociados a la medicación en su gran mayoría fueron por problemas de salud no tratados en 92,4%.

Palabra clave: Nivel de satisfacción, seguimiento farmacoterapéutico, Covid-19

ABSTRACT

The **objective** of this research is to "Determine the level of satisfaction in the pharmacotherapeutic follow-up of patients with Covid-19 at the César López Silva Maternal and Child Center, 2021". **Method:** This research is of an observational and prospective design, conducted on a sample of 30 patients with covid-19, in whom pharmacotherapeutic follow-up was carried out and the level of satisfaction was sought to be determined; it was made up of 121 patients who tested positive in the months of June to September 2021. **Results:** 56.7% (n=17) of the patients considered they were very satisfied with the pharmacotherapeutic follow-up; 92.4% correspond to the negative result associated with the untreated health problem class medication; 92.4% correspond to an insufficiently treated health problem related to medication; 93.9% of pharmaceutical intervention was for the pharmacological strategy category. **Conclusions:** In the pharmacotherapeutic follow-up, a very satisfied level of satisfaction was found in 56.7% in patients with Covid-19, the achievements achieved by the pharmaceutical intervention, had a result with a good percentage of reception reaching a level of very satisfied. 80%, in the patient's experience in the pharmacotherapeutic follow-up, these had a good impact, achieving a "satisfied" level of satisfaction in 50.3%, and the negative results associated with the medication were mostly due to problems untreated health in 92.4%.

Key word: Level of satisfaction, pharmacotherapeutic follow-up, Covid-19

INTRODUCCIÓN

En el mundo se viene desarrollando una pandemia provocada por el virus "SARS-CoV-2", esta infección fue llamada "Covid-19", denominada así por la OMS en marzo 2020, cuando se reportaron 114 países con de 118 000 casos positivos y más de 4 291 fallecidos (1).

Esta pandemia global, se incrementó en más de 10 millones de contagios en el mundo, actualmente, se sigue registrando aumentos drásticos principalmente en Latinoamérica y Estados Unidos. Según la OMS muchos países en el mundo siguen viviendo rebrotes al aperturar sus actividades para mejorar sus economías (2). En este contexto el Covid-19 en el Perú el MINSA informó 974 000 casos positivos y 36 274 fallecidos. Condición evidente de un impacto en la salud pública y la imperante necesidad de una buena medida de soporte de atención de salud, seguimiento de los tratamientos de soporte de las comorbilidades por la complicación que esta enfermedad presenta en todos los grupos de edades, principalmente en adultos mayores (3).

El incremento acelerado de casos positivos de Covid-19 en un periodo de tiempo bien corto, evidencio la incapacidad del sistema de salud de hospitales y centros de salud de primer nivel en el cuidado de salud de la población que presenta esta enfermedad. Se observa la falta de atención medica en esta pandemia de Covid-19 y en las enfermedades pre existentes antes de la pandemia; esta situación conlleva que todos los profesionales de la salud aporten con sus trabajos especializados y contrarrestar esta deficiencia de atención necesaria para la mejora de la salud pública emergente (4).

En el presente trabajo de investigación se desarrolla en el primer capítulo denominado el problema de investigación, formulando preguntas y objetivos; así mismo la justificación del trabajo y por último las limitaciones enfrentadas durante el desarrollo del trabajo.

En el segundo capítulo se abordan antecedentes de investigaciones sobre el tema planteado, que de acuerdo con la realidad presentada, no se encontró evidencias nacionales e internacionales; además en este capítulo se describen las bases teóricas planteadas en la presente investigación. Para el tercer capítulo denominado metodología, se desarrolla el método de investigación, tipo de investigación, diseño, la población, muestra y muestreo, las variables y técnicas e instrumentos de recolección de datos, termina con el análisis estadístico y aspectos éticos.

En el siguiente cuarto capítulo sobre la presentación y discusión de resultados, se presentan los resultados en tablas y figuras y la discusión de resultados. Para finalizar en el quinto capítulo se describen las conclusiones y recomendaciones con relación al tema desarrollado por parte de los autores.

CAPITULO I: EL PROBLEMA

1.1. Planteamiento del problema

La enfermedad de Covid-19 ocasiona una alta tasa de contagios por "SARS-CoV-2"; por lo que se dispuso prioridad en la atención a los pacientes infectados, observando en consecuencia que los servicios colapsen y que los pacientes tomen la decisión en no asistir a los centros de salud, contraviniendo que no reciban una atención medica oportuna, inclusive ha surgido la necesidad de la automedicación por parte de los pacientes que padecen de los síntomas de la enfermedad (5). También se ha observado el uso indiscriminado de fármacos que conllevan a producir un problema en la salud pública, se puede mencionar otras observaciones como la falta de efectividad, el no cumplimiento de la asesoría médica y la presencia de reacciones adversas infrecuentes.

El centro materno infantil César López Silva, pertenece al primer nivel de atención; y es centro de referencia de cinco puestos de salud de la Micro Red de Salud César López Silva, que brinda atención de consulta externa y programa de salud; tiene una población asignada de 61 865 habitantes. En el año 2019 tuvo 5 244 pacientes atendidos, y en el año 2020 tuvo 9 950. En el año 2021 se atendieron 360 pacientes con COVID-19 positivos, representando al 3,6% de pacientes atendidos.

Todos estos inconvenientes incrementan el problema de salud en la actualidad durante esta situación de salud mundial de la Covid-19, provocando problemas en el proceso de atención de los pacientes infectados; por esta razón, es importante desarrollar un estudio que garantice la implementación eficaz de un servicio farmacéutico a través de un programa de Seguimiento Farmacoterapéutico. Este programa se plantea para optimizar el uso de los medicamentos de acuerdo con el tratamiento médico, pero mejorando la responsabilidad social y personal con la adherencia, donde además se prevalezcan la prevención y detección; este programa ayudará también a crear mejoras en el uso indiscriminado de los medicamentos, con el objetivo de mejorar la farmacoterapia y la salud de los pacientes (6).

Ante la búsqueda de evidencias sobre este servicio farmacéutico, específicamente dirigido a la atención de pacientes con Covid-19; no se encontró trabajos realizados local e internacional. A pesar de que la cantidad de fallecidos y casos positivos en la emergencia de salud global y local ocasionada por la pandemia del Covid-19, se ha puesto en descubierto el problema de salud nacional, así como en los diversos países que han desarrollado esta enfermedad. Las altas tasas de incidencia de la infección del nuevo coronavirus (SARS-CoV-2) ha puesto al descubierto la ineficacia a un tratamiento protocolado frente al (Covid-19), además al no tener establecido un seguimiento farmacoterapéutico eficaz y reglamentado por los países en todo el mundo, ha fomentado el gran número de muertes en esta pandemia, por lo que se evidencia la necesidad de poder implementar medidas que puedan facilitar el cuidado y acompañamiento en la recuperación de los pacientes enfermos con la Covid-19 (7).

Por lo expuesto anteriormente la atención farmacéutica se puede definir como la responsabilidad asumida sobre el resultado de la farmacoterapia, posterior al

tratamiento realizado por los pacientes (8). Como consecuencia del progreso de la "Atención Farmacéutica" el responsable en la dispensación de medicamentos realizados por un profesional de salud como el farmacéutico, se ha visto que cumple funciones más que solo un dispensador de medicamentos además debe ser un partícipe directo en la solución de problemas relacionados con el uso incorrecto de los medicamentos, para contribuir con el cuidado al paciente.

Actualmente, por esta condición de la pandemia la población presenta un problema de salud que origina sufrimiento en las personas y fragilidad en la economía de los hogares, esta situación se puede mejorar con el trabajo de un profesional farmacéutico que priorice la adecuada farmacoterapia en la salud a los pacientes con el Seguimiento Farmacoterapéutico que se encuentra incluido en los procedimientos técnicos-científicos aplicados en la "Atención Farmacéutica" (9).

La adecuada realización de procedimientos que se siguen en un seguimiento farmacoterapéutico se encuentra estandarizadas para establecimientos públicos y privados en el "Manual de Buenas Prácticas de Dispensación - Ley N° 29459" por la Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en el artículo 22. Adicionalmente, el "Reglamento D.S. N° 014-2011-SA, artículo 110, 111 y 126" estipulando en la necesidad de contar con la certificación adecuada correspondientes a las Buenas Prácticas en técnicas y procedimientos de ámbito relacionados desde la síntesis del principio activo hasta la dispensación de los medicamentos, que se incluyen en el seguimiento farmacoterapéutico (10).

En este sentido para aportar con información científica actual y local se planteó la presente tesis que pretende dar respuesta a la siguiente formulación del problema.

1.2 Formulación del problema

1.2.1 Problema general

¿Cuál es el nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?

1.2.2 Problemas específicos

- a) ¿Cuál es el nivel de satisfacción en su dimensión logros alcanzados por la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?
- b) ¿Cuál es el nivel de satisfacción en su dimensión experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?
- c) ¿Cuáles son los resultados negativos asociados a la medicación según su clasificación encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?
- d) ¿Qué tipos de problemas relacionados con medicamentos se presenta en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?

- e) ¿Cuál es la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?

1.3 Objetivos de la investigación

1.3.1 Objetivo general

Determinar el nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.

1.3.2 Objetivos específicos

- a) Determinar el nivel de satisfacción en su dimensión logros alcanzados por la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.
- b) Determinar el nivel de satisfacción en su dimensión experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.
- c) Identificar los resultados negativos asociados a la medicación según su clasificación encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.
- d) Identificar los tipos de problemas relacionados con medicamentos encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-

19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.

- e) Determinar las categorías de las intervenciones farmacéuticas realizadas en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.

1.4 Justificación de la investigación

1.4.1 Teórica

La información obtenida de la investigación contribuye en conocer el nivel de satisfacción en un seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19; y de esta forma se aporta con evidencia local para mejorar el manejo de los pacientes con Covid-19 y la participación del profesional químico farmacéutico en el equipo de salud.

1.4.2 Metodológica

La investigación aporta un modelo de trabajo de seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 y el nivel de satisfacción por el trabajo desarrollado por el farmacéutico hospitalario. De esta forma se contribuye con una metodología de servicio, y para la investigación de casos de pacientes con Covid-19.

1.4.3 Práctica

La presente investigación contribuye como evidencia de trabajo complementario dirigido al seguimiento de pacientes; para que las autoridades

incluyan dentro del equipo de salud en la atención de pacientes con Covid-19, al químico farmacéutico como un profesional complementario al equipo de los profesionales de la salud.

1.5 Limitaciones de la investigación

- No fue posible realizar el seguimiento farmacoterapéutico de forma presencial por las medidas de prevención en el manejo de los pacientes con Covid-19. Por lo que se realizaron por vía telefónica y WhatsApp proceso que fue aprobado de acuerdo a la resolución N°1177-2021 por el Comité de Ética .
- El consentimiento informado de los pacientes con covid-19, se realizó de forma virtual por el cumplimiento de medidas de seguridad.
- La disposición de los pacientes por el estado de salud de la enfermedad fue complicada y muchos no aceptaron la encuesta.

CAPITULO II: MARCO TEÓRICO

2.1. Antecedentes de la investigación

En el trabajo de **Rubiños, (2019)** sobre un seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con hipertensión, se plantean como objetivo “*identificar cuáles pueden ser los orígenes de los problemas relacionados a medicamentos*”. La metodología propuesta fue un diseño descriptivo, prospectivo, y longitudinal por el periodo de 6 meses, en el que participaron 22 pacientes con edad de 82 años en promedio; el 70% de los participantes fueron mujeres. El investigador realizó el estudio con la metodología DADER mediante el uso de fichas SFT y revisando historias clínicas, además de entrevistas a los pacientes. Su resultado fue que gran parte de los pacientes presentaron enfermedades como: gastritis, hipertensión arterial, hipercolesterolemia, entre otros. Concluyó su trabajo con 20 pacientes, de los 22 pacientes que iniciaron su investigación. Encontró 48 PRM, de estos el 44% fueron clasificados como PRM 1; y 25% de los casos de PRM, fueron clasificados como PRM 5; también mostraron que existen una asociación de diversos factores como: cantidad de diagnósticos y medicamentos, además del nivel de educación (11).

El estudio de **Díaz, et al., (2019)**, tuvo como objetivo “*Establecer los parámetros básicos en la implementación del SFT*”, para cumplir este objetivo establecieron una propuesta metodológica, con la formación en el que agruparon a 16 farmacéuticos con requisito de 5 años de experiencia en los centros farmacéuticos

ubicados en la comunidad. Como metodología de estudio utilizaron cuestionarios, además de proponer condiciones básicas que ayuden en la estructuración e implementación de un SFT en farmacias comunitarias en Cuba. Como resultados obtenidos fueron que la propuesta establecida, generó la evaluación de las condiciones en el que se encontraban los farmacéuticos para el cumplimiento de sus funciones de trabajo. Concluyeron que si se cumple estas condiciones, es posible realizar una generalización; y de esta forma plantear correctamente un servicio de seguimiento farmacoterapéutico a la población. Es importante que la utilización de los procedimientos de los servicios de atención farmacéutica debe ser tomados en consideración como trabajo prioritario para contemplar la activación y mejore el gasto público y de esa forma mejorar el sistema nacional de salud nacional (12).

En su trabajo **Rendón e Izaguirre, (2018)** se propusieron como objetivo “*un programa de SFT en pacientes VIH positivos*”; planteando un diseño metodológico de investigación cuasiexperimental y enfoque cuantitativo con un alcance correlacional y prospectivo, su modelo de estudio fue aleatorizado para el desarrollo del "Seguimiento Farmacoterapéutico". Como resultados tuvieron 31 participantes de ambos sexos infectados con VIH, con edades de 21 y 35 años y con inicio de tratamiento antirretroviral de 6 meses antes del estudio. Los autores concluyeron que la adherencia terapéutica y el "seguimiento Farmacoterapéutico" son importantes, inclusive en pacientes que presentan enfermedades preexistentes con infección de VIH (13).

Para su investigación **Rodríguez, (2018)** propuso como objetivo “*Investigar y caracterizar el efecto en el planteamiento de un programa de Seguimiento Farmacoterapéutico*” considerando las características de satisfacción de habitantes asiduos de farmacias comunitarias. Método: utilizó la metodología Dáder a través de procedimientos validados. Participaron 35 pacientes mayores de edad de ambos sexos,

cuyo intervalo de estudio fue de 1 a 3 meses, se consideró en el estudio pacientes que sufrían de malestares vinculados a los medicamentos, los cuales fueron solucionados prontamente. Obtuvo resultados de satisfacción a la intervención farmacéutica; encontrando el 48,6% estuvieron muy satisfechos y 31,4% satisfechos. Además, fueron mostrados la asociación directa y a la vez positiva entre el seguimiento farmacoterapéutico y satisfacción general de participantes de 51 a 70 años a través de la correlación de Pearson. Concluyeron que el seguimiento farmacoterapéutico establece patrones positivos sobre la satisfacción de los pacientes, lo que indica ser un elemento diferenciador y positivo en el desarrollo de la estrategia farmacéutica (14).

En su trabajo de investigación **Quispe, (2016)** propuso como objetivo “*analizar el Seguimiento Farmacoterapéutico*”; considerando la identificación y proponiendo soluciones a los "Problemas Relacionados con Medicamentos" (PRM). La metodología utilizada fue tipo de estudio prospectivo, aplicativo, cuantitativo, longitudinal, y con diseño pre experimental; fueron 15 pacientes participantes en este trabajo, los cuales fueron analizados a través del método Dáder. Finalizando los análisis metodológicos los resultados mostraron tres tipos de PRMS, donde se obtuvo el incumplimiento como el más frecuente (71.4%). El 90.5% del estudio se consiguió solucionar los PRM. Concluyó en el proceso de análisis que el "Seguimiento Farmacoterapéutico" es importante para poder identificar los PRMS, además puede ser utilizado para resolverlos a través de la Intervención Farmacéutica (15).

En su estudio **Martínez, (2016)**; propuso como objetivos “*establecer la influencia en la implementación del seguimiento farmacoterapéutico y paralelamente evaluar las intervenciones farmacéuticas (IF)*”. Método: se planteó un estudio descriptivo no aleatorizado, en pacientes con edades superiores a 65 años con el principal criterio de inclusión de ser polimedicados. Un parámetro que tuvo

incremento fue la percepción subjetiva sobre la calidad de vida. Resultados: encontró que algunos medicamentos como el omeprazol, ácido acetilsalicílico y acenocumarol, estaban relacionados al 30% de los casos que realizaron los RNM e inclusive en la prevención de gastrolesión; también estaba presente la anticoagulación, además de la diabetes y estas estaban relacionadas con el 60% de pacientes con RNM. Concluyó que la incorporación en el seguimiento farmacoterapéutico generó diversos beneficios sobre la salud de los pacientes participantes en este estudio (16).

2.2. Bases Teóricas

2.2.1. Satisfacción del paciente

Según Vera, 2013; la Satisfacción del cliente constituye:

“Una noción continua bipolar entre confirmación-disconfirmación de las expectativas que un cliente percibe ante el otorgamiento de un producto o servicio, y que está determinado por la impresión que el cliente experimenta como resultado de las expectativas y los sentimientos derivados de su experiencia”.

2.2.1.1. Características de la satisfacción

Los investigadores Arrazola, Hevia y Rodríguez, 2015; asimismo Merks, Swieczkowski y Jaguszewski, 2016; sugieren que, en investigaciones de satisfacción en los servicios de salud, y en primer lugar en la farmacia comunitaria, la valoración de las características del profesional de salud y los métodos utilizados en el servicio ofrecido en la dispensación de medicamentos y los métodos de seguimiento farmacoterapéutico, en función de las respuestas inmediatas obtenidas.

2.2.2. Coronavirus SARS-CoV-2

La beta coronavirus "SARS-CoV-2" son patógenos que se caracterizan por infectar a los seres vivos. Los estudios filogenéticos de este virus patogénico determinaron una estrecha relación con el coronavirus perteneciente al "SARS" considerado patogénico en murciélagos, hallazgos encontrados a partir de colectas en China durante el 2018, además se mostró diferencias genéticas cuando fue comparado con el SARS-CoV con un grado de similitud de 79%. Después de su aparición fueron analizados estructuralmente a través del microscopio electrónico donde se identificó una estructura en forma de corona rodeados con puntas por lo que se le atribuyó el nombre de "Coronavirus". No se ha encontrado evidencias sobre eventos de recombinación en el gen del "SARS-CoV-2", tampoco en virus originados en murciélagos como: BatCoV RaTG13, SARS-CoV y SARSr-CoVs. Insinuando así que el murciélago es el huésped original del virus y altamente patógeno para los humanos (17).

2.2.2.1. Transmisión del SARS-CoV-2

Estudios iniciales mostraron que el COVID-19 está vinculado con la transmisión de animales a humanos. Sin embargo, análisis genómicos evidenciaron que el virus llegó de otro lugar, aún desconocido, aparentemente la transmisión de persona a persona puede haber ocurrido antes. Esta transmisión ocurre entre contactos cercanos, al transferir gotas respiratorias entre un paciente infectado al toser o estornudar cerca a otra persona sana. Además, los fómites pueden ser

una fuente de transmisión debido a que el SARS-CoV persiste en sitios hasta 96 horas (18).

2.2.2.2 Fisiopatología del Covid-19

El coronavirus SARS-CoV-2 tiene una transmisión zoonótica, causando enfermedades en animales y aves (19). Al ingresar el virus a la célula humana, se desencadena varios mecanismos importantes para la inmunidad antiviral, donde podemos mencionar las Células Presentadoras de Antígeno (CPA), Complejo mayor de Histocompatibilidad y Linfocitos T citotóxicos, estas moléculas participan en la activación de la inmunidad celular y humoral comandadas por linfocitos B y T con selección específica contra el virus, produciendo inmunoglobulinas IgM y IgG (20). Cabe mencionar que como producto de la infección viral se desencadena un proceso denominado "tormenta de citoquinas", peligroso para el organismo afectado; este proceso desencadena una inflamación sistémica, donde se observa la presencia de fiebre, además disfunción orgánica múltiple, caracterizado por la enfermedad de "COVID-19". Cuando la enfermedad evoluciona negativamente provoca en estos pacientes el "Síndrome de Dificultad Respiratoria Aguda". Además, el paciente puede complicarse a nivel pulmonar, presentando inflamación alveolar exudativa e inflamación intersticial. También se ha observado alteraciones patológicas como: "secreción fibrosa, aumento del epitelio alveolar con exfoliación focal, crecimiento de las membranas hialinas con coágulos en vasos pequeños y descamación del epitelio bronquial", como se ha descrito en la literatura (21).

2.2.2.3. Manifestaciones clínicas del covid-19

Los procesos sintomatológicos mostrados por los pacientes que fueron afectados por la enfermedad del "COVID-19" se presentan de forma muy variadas y normalmente comienza en algunos pacientes sin la presencia de síntomas, donde al presentar posteriormente síntomas pueden llegar a manifestar patologías más severas como neumonía grave. Se ha conocido en el transcurso de esta enfermedad en el mundo que muchos pacientes niños presentan poca o nada sintomatología frente a la invasión del coronavirus "SARS-CoV-2" (22).

También fue observado que esta forma de afectación estaba desarrollada por pacientes adolescentes y en menor medida adultos jóvenes, al contrario de los pacientes que presentan un estado asintomático, los pacientes mayores de 65 años pueden presentar sintomatologías graves productos de la infección viral, además, estos síntomas se agravan cuando los pacientes poseen otras patologías preexistentes tenemos la: "Diabetes", "Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica" (EPOC), "Enfermedad Cardiovascular" (EC), "Hipertensión" (HP). La población que sufre la enfermedad del Covid-19 pueden presentar generalmente varios síntomas comunes entre muchos pacientes como: garganta irritada provocando dolor, fosas nasales congestionadas, además de rinorrea; los síntomas antes mencionados se presentan en el 15% de los pacientes confirmados (22).

Otros síntomas que llegan a presentarse entre 10-20% de los casos sintomatológicos son: anomalías gastrointestinales que provocan náuseas, dolor en la región abdominal e inclusive la presencia de diarreas.

También se ha podido observar nuevos síntomas relacionados a los pacientes con casos positivo de "COVID-19"; como la "Ageusia" y "Anosmia". Adicionalmente a los síntomas presentados por los pacientes de "COVID-19", se realizan diversas pruebas de laboratorio para medir algunos marcadores fisiológicos sanguíneos, como son los niveles de "Aminotransferasas", "Deshidrogenasa láctica", "Creatinina", "Troponinas", "Pro calcitonina", e inclusive "Reacción de la Proteína C" (22).

2.2.2.4. Diagnóstico del Covid-19

Desde inicios de la pandemia provocada por el coronavirus "SARSCoV-2", se ha instruido para el diagnóstico la utilización de biotecnologías donde se utiliza secuenciamiento genómico del virus; no obstante, existe problemas para su utilización debido a la desigualdad económica y tecnológica de todos los países del mundo, que van a influenciar en el proceso de diagnóstico del procesamiento de gran cantidad de muestras (23).

Una alternativa al diagnóstico molecular fue la utilización de pruebas antigénicas como la "Prueba de ELISA" que se caracteriza por identificar las "Inmunoglobulinas IgM e IgG", encontrándose presentes al reaccionar contra la proteína del nucleocápside viral del "SARSCoV-2", esta prueba mostro tener poca eficiencia y especificidad ya que presentaba en sus resultados "Falsos Positivos" debido a que reaccionaba ante la presencia de tipos diferentes de coronavirus como el que causa el resfriado común. Paralelamente a estos análisis fueron utilizadas las "Pruebas

Serológicas" de forma rápida cuya utilización mostro tener variaciones de sensibilidad e inclusive especificidad variable (23).

2.2.2.5. Tratamiento del Covid-19

No existe hasta el momento un tratamiento antiviral aprobado por la FDA y a nivel nacional, el tratamiento en pacientes con manifestaciones leves es realizada a través de monitoreo y enviados a su domicilio; en casos más severos los pacientes son trasladados a los centros especializados para la observación de síntomas generales, manteniendo al paciente estable en sus funciones vitales y tratamiento farmacológico de soporte (24).

2.2.3. Seguimiento Farmacoterapéutico (SFT):

Actualmente se define seguimiento farmacoterapéutico (SFT) como *“el servicio profesional que tiene como objetivo la detección de problemas relacionados con medicamentos (PRM), para la prevención y resolución de resultados negativos asociados a la medicación (RNM) (25).*

2.2.3.1. Seguimiento Farmacoterapéutico en Perú:

Después de puesta en funcionamiento el SFT en el Perú, se observa un avance muy lento a pesar de tener normativas establecidas para poner en marcha el servicio, donde debe estar funcionar en el área Ambulatorio, las áreas de internación en el sector de hospitalización de los centros de salud públicos los cuales tienen los siguientes niveles: "I-

4, II-1, II-2, II-E, III-1, III-2 y III-E". Los lineamientos que rigen el buen funcionamiento del programa de "Seguimiento Farmacoterapéutico" dentro de la red del MINSA se ampara en la "Ley N°2945915; ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios". Paralelamente, se ha ordenado en el "Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos - Artículo 34°" que corresponde a los criterios de "Certificación en Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica" está basado íntegramente para la realización de las, Buenas Prácticas de farmacovigilancia (BPF); y Buenas Prácticas de seguimiento farmacoterapéutico" entre otras (26). Podemos mencionar también la "RM N°660-2015-MINSA" donde se estipula y se rige la NTS "Infraestructura y Equipamiento de los Establecimientos de Salud del segundo Nivel de Atención" (27).

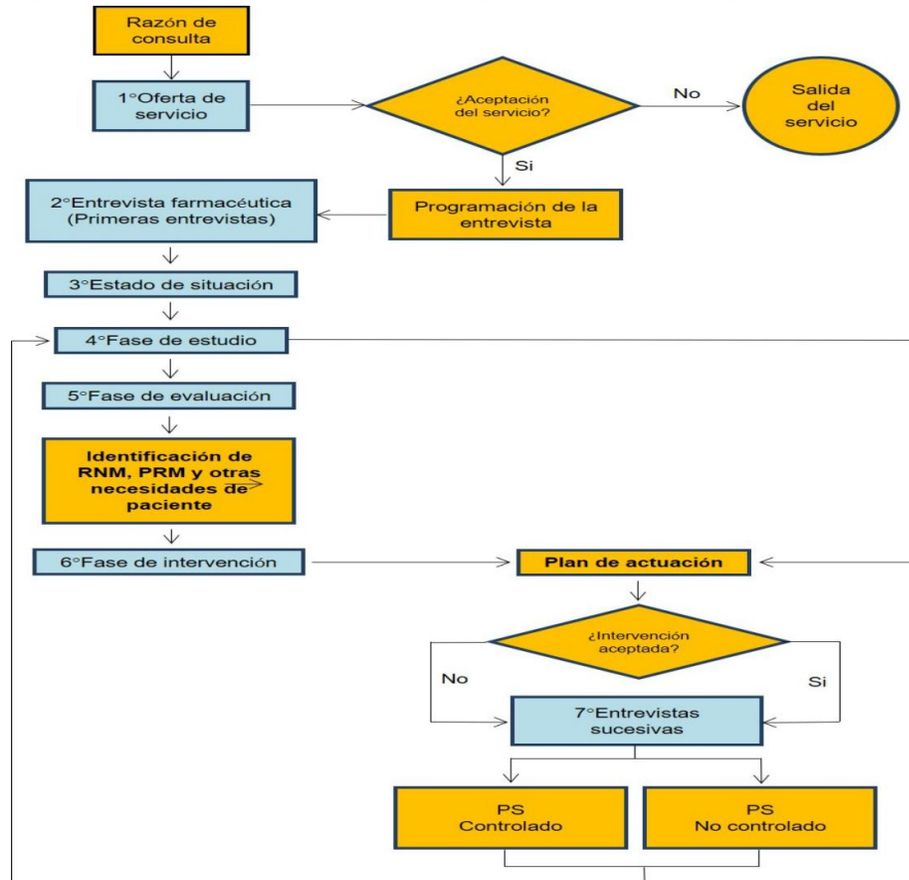
2.2.4. Metodología Dáder:

Es una metodología que se orienta principalmente en la farmacoterapéutico del paciente, donde se evalúa el estado de posibles problemas relacionados a los medicamentos (28).

La metodología Dáder cuenta con documentación clínica para un paciente específico que debe ser autorizado y descrito por el mismo paciente bajo su misma facultad (29). Así mismo integra un proceso que lleva a cabo el Químico Farmacéutico que realiza una serie de procedimientos en los cuales debe tener en consideración la planificación, un sistema ordenado y una síntesis estructurada de documentos, los cuales deben ser registrados en las siguientes dos fases: en la "Primera Fase" debe estar registrada la intervención del

profesional de salud químico farmacéutico y paciente; en la "Segunda Fase", debe contener el registro de intervenciones en el proceso de identificación, además de las medidas de los "Problemas Relacionados a los Medicamentos"; cabe mencionar que en esta fase se debe clasificar y valorar los PRM previamente identificados y resueltos, incluyendo también los no resueltos, se debe considerar las posibles soluciones (30). En la "Metodología DADER" se deben realizar protocolos para el planteamiento de herramientas de registro y realización de protocolos necesarios para plantear la realización del SFT. Es importante establecer y desarrollar las etapas del SFT, en ese sentido, en la figura 1 (Sabater et al., 2007; adaptado) se muestra resumidamente las fases del método del "Seguimiento Farmacoterapéutico" (25).

Figura 1. Fases de la "Metodología Dáder del Seguimiento Fármaco



Terapéutico". Resumido y adaptada (Sabater et al., 2007, p.30).

Como se observa en el proceso, este comienza a con el planteamiento del "Seguimiento Farmacoterapéutico", incluyendo al paciente a través del registro de una historia farmacoterapéutica; es necesario que esta deba contener información individual y confidencial, que en su momento debe ser autorizada por el paciente de la intervención. Además, debe contener información de la evaluación y tratamiento realizado por la administración de los medicamentos. El objetivo de este procedimiento es entender y simplificar los posibles problemas relacionados con el medicamento que fueron prescritos por el médico tratante. Debe considerarse que todas las intervenciones que se realizan en el seguimiento farmacoterapéutico están enmarcadas en contribuir en la mejora del

paciente (31). El profesional de la salud químico farmacéutico es el responsable de realizar las actividades dirigidas con el fin de salvaguardar toda información entregada con su consentimiento por el paciente, la cual debe ser protegida y amparada por la "Ley de Protección de datos personales N°29733 en el Perú" que está vigente en la actualidad (32).

2.2.5. Problemas relacionados respecto a los medicamentos (PRM):

En el Perú se cuenta con el "Decreto Supremo 014-2011-MINSA" que señala sobre el PRM como un problema de salud que puede estar aquejando a un paciente, en consecuencia de un tratamiento clínico negativo causado por la aplicación de la farmacoterapia; esta puede conllevar a una interferencia potencial o real, y de esta forma sin un seguimiento farmacoterapéutico se pueda observar resultados no esperados, consecuencia se generará efectos no deseados (33).

El uso del nuevo término para designar a los PRM fue consensuado finalmente por un grupo de expertos en el "Tercer Consenso de granada sobre PRM y RNM"; concluyendo que el término de "Resultados Negativos asociados al uso de los Medicamentos"; de forma abreviada resultados negativos asociados a la medicación (RNM) (25).

2.2.6. Definición actual del término PRM:

"Son todas aquellas circunstancias que causan o pueden causar la aparición de un resultado negativo asociado al uso de los medicamentos". Es decir, los PRM son todas aquellas circunstancias que se asume para el paciente un mayor riesgo de sufrir un RNM (25).

Tabla 1. Listado, no exhaustivo ni concluyente, de PRM, señalado como posibles causas de un RNM

- Administración errónea del medicamento
- Características personales
- Conservación inadecuada
- Contraindicación
- Dosis, pauta y/o duración no adecuada
- Duplicidad
- Errores en la dispensación
- Errores en la prescripción,
- Incumplimiento
- Interacciones
- Otros problemas de salud que afectan al tratamiento
- Probabilidad de efectos adversos
- Problema de salud insuficientemente tratado
- Otros

Fuente: Sabater et al., 2007 (25).

2.2.7. Resultados Negativos asociados a la Medicación

Los RNM son problemas de salud, cambios no deseados en el estado de salud del paciente que se asume al uso o desuso de los medicamentos. Se pueden medir utilizando una variable clínica como: síntoma, signo, evento clínico, medición del metabolismo o fisiológica y la muerte. Estos problemas de salud hacen que no se cumplan con los objetivos terapéuticos planteados para el paciente (25).

2.2.8. Clasificación de los resultados negativos asociados a la medicación

Dentro de la clasificación de los resultados negativos de la medicación, se afirma que es similar a la establecida para los PRM en el Segundo Consenso de Granada. Por lo tanto, para clasificar los RNM se necesita considerar las tres

premisas con las que debe cumplir la farmacoterapia usada por los pacientes (25):

Necesaria (debe existir un problema de salud que justifique su uso) (25),

Efectiva (debe alcanzar los objetivos terapéuticos planteados cuando se instauró) (25) y **Segura** (no debe producir ni agravar otros problemas de salud) (25).

Tabla 2: Clasificación de los RNM" (25).

Clasificación de Resultados Negativos asociados a la Medicación (RNM) [8]	
NECESIDAD	Problema de Salud no tratado. El paciente sufre un problema de salud asociado a no recibir una medicación que necesita. Efecto de medicamento innecesario. El paciente sufre un problema de salud asociado a recibir un medicamento que no necesita.
EFFECTIVIDAD	Inefectividad no cuantitativa. El paciente sufre un problema de salud asociado a una inefectividad no cuantitativa de la medicación. Inefectividad cuantitativa. El paciente sufre un problema de salud asociado a una inefectividad cuantitativa de la medicación.
SEGURIDAD	Inseguridad no cuantitativa. El paciente sufre un problema de salud asociado a una inseguridad no cuantitativa de un medicamento. Inseguridad cuantitativa. El paciente sufre un problema de salud asociado a una inseguridad cuantitativa de un medicamento.

Fuente: Sabater et al., 2007 (25).

2.2.9. Intervención farmacéutica

Es cualquier actividad, que sucede luego de tomar una decisión previa, y esta tiene como fin modificar alguna característica del tratamiento del paciente como lo viene haciendo o de las condiciones que en el momento actual lo envuelven (25).

2.2.10. Categoría de Intervención farmacéutica

2.2.10.1. Intervenir sobre cantidad de medicamentos

Intervención: Modificar la dosis, Modificar la dosificación, Modificar la pauta de administración (25).

2.2.10.2. Intervenir sobre la estrategia farmacológica

Intervención: Añadir un medicamento(s), Retirar un medicamento(s) y Sustituir un medicamento(s) (25).

2.2.10.3. Intervenir sobre la educación al paciente

Intervención: Educar en el uso del medicamento (disminuir el incumplimiento involuntario), Modificar aptitudes respecto al tratamiento (disminuir el incumplimiento voluntario) (25).

2.3. Formulación de hipótesis

No se plantea hipótesis en la presente investigación.

CAPITULO III: METODOLOGÍA

3.1. Método de investigación

Se desarrolló la investigación mediante el método inductivo, inicialmente con la observación de los fenómenos particulares con el propósito de llegar a conclusión y premisas generales. “La inducción es una forma de razonamiento en la que se pasa del conocimiento de casos particulares a un conocimiento más general, que refleja lo que hay de común en los fenómenos individuales” (34).

3.2. Enfoque investigativo

La presente investigación corresponde a un enfoque cuantitativo porque la información obtenida fue analizada con el cálculo numérico de forma estadística para responder a las preguntas formuladas. Según Hernández Fernández y Baptista, 2010; *“el enfoque cuantitativo utiliza la recolección y el análisis de datos para contestar preguntas de investigación y probar hipótesis previamente hechas, confía en la medición numérica, el conteo y frecuentemente en el uso de estadística para establecer con exactitud patrones de comportamiento en una población”*.

3.3. Tipo de investigación

La presente investigación es de tipo investigación aplicada porque se determina el nivel de satisfacción de los pacientes posterior a la aplicación de un seguimiento farmacoterapéutico (35).

3.4. Diseño de la investigación

La investigación realizada es de nivel correlacional entre la variable nivel de satisfacción y la variable seguimiento farmacoterapéutico, con un diseño observacional porque se registraron los datos observados, y prospectivo por la información obtenida de acuerdo se fue interviniendo en cada caso individual (36).

3.5. Población, muestra y muestreo

La población de estudio estuvo conformada por 30 pacientes y para el tamaño de la muestra se tomó el total de la población; según la literatura estadística y tal como lo indica Córdova Z. (2006) para tamaño de muestra mayores o iguales a 30, por el teorema del límite central se pueden estimar las proporciones o porcentajes de interés mediante intervalos de confianza usando la distribución normal.

De este modo, usando como marco de muestreo la relación de pacientes que cumplieron los criterios de inclusión, se realizó la encuesta sin seleccionar mediante un muestreo; ya que toda la población (30 pacientes) formaron parte de la muestra de estudio.

Criterios de selección

Inclusión: Se consideraron todos los casos de pacientes mayores de 18 años con COVID-19 en el periodo y lugares de estudio, incluyendo aquellos que presentan

enfermedades preexistentes y gestantes, además de aquellos que firmaron el consentimiento informado.

Exclusión: No se consideraron a la población con COVID-19 que se registraron y trataron en el C.M.I; pero que no radicaban en el distrito de "Villa el Salvador".

3.6. Variables y Operacionalización

Variable 1

- Nivel de satisfacción

Definición conceptual: Constituye la noción continua bipolar entre confirmación y disconfirmación de las expectativas generadas en un cliente frente a la oferta de un servicio o producto, determinado por la impresión que experimenta el cliente como resultado de las expectativas y sentimientos derivadas de estas (Vera, 2013, p.43).

Dimensiones

- Logros alcanzados por la intervención farmacéutica

Definición conceptual: La Satisfacción de los pacientes, a través de la orientación en uso correcto de los medicamentos que realiza el farmacéutico.

- Puntuación por logro alcanzado. Escala de Likert.
- Intensidad de satisfacción parcialmente alcanzada. Escala de medición de nivel de satisfacción

- Experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico

Definición conceptual: La satisfacción del consumidor a la calidad del servicio percibida.

- Puntuación otorgada del cliente a su experiencia alcanzada en la farmacia

comunitaria. Escala de Likert.

- Intensidad de satisfacción parcialmente alcanzada. Escala de medición de nivel de satisfacción

Variable 2

- Seguimiento farmacoterapéutico

Definición conceptual: Práctica profesional en que el farmacéutico se responsabiliza de las necesidades de los pacientes mediante la detección, prevención y la resolución de problemas relacionados con el uso de medicamentos (Sabater, et al., 2007).

Dimensiones:

- Resultados clínicos Negativos asociados a la Medicación (RNM)

Definición conceptual: Un RNM son los resultados en la salud del paciente no adecuados al objetivo de la farmacoterapia y asociados al uso o fallo en el uso de medicamentos (25).

Se clasifican en (25):

NECESARIA:

1. Problema de salud no tratado: El paciente sufre un problema de salud asociado a no recibir una medicación que necesita.
2. Efecto de medicamento innecesario: El paciente sufre un problema de salud asociado a recibir un medicamento que no necesita.

EFFECTIVA

3. Inefectividad no cuantitativa: El paciente sufre un problema de salud asociado a una inefectividad no cuantitativa de la medicación.

4. Inefectividad cuantitativa: El paciente sufre un problema de salud asociado a una inefectividad cuantitativa de la medicación.

SEGURA

5. Inseguridad no cuantitativa: El paciente sufre un problema de salud asociado a una inseguridad no cuantitativa de un medicamento.

6. Inseguridad cuantitativa: El paciente sufre un problema de salud asociado a una inseguridad cuantitativa de un medicamento.

- **Problemas Relacionados con Medicamentos (PRM)**

Definición conceptual: Un PRM son aquellas situaciones que en el proceso de uso de medicamentos causan o pueden causar la aparición de un resultado negativo asociado a la medicación (25).

PRM (son las causas de los RNM) pueden ser (25):

- Interacción
- Incumplimiento
- Duplicidad
- Error en la prescripción
- Dosis, pauta y/o duración no adecuada
- Medicamento contraindicado
- Administración/uso erróneo del medicamento
- No hay problemas en el proceso de uso
- Problema de salud insuficientemente tratado
- Otras causas no especificadas en el listado

- **Intervención farmacéutica**

Definición conceptual: “Es cualquier acción que surge de una toma de decisión previa, y que trata de modificar alguna característica del tratamiento, del paciente que lo usa o de las condiciones presentes que lo envuelven” (25).

Categorías de intervención (25):

Sobre la cantidad de medicamento,

Sobre la estrategia farmacológica,

Sobre la educación al paciente.

Tabla 3. Operacionalización de variables

Variable	Definición conceptual	Dimensión	Indicador	Valores	Criterios de medición	Escala de medición de Variable	Instrumentos de recolección de datos
Seguimiento Farmacoterapéutico	Acto profesional en la cual el Químico Farmacéutico orienta y supervisa al paciente en relación con el cumplimiento de su farmacoterapia ,mediante IF dirigida a prevenir y resolver PRM	Resultado Negativo de la Medicación	RNM	Cualitativo	-Necesidad -Efectividad -Seguridad	Nominal	Ficha de la Metodología Dáder
		Listado de Problemas Relacionado con Medicamentos	PRM	Cualitativo	-Administración errónea del medicamento -características personales -duplicidad -errores en la medicación ,entre otros	Nominal	Fichas de evaluación de datos e identificación de PRM
		Intervención farmacéutica	IF	Cualitativo	medicamento Estrategia farmacológica Educación al paciente	Nominal	Fichas de Intervención Farmacéutica
Nivel de satisfacción	Es una variable que indica calidad y atención en un servicio sanitario.	Logros alcanzados por la intervención farmacéutica Experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico	Puntuación	cualitativo	Muy de acuerdo		Fichas Farmacoterapéutica

Fuente: Elaboración propia

3.7. Técnicas e instrumentos de recolección de datos

3.7.1 Técnica e instrumento

La técnica utilizada fue el análisis documental de historias clínicas y entrevistas telefónicas a los pacientes con Covid-19, mediante el cual la información recogida fueron registradas en fichas farmacoterapéuticas de la Guía para el Seguimiento Farmacoterapéutico del método DADER; y un cuestionario estructurado de 10 preguntas para medir el nivel de satisfacción: una primera parte del cuestionario enfoca 5 preguntas sobre los logros alcanzados por la intervención farmacéutica; y una segunda parte, sobre la experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico, cada pregunta calificada mediante una escala de Likert.

3.7.2. Descripción

En el presente trabajo de investigación se utilizó la Guía de seguimiento farmacoterapéutico del Método Dáder (25). Toda la información fue autorizada por el paciente, bajo la firma de un consentimiento informado aprobado por el comité de ética.

La metodología de la Guía de seguimiento farmacoterapéutico del "Método Dáder" empieza con el servicio ofrecido a pacientes de una determinada enfermedad; la cual está fundamentado en la orientación sobre la selección de información farmacoterapéutica del paciente, considerando algunos parámetros que en orden se describen: inicialmente el análisis de la situación; luego reconocer los "Problemas Relacionados con los Medicamentos", para

realizar una "Intervención farmacéutica" y finalmente optar los mejores criterios en el análisis de todos los resultados.

Se realizó un consentimiento informado (ANEXO 4) y después las Fichas farmacoterapéuticas (ANEXO 3); donde se llenaron información de manera virtual utilizando herramientas tecnológicas (llamadas telefónicas, vía WhatsApp y vía zoom) con el paciente, dónde nos brindaron información acerca de los medicamentos que consume, los hallazgos sobre problemas en su medicación y las acciones realizadas por el profesional farmacéutico para resolverlas. El procedimiento de adquirir la información se llevó a cabo a través del llenado de fichas del Seguimiento Farmacoterapéutico de los pacientes con "Covid-19 atendidos en el C.M.I "César López Silva "del distrito de "Villa El Salvador".

El registro de la información en las Fichas Farmacoterapéuticas se realizó de acuerdo con las indicaciones de la Guía para el Seguimiento Farmacoterapéutico del método DADER adaptado al Seguimiento Farmacoterapéutico (SFT) a pacientes con COVID-19. Así mismo, se realizó la encuesta sobre el nivel de satisfacción de los pacientes; la cual se desarrolló al final del seguimiento farmacoterapéutico (ANEXO 2).

3.7.3. Validación

El cuestionario que midió el nivel de satisfacción basado en diez preguntas; fue validado por la autora referenciada para su estudio realizado en 35 pacientes participantes del programa de seguimiento farmacoterapéutico (37).

En la evaluación de la variable de SFT y sus indicadores, se aplicaron los instrumentos del Método Dáder, la cual es una herramienta reconocida y validada para realizar estudios de seguimiento farmacoterapéutico en cualquier número de población de estudio a nivel mundial (25).

3.7.4. Confiabilidad

El cuestionario que midió el nivel de satisfacción basado en diez preguntas; la autora estimó la confiabilidad del instrumento (37). Para el seguimiento farmacoterapéutico la técnica utilizada fue el análisis documental de historias clínicas, la información ya es confiable, pues proviene de documentos oficiales y por tanto no requiere prueba de confiabilidad (25).

3.8. Procesamiento y análisis de datos

Los análisis de datos contemplan criterios de selección, los cuales se caracterizan por agrupar pacientes con COVID-19 atendidos en el consultorio externo de Medicina General del C.M.I "César López Silva" del distrito de "Villa El Salvador". La información obtenida se agrupó y registraron en hojas de cálculo del programa Microsoft Excel[®], luego fueron analizados con el software estadístico IBM SPSS versión 25, se desarrollaron técnicas estadísticas para la descripción de las variables, niveles de desviación estándar, elaboración de gráficos comparativos, además se caracterizaron parámetros que condujeron a establecer un mejor Seguimiento Farmacoterapéutico de los pacientes. Para realizar los análisis estadísticos se utilizó el 95% de significancia.

3.9. Aspectos éticos

- La presente investigación está cumple con las normas nacionales e internacionales vigentes, además considera los principios éticos para el respeto de los pacientes involucrados en el estudio.
- El consentimiento informado usado fue aprobado por el comité de ética de la universidad Norbert Wiener (anexo 8).
- Para el cumplimiento de la Ley N° 29733, Ley de protección de datos personales. Se manejó los datos mediante códigos para la confidencialidad de los pacientes.
- En esta investigación se considera el principio ético de beneficencia, con el fin de no ocasionar daño alguno a los pacientes del estudio; también el principio ético de la autonomía, en el que los participantes decidirán libremente si participan en el estudio; y el principio de justicia, con el trato justo e igualitario con todos los pacientes.

CAPITULO IV. PRESENTACION Y DISCUSION DE RESULTADOS

4.1. Resultados

4.1.1. Análisis descriptivo de los resultados

Tabla 4. Distribución de pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021segun edad, sexo e IMC.

		Frecuencia	Porcentaje
Sexo	Femenino	18	60,0
	Masculino	12	40,0
Edad	18-29	10	33,3
	30-45	12	40,0
	46-64	8	26,7
IMC	Normal	9	30,0
	Sobrepeso	15	50,0
	Obesidad	6	20,0
	Total	30	100,0

Fuente: Elaboración propia

La tabla 4 muestra que el 60% de los pacientes a los que se les realizó el seguimiento farmacéutico fueron de género femenino; la edad más frecuente fue de 30 a 45 años con 40% y la mitad de los pacientes presentaron sobrepeso.

Tabla 5. Nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.

	Satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico						Total		
	No satisfecho		Satisfecho		Muy satisfecho		n	%	
	n	%	n	%	n	%			
Edad	18-29	0	0,0	3	30,0	7	70,0	10	100,0
	30-45	0	0,0	6	50,0	6	50,0	12	100,0
	46-64	0	0,0	4	50,0	4	50,0	8	100,0
Sexo	Femenino	0	0,0	9	50,0	9	50,0	18	100,0
	Masculino	0	0,0	4	33,3	8	66,7	12	100,0
Total		0	0,0	13	43,3	17	56,7	30	100,0

Fuente: Elaboración propia

La tabla 5 muestra que en términos generales, en su mayoría el 56,7% (n=17) de los pacientes consideraron estar muy satisfechos con el seguimiento farmacoterapéutico, el 43,3% estuvieron satisfechos y no se evidenciaron casos de pacientes no satisfechos, también se muestran los porcentajes observados por grupos de edad y sexo, sin embargo las diferencias en los porcentajes son pequeñas.

Tabla 6. Nivel de satisfacción en su dimensión logros alcanzados por la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador - Junio 2021

		Satisfacción en la dimensión logros						Total	
		No satisfecho		Satisfecho		Muy satisfecho		n	%
		n	%	n	%	n	%		
Edad	18-29	0	0,0	3	30,0	7	70,0	10	100,0
	30-45	0	0,0	2	16,7	10	83,3	12	100,0
	46-64	0	0,0	1	12,5	7	87,5	8	100,0
Sexo	Femenino	0	0,0	4	22,2	14	77,8	18	100,0
	Masculino	0	0,0	2	16,7	10	83,3	12	100,0
Total		0	0,0	6	20,0	24	80,0	30	100,0

Fuente: Elaboración propia

La tabla 6 muestra que en términos generales, en su mayoría el 80% (n=24) de los pacientes consideraron estar muy satisfechos con el seguimiento farmacoterapéutico en su dimensión logros, el 20% estuvieron satisfechos y no se evidenciaron casos de pacientes no satisfechos, también se muestran los porcentajes observados por grupos de edad y sexo, sin embargo las diferencias en los porcentajes son pequeñas.

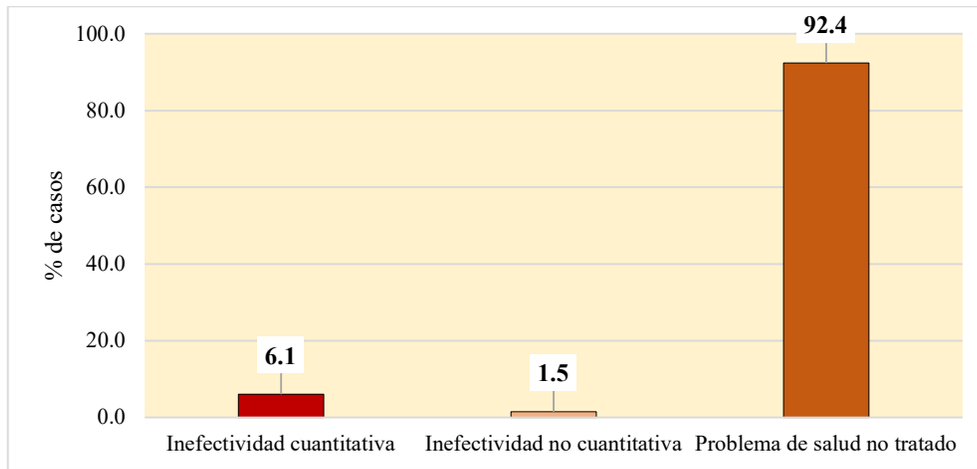
Tabla 7. Nivel de satisfacción en su dimensión experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador - Junio 2021.

		Satisfacción en la dimensión experiencia						Total	
		No satisfecho		Satisfecho		Muy satisfecho		n	%
		n	%	n	%	n	%		
Edad	18-29	0	0,0	5	50,0	5	50,0	10	100,0
	30-45	0	0,0	7	58,3	5	41,7	12	100,0
	46-64	1	12,5	4	50,0	3	37,5	8	100,0
Sexo	Femenino	1	5,6	9	50,0	8	44,4	18	100,0
	Masculino	0	0,0	7	58,3	5	41,7	12	100,0
Total		1	3,3	16	53,3	13	43,3	30	100,0

Fuente: Elaboración propia

La tabla 7 muestra que en términos generales, en su mayoría el 53,3% (n=16) de los pacientes consideraron estar solo satisfechos con el seguimiento farmacoterapéutico en su dimensión experiencia, el 43,3% estuvieron muy satisfechos y solo el 3,3% casos de pacientes no satisfechos, también se muestran los porcentajes observados por grupos de edad y sexo, sin embargo las diferencias en los porcentajes son pequeñas.

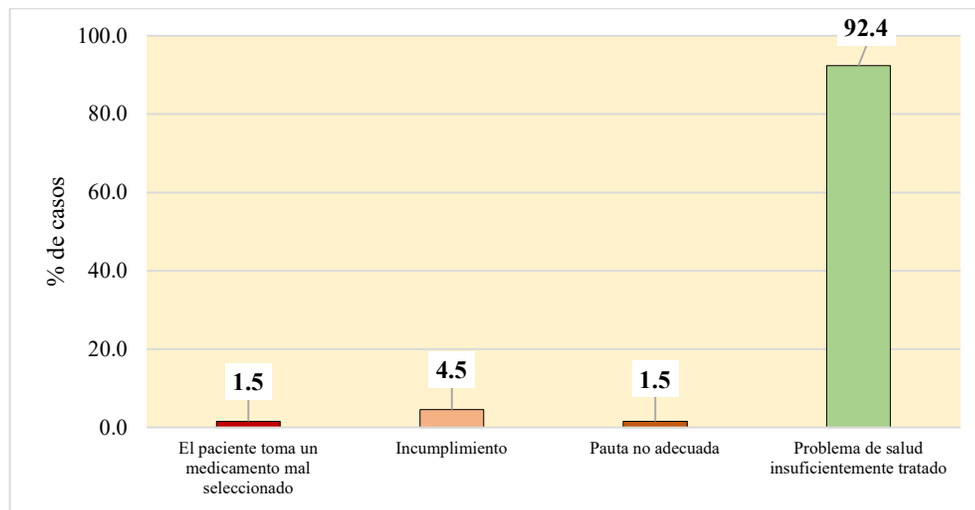
Figura 2. Resultados clínicos Negativos asociados a la Medicación (RNM) encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico.



Fuente: Elaboración propia

La figura 2 indica que al analizar el seguimiento farmacoterapéutico a los 30 pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, se identificaron 66 resultados clínicos negativos asociados a la medicación (RNM); de los cuales la gran mayoría el 92,4% corresponden con RNM de tipo de problema de salud no tratado, además se estima que a nivel poblacional en el 2021 el intervalo 86% a 98,8% contiene a los RNM por problema de salud no tratado con un nivel de seguridad o confianza del 95%.

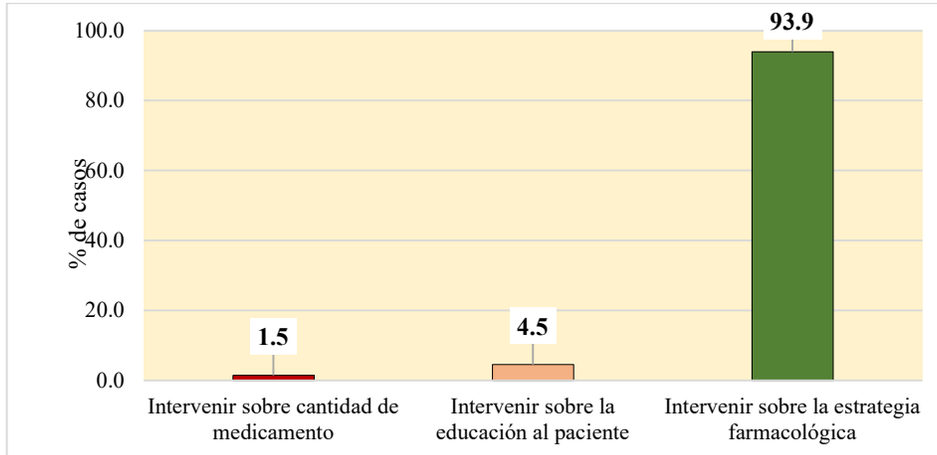
Figura 3. Problemas Relacionados con Medicamentos encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico.



Fuente: Elaboración propia

La Figura 3 indica que al analizar el seguimiento farmacoterapéutico a los 30 pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, se identificaron 66 problemas relacionados con medicamentos (PRM); de los cuales la gran mayoría el 92,4% corresponden con PRM de tipo de problema de salud insuficientemente tratado, además se estima que a nivel poblacional en el 2021 el intervalo 86% a 98,8% contiene a los PRM por problema de salud insuficientemente tratado con un nivel de seguridad o confianza del 95%.

Figura 4. Categorías de las intervenciones farmacéuticas realizadas en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López. Silva.



Fuente: Elaboración propia

La Figura 4 indica que al analizar el seguimiento farmacoterapéutico a los 30 pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, se realizaron 66 intervenciones de seguimiento farmacoterapéutico; de los cuales la gran mayoría el 93,9% fueron por la estrategia farmacológica, además se estima que a nivel poblacional en el 2021 el intervalo 88,2% a 99,7% contiene el porcentaje de intervenciones por la estrategia farmacológica con un nivel de seguridad o confianza del 95%.

4.1.2. **Discusión de resultados**

Realizada la búsqueda exhaustiva en la literatura científica de evidencias de trabajos realizados sobre nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19, no se encontraron estudios similares, tanto en el ámbito nacional e internacional. Sin embargo, Rodríguez C, (2018) realizó un trabajo en el que observó el nivel de satisfacción del seguimiento farmacoterapéutico en pacientes con diferentes patologías con el resultado de 48,6% muy satisfecho por el servicio (37). También Condori y Iquiapaza, (2022) en su estudio de satisfacción por el seguimiento farmacoterapéutico de pacientes hipertensos observaron que el 68,5% estaban satisfechos los pacientes (38). Para el presente trabajo se encontró el nivel de satisfacción del seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 de “muy satisfecho” con 56,7% (Tabla 5); a pesar de haberse realizado con pacientes de diferentes patologías el nivel de satisfacción se encuentran cerca a la mitad de la población de estudio. Además en este trabajo se encontró que el 80% (Tabla 6) de los pacientes consideraron estar muy satisfechos por los logros alcanzados en la intervención farmacéutica y el 53,3% (Tabla 7) de los pacientes consideraron estar satisfechos como experiencia en el seguimiento farmacoterapéutico recibido por parte del profesional farmacéutico.

Se encontró el caso de un paciente no satisfecho con su experiencia en el seguimiento farmacoterapéutico recibido, representando el 3,3% de todos los casos del estudio. Este resultado es un problema que se observa en la práctica de la atención farmacéutica; porque el servicio de seguimiento farmacoterapéutico es limitada y no sistemática en el campo de la farmacia hospitalaria; constituyendo una barrera para incorporarlo y generalizarlo como modelo de actividad farmacéutica.

Es penoso que en el sector hospitalario no se desarrolle el seguimiento farmacoterapéutico como actividad habitual, pues esta actividad farmacéutica posibilita más accesibilidad a los pacientes, a su historia clínica y mayor oportunidad para incorporar al farmacéutico dentro del equipo multidisciplinario de la salud. Además, la práctica insuficiente del servicio de seguimiento farmacoterapéutico explica los niveles elevados de insatisfacción obtenidos en relación con la atención a los pacientes, que no se han visto beneficiados del servicio, ya que la actividad del farmacéutico hospitalario aún está más enfocada al medicamento que al propio paciente.

En general, el resultado refleja la respuesta de los pacientes hacia el seguimiento farmacoterapéutico realizado, dentro de este el apoyo a su tratamiento recibido y que por lo nuevo y complejo de la enfermedad, necesitaban el acompañamiento de un profesional de la salud que le ayude a cumplir adecuadamente su farmacoterapia y que en algunos casos necesitaban un fármaco adicional para una sintomatología presentada en el proceso de la enfermedad, y que muy acertadamente se le realizaron recomendaciones para que asistan a su médico tratante y le manifiesten el nuevo síntoma o reevaluación de su dosificación; de esta forma la intervención farmacéutica tuvo respuesta en una farmacoterapia eficaz.

En su trabajo de Díaz et al., (2019), encontraron que el seguimiento farmacoterapéutico (SFT) facilitó el trabajo de los farmacéuticos en las farmacias comunitarias. También Rendón e Izaguirre, (2018), establecieron un programa de SFT en pacientes con VIH y mejoraron la adherencia a su tratamiento de antirretrovirales. Rodríguez, (2018), realizó un SFT con el método Dáder en farmacias comunitarias, encontrando como efecto a la intervención farmacéutica un

nivel de satisfacción de “muy satisfecho” en 48,6%; y determinó asociación con el SFT por el método de Pearson.

En el presente trabajo realizado se encontró en un 92,4% (Figura 2) corresponde a resultados negativos asociados a la medicación (RNM) de tipo “problema de salud no tratado”. Martínez, (2016), en su trabajo de implementación de un SFT e intervención farmacéutica a pacientes polimedicados, encontró relación de omeprazol, ácido acetil salicílico y acecumarol con el 30% de RNM, y resolvieron los problemas de su farmacoterapia, encontrándose beneficiados los participantes.

Dentro de los problemas relacionados a los medicamentos (PRM) encontrados; el 92,4% (Figura 3) corresponden a tipo de “problema de salud insuficientemente tratado”, esta clasificación determinada según el tercer consenso de granada. Rubiñoz y Juárez, (2019), en su trabajo de SFT con el método Dáder a 22 pacientes con Hipertensión arterial, encontraron 48 PRM y dentro de este el tipo PRM1: No utilizar un medicamento que necesita, (clasificación del segundo consenso de granada); este resultado de PRM1 es equivalente a nuestro resultado de “problema de salud insuficientemente tratado”. Quispe, (2016), en su trabajo identificó PRM con el método Dáder, encontrando PRM “incumplimiento” con 71,4%, de los cuales el 90,5% fueron resueltos mediante la intervención farmacéutica.

En el presente trabajo se realizaron 66 intervenciones farmacéuticas en el seguimiento farmacoterapéutico; y de estos el 93,9% (Figura 4), fueron por la “estrategia farmacológica”. Todas las intervenciones farmacéuticas fueron resueltas, ya que el caso agudo de la enfermedad lo exigía.

CAPITULO V: CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES

5.1. Conclusiones

1. El trabajo realizado en el seguimiento farmacoterapéutico se concluye que el nivel de satisfacción fue de “muy satisfecho” con 56,7% de los pacientes con Covid-19.
2. En los logros alcanzados por la intervención farmacéutica, tuvo un resultado con un buen porcentaje de acogida logrando un nivel de “muy satisfecho” con 80%.
3. En la experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico se obtuvo que este tenga un buen impacto, alcanzando el nivel de satisfacción “satisfecho” con 50,3%.
4. Los resultados negativos asociados a la medicación identificados fueron en su gran mayoría “problemas de salud no tratados” con 92,4%; seguido de ineffectividad cuantitativa con 6,1% e ineffectividad no cuantitativa con 1,5%.
5. Los problemas relacionados con medicamentos de mayor proporción encontrados en el estudio fueron “problemas de salud insuficientemente tratados” con un 92,4%; seguido de incumplimiento con 4,5%; el paciente toma un medicamento mal seleccionado con 1,5% y pauta no adecuada con 1,5%.
6. Dentro de las categorías de intervenciones farmacéuticas que se realizaron en el seguimiento farmacoterapéutico fue “intervención sobre la estrategia farmacológica” con 93,9%; seguido de intervenir sobre la educación al paciente con 4,5% e intervención sobre cantidad de medicamento con 1,5%.

5.2. Recomendaciones

1. El nivel de satisfacción, muy satisfecho, encontrado en mayor frecuencia; se debe de considerar con de gran importancia e interés para ser considerados al seguimiento farmacoterapéutico, como una estrategia de atención del farmacéutico clínico y hospitalario.
2. Los logros alcanzados por la intervención farmacéutica con una mayor frecuencia de muy satisfechos en 80% de los pacientes que recibieron el servicio; compromete a que las autoridades y jefes de área apoyen para que se implemente este servicio en todas las atenciones farmacéuticas y sumar en un mejor tratamiento a los pacientes.
3. Los servicios o departamentos de farmacia de los hospitales y centro de salud deben apoyar para quienes desean realizar estudios de investigación sobre seguimiento farmacoterapéutico en los pacientes para evidenciar la necesidad con contar con este servicio de forma permanente y generalizada a todos los pacientes.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Rodríguez A, et al. Preparación y control de la enfermedad por coronavirus 2019 (COVID-2019) en América Latina. *Acta Medica Perú*. 2020;37(1):3-7.
2. Dong E, Du H, Gardner L. An interactive web-based dashboard to track COVID -19 in real time. *Lancet Infect Dis*. 2020; 20(30):120-121.
3. Ministerio de Salud. MINSA. Covid 19 en el Perú. [internet]. [consultado 16 de enero 2021]. Disponible en: <https://wwwcovid19.minsa.gob.pe>
4. Organización Mundial de la Salud. OMS. Actualización de la estrategia frente a la COVID-19 [internet]. [consultado 16 de enero 2021]; (página 4). Disponible en: https://www.covid-strategy-update-14april2020_es.pdf
5. Organización Mundial de la Salud. OMS. Actualización de la estrategia frente a la COVID-19 [internet]. [Consultado 16 de enero 2021]; (página 7). Disponible en: https://www.covid-strategy-update-14april2020_es.pdf
6. Organización Mundial de la Salud. OMS. Actualización de la estrategia frente a la COVID-19 [internet]. [Consultado 16 de enero 2021]; (página 9,10,11). Disponible en: https://www.covid-strategy-update-14april2020_es.pdf
7. Rodríguez A, et al. COVID-19 in Latin America: The implications of the first confirmed case in Brazil. *Travel Med Infect Dis*. 2020; 35(10):16-13.
8. Rodríguez M, Girón N, Menéndez A. Atención farmacéutica al paciente ambulatorio. Buenos Aires (ARG): Programa Regional de Medicamentos Esenciales y Tecnología. Serie medicamentos esenciales y tecnología. 1997; 1(55): 19
9. Lledó P. Atención Farmacéutica: El aporte de la Oficina de Farmacia al Cuidado de personas mayores. Conceptos Generales (I) El Farmacéutico. Dialnet. 2003; 293(1): 38-41.

10. Álvarez A, et al. Proyecto modelo para la implementación del seguimiento farmacoterapéutico. Atención Farmacéutica, DIGEMID – Ministerio de Salud del Perú.2012. Disponible en:
http://www.digemid.minsa.gob.pe/UpLoad/UpLoaded/PDF/AtencionFarmaceutica/Actividades/2_Proyecto_modelo_implementaci%F3n_SFT.pdf
11. Rubiñoz A, Juárez J. Seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con hipertensión arterial del albergue central “Ignacia Rodolfo Viuda de Canevaro”. Ciencia e Investigación, 2018;21(2):39-44
12. Díaz E, García F, Besga F, *et al.* Condiciones básicas estructurales para la implementación del seguimiento farmacoterapéutico en farmacias comunitarias cubanas. Rev Cubana Farm. 2019;52(4);1-18.
13. Rendon A, Cerrato Izaguirre D. Beneficios de la implementación de un programa de seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con VIH positivo-atendidos en el Instituto Nacional Cardiopulmonar. RCT. En línea. 3 nov 2018 [consultado 16 de enero 2021];(23):17-2. Disponible en:
<https://www.camjol.info/index.php/RCT/article/view/6858>
14. Rodríguez C, Cerna C. Efecto del Seguimiento farmacoterapéutico en el nivel de satisfacción del cliente en farmacia comunitaria. Rev. Perspectiva. 2019; 20(2):178-185.
15. Quispe M. Evaluación del seguimiento farmacoterapéutico en pacientes hipertensos atendidos en la farmacia Miguel Ángel-Trujillo. Marzo-Julio 2016 [Tesis para optar el título profesional] Trujillo: Escuela Profesional de Farmacia y Bioquímica. ULADECH; 2016.
16. Martínez L. Efecto del servicio de seguimiento farmacoterapéutico sobre la salud de un grupo de pacientes crónicos polimedicados en una farmacia comunitaria. Pharm Care Esp. 2016;18(3):97-106.

17. Gralinski L, Menachery V. Return of the Coronavirus: 2019-nCoV. *Viruses*. En línea 24 enero 2020 [Consultado 16 de enero 2021];12(2):135. Disponible en:
<https://www.mdpi.com/1999-4915/12/2/135>
18. OMS: Transmisión del SARS-CoV-2: repercusiones sobre las precauciones en materia de prevención de infecciones. [Consultado 16 de enero 2021] Disponible en:
https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/333390/WHO-2019-nCoV-Sci_Brief-Transmission_modes-2020.3-spa.pdf.
19. OMS: Protocolo de investigación de los primeros casos y sus contactos directos (FFX) de la enfermedad por Coronavirus 2019 (COVID-19 [Consultado 16 de enero 2021] Disponible en: https://www.who.int/docs/default-source/coronaviruse/covid-19-master-ffx-protocol-v2-sp-web.pdf?sfvrsn=7ad940f_8
20. Jin Y, et al. Virology, Epidemiology, Pathogenesis, and Control of COVID-19. *Rev. Virus*. 2020;12(4):372.
21. Li X, Geng M, Peng Y, *et al*. Molecular immune pathogenesis and diagnosis of COVID-19. *J. Pharm. Anal*. 2020;10(2):102-108.
22. Jain A. COVID-19 and lung pathology. *Indian J Pathol Microbiol*. 2020; 63:171-2.
23. Flujograma diagnóstico de la enfermedad respiratoria aguda en el contexto de la pandemia COVID19-influenza, [Consultado 16 de enero 2021] Disponible en:
https://coronavirus.gob.mx/wpcontent/uploads/2020/10/Algoritmo_Dx_COVID_Flu_05Oct2020.pdf
24. Ministerio de Sanidad de España. Documento Técnico: Manejo clínico del COVID-19: tratamiento médico. 2020. [Consultado 16 de enero 2021] Disponible en:
https://www.sspa.juntadeandalucia.es/servicioandaluzdesalud/sites/default/files/sincfil/es/wsas-media-mediafile_sasdocumento/2020/tratamiento_medico.pdf

25. Sabater D, Silva M, Faus M. Método Dáder: guía de seguimiento farmacoterapéutico. 3º ed. Granada: GIAF, 2007. [<http://hdl.handle.net/10481/33051>]
26. Lady C. Impacto de un programa de seguimiento farmacoterapéutico sobre la percepción de la actividad profesional del farmacéutico en pacientes con hipertensión arterial. farmacia Delgado, distrito de nuevo Chimbote, provincia del santa, departamento de Áncash, octubre 2015 a marzo 2016. [Tesis] Trujillo: Escuela Profesional de Farmacia y Bioquímica. ULADECH; 2016.
27. Ministerio de Salud del Perú. Resolución Ministerial N° 660-2014- MINSa, aprueba NTS N°110-MINSa/DGIEM-V.01.Norma Técnica de Salud “Infraestructura y Equipamiento de los Establecimientos de Salud del Segundo Nivel de Atención” En línea. Lima: Congreso de la Republica; 2014 [5 de diciembre 2020]. Disponible en: <http://bvs.minsa.gob.pe/local/MINSA/3365.pdf>
28. GDI. Atención farmacéutica de la universidad de granada GDI. Método Dáder para el seguimiento Farmacoterapéutico. Ars Pharm En línea. [citado 16 de enero de 2021];46(4):309-37. Disponible en: <https://revistaseug.ugr.es/index.php/ars/article/view/5098>
29. Barris D, Faus M. Iniciación a la metodología Dáder de seguimiento farmacoterapéutico en una farmacia comunitaria. Ars Pharm. En línea. [citado 16 de enero de 2021];44(3):225-37. Disponible en: <https://revistaseug.ugr.es/index.php/ars/article/view/5152>
30. Ministerio de Sanidad España. Manejo clínico del COVID-19: tratamiento médico [Consultado 16 de enero 2021] Disponible en: https://www.sspa.juntadeandalucia.es/servicioandaluzdesalud/sites/default/files/sincfil/es/wsas-media-mediafile_sasdocumento/2020/tratamiento_medico.pdf

31. Armando P, Semería N, Tenllado M, Sola N. Seguimiento Farmacoterapéutico de pacientes en farmacias comunitarias [Pharmacotherapy follow-up of patients in community pharmacies]. *Aten Primaria*. 2005;36(3):129-134.
32. Diario oficial. El Peruano. Ley N° 29733 Ley de Protección de datos personales. Lima, Perú, 03 de julio del 2011. [Consultado 16 de enero 2021]. Disponible en: <chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcglclefindmkaj/viewer.html?pdfurl=https%3A%2F%2Fleyes.congreso.gob.pe%2FDocumentos%2FLeyes%2F29733.pdf&clic=2433950&chunk=true>
33. Ministerio de Salud del Perú. Decreto Supremo N° 014-2011-SA. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos. En línea. Lima: Congreso de la República; 2011 [citado 5 de diciembre 2020]. Disponible en: <http://www.digemid.minsa.gob.pe/normatividad/DS014-2011-MINSA.pdf>.
34. Rodríguez A., Métodos científicos de indagación y de construcción del conocimiento. [Internet]. Colombia 2017. [consultado 28 de Agosto del 2021]. Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=20652069006>.
35. Supo J. Seminarios de Investigación Científica. Editorial Bioestadísticos. 2da edición. Perú. 2012.
36. Argimon J. Métodos de investigación clínica y epidemiológica. 4º Edición en Español. Editorial Elsevier. España 2013. Página 150.
37. Rodríguez C. Efecto del seguimiento farmacoterapéutico en el nivel de satisfacción del cliente en farmacia comunitaria. En Línea 2018 [consultado 28 de agosto del 2021] Disponible en: <http://repositorio.upagu.edu.pe/handle/UPAGU/712>.
38. Condori L, Iquiapaza A. Seguimiento farmacoterapéutico y satisfacción de los pacientes hipertensos que acuden al centro de atención primaria iii del distrito de Miraflores de la provincia de Arequipa durante los meses de septiembre - noviembre del 2021. [Internet].

Perú 2022. [consultado 20 de junio del 2022]. Disponible en :
<file:///C:/Users/jspha/Downloads/TESIS.pdf>

ANEXOS

Anexo 1. Matriz de consistencia

Matriz de consistencia

Nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con covid-19 del centro materno infantil César López Silva de Villa El Salvador, junio-setiembre 2021

formulación del Problema	Objetivos	Hipótesis	Variables	Diseño metodológico
<p>Problema general ¿Cuál es el nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p> <p>Problema específico ¿Cuál es el nivel de satisfacción en su dimensión logros alcanzados por la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p> <p>¿Cuál es el nivel de satisfacción en su dimensión experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p> <p>¿Cuáles son los RNM y clasificación encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p> <p>¿Qué tipos de problemas relacionados con medicamentos se presenta en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p> <p>¿Cuál es la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p> <p>¿Cuál es el nivel de satisfacción según características demográficas en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021?</p>	<p>Objetivo general Determinar el nivel de satisfacción en el seguimiento farmacoterapéutico a pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021.</p> <p>Objetivos específicos</p> <ol style="list-style-type: none"> Determinar el nivel de satisfacción en su dimensión logros alcanzados por la intervención farmacéutica en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021. Determinar el nivel de satisfacción en su dimensión experiencia del paciente en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021. Identificar los RNM y clasificación encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021. Identificar los tipos de problemas relacionados con medicamentos encontrados en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021. Determinar las categorías de las intervenciones farmacéuticas realizadas en el seguimiento farmacoterapéutico a los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021. Identificar los medicamentos usados en los pacientes con Covid-19 del Centro Materno Infantil César López Silva en Villa El Salvador, junio-setiembre 2021. 	<p style="text-align: center;">Hipótesis general</p> <p style="text-align: center;">No se plantea hipótesis en la presente investigación.</p>	<p>Variable 1</p> <p>- Nivel de satisfacción</p> <p>Variable 2</p> <p>-Seguimiento Farmacoterapeutico</p>	<p>Método de investigación El método inductivo, inicialmente con la observación de los fenómenos particulares con el propósito de llegar a conclusión y premisas generales.</p> <p>Enfoque investigativo La presente investigación fue analizada de forma estadística para la obtención de resultados; utilizando el software estadístico IBM SPSS.</p> <p>Tipo de investigación Investigación aplicada porque se determina el nivel de satisfacción de los pacientes posterior a la aplicación de un seguimiento farmacoterapéutico.</p> <p>Diseño de la investigación La investigación realizada es de nivel correlacional, con diseño observacional, y prospectivo, aplicado en la búsqueda de determinar el nivel de satisfacción.</p>

Anexo 2.

Instrumento de recolección de toma de muestra

CUESTIONARIO DE SATISFACCIÓN DEL PACIENTE EN EL SERVICIO DEL SFT

Luego de leer cada pregunta marque la puntuación según la escala presentada a continuación:

Muy de acuerdo	5	puntos
De acuerdo	4	puntos
Ni de acuerdo ni en desacuerdo	3	puntos
En desacuerdo	2	puntos
En total desacuerdo	1	puntos

PRIMERA PARTE DEL CUESTIONARIO: Logros alcanzados por el paciente a través de la intervención del farmacéutico en el SFT.

Marque su puntuación

1.-Conozco mejor los medicamentos que uso.	
2.-Los medicamentos que uso solucionan eficazmente mi(s) problema(s) de salud.	
3.-He aprendido sobre la necesidad de cumplir el tratamiento prescrito por mi médico.	
4.- He aprendido a conocer los efectos indeseables de los medicamentos que uso.	
5.-el SFT contribuye a reducir los efectos indeseables de los medicamentos que uso.	
Puntaje total	

SEGUNDA PARTE DEL CUESTIONARIO: Experiencia obtenida en la participación del paciente en el programa de SFT.

6.-Continuare visitando a un farmacéutico que oriente en un programa de SFT.	
7.-Recomendare a mi médico continúe trabajando a la par con mi farmacéutico.	
8.- Recomendare a mis familiares y amigos que acudan a un farmacéutico para seguir un SFT.	
9.- Continuare contestando las llamadas telefónicas del farmacéutico para seguir en el programa de SFT.	
10.- Me siento satisfecho con el servicio de SFT recibido.	
Puntaje total	

Escala de medición de intensidad de satisfacción de acuerdo con el puntaje obtenido en cada parte del cuestionario Niveles de satisfacción:

Primera parte: Logros alcanzados por el cliente a través de la intervención del farmacéutico

Segunda parte: Experiencia de participación en el SFT en la farmacia comunitaria

Muy satisfecho 22-25 puntos

Satisfecho 17-21 puntos

No Satisfecho Menos de 17 puntos

Anexo 3.

Formato de entrevista Dáder

Formato de Primera Entrevista Farmacéutica	Fecha
PRIMERA PARTE	
Información básica a obtener de los problemas de salud	
1.-Preocupación y Expectativas del paciente respecto al problema de salud	
2.-Percepción sobre el control del problema de salud (síntomas, signos, parámetros cuantificables asociados a la evolución de la enfermedad, interpretación de los parámetros cuantificables)	
3.-Situaciones o causas de descontrol del Problema de salud	
4.-Periodicidad de los controles médicos	
5.-Hábitos de vida y medidas higiénicas dietéticas relacionados al problema de salud	

Información sobre MEDICAMENTOS

Medicamento		Percepción de Efectividad ¿cómo le va?		
Principio Activo			Fecha inicio	
Problema de salud que trata			Fecha término	
Pauta prescrita		Percepción de Seguridad ¿Algo extraño?	Forma de uso y administración	
Pauta usada		Observaciones		

Información sobre MEDICAMENTOS

Medicamento		Percepción de Efectividad ¿cómo le va?		
Principio Activo			Fecha inicio	
Problema de salud que trata			Fecha término	
Pauta prescrita		Percepción de Seguridad ¿Algo extraño?	Forma de uso y administración	
Pauta usada		Observaciones		

Medicamento		Percepción de Efectividad ¿cómo le va?		
Principio Activo			Fecha inicio	
Problema de salud que trata			Fecha término	
Pauta prescrita		Percepción de Seguridad ¿Algo extraño?	Forma de uso y administración	
Pauta usada		Observaciones		

Parámetros del paciente

MEDIDAS ANTROPOMETRICAS				
Fecha	Peso	talla	IMC	
Fecha	Saturación			
DATOS DE LABORATORIO				
Fecha	Glu-Bas	Col-T	TG	LDLc
TENSION ARTERIAL				
Fecha	PAS	PAD	Fr-Car	

Formato de Evaluación del Estado o Situación de Salud

Estado de Situación				Fecha;				Hoja:				
Paciente:				Código Dáder;								
Género			Edad			IMC			Alergias:			
Problema de Salud				Medicamentos				Evaluación				Intervención Farmacéutica
Inicio	Problema de Salud	Controlado	Preocupa	Desde	Medicamento	Pauta		Necesidad	Efectividad	Seguridad	Clasificación RNM	Fecha Inicio
						Prescrita	Usada					

*Diagnostico medico documentado Preocupa: POCO (P), REGULAR(R), BASTANTE (B)

Observaciones	Fecha	Parámetros	
		PAS	PAD

Formato de descripción de PRM identificado y clasificado como RNM de acuerdo al juicio del Farmacéutico

PRM	RNM	MEDICAMENTO IMPLICADO	CLASIFICACION (RNM)	CAUSA(PRM)	OBSERVACIÓN Y JUICIO DEL FARMACÉUTICO

Formato de Plan de Actuación o Intervención Farmacéutica

PLAN DE ACTUACION		FECHA			
N°	Objetivos (descripción)	Fecha (Planteamiento)	Prioridad (Alta/Media/Baja)	Conseguido	Fecha

INTERVENCIÓN FARMACÉUTICA		
Descripción y Planificación	Objetivo relacionado N°	Fecha: Inicio, control o resultado

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectará información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con _____ (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE _____

FECHA _____

NOMBRE DEL PARTICIPANTE _____

DNI _____

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS/PAMELA) _____

FECHA _____

(EUDIS/PAMELA) _____

DNI _____

Paciente 1

Anexo 5. Consentimientos informados firmados por los pacientes

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

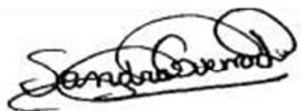
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 1

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE



FECHA_13 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE GLS

DNI 77166691

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)



FECHA 13 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (PAMELA)

DNI_45046913__

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 2

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE



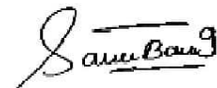
FECHA_10 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE J R P

DNI 70495348

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)



FECHA 10 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (PAMELA)

DNI_45046913__

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectará el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 3

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE



FECHA_28 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE B P G

DNI 09326561

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)



FECHA 28 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (PAMELA)

DNI_45046913__

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva " en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

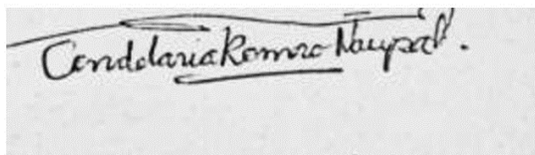
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 4

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE__

A handwritten signature in black ink on a light background. The signature reads "Condalaura Romero Touyach." with a horizontal line underlining the name.

FECHA_12 de agosto 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_R Ñ C

DNI_10442661

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DEL INVESTIGADOR

A handwritten signature in black ink on a light background. The signature is stylized and appears to read "Pamela" with a horizontal line underlining the name.

FECHA _12 de agosto 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI 45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

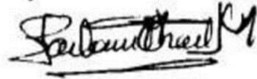
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 5

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE__



FECHA_ 12 de agosto 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_PCM

DNI_ 42440327

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_



FECHA 12 de agosto 2021

NOMBRE(EUDIS/PAMELA) PAMELA_

DNI 45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 6

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Juan Carlos", written over a horizontal line.

FECHA_ 12 de agosto 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE__RRJ

DNI 45920545

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Pamela", written over a horizontal line.

FECHA_ 12 de agosto 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_ PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva " en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

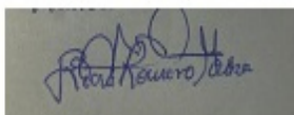
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 7

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Rafael Acuña", written over a grey rectangular background.

FECHA_12 de agosto 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_RRM

DNI_47249017

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Pamela", written over a white background.

FECHA 12 de agosto 2021

NOMBRE(EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI 45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva " en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

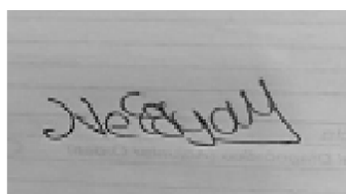
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 8

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_

A photograph of a handwritten signature in black ink on a light-colored background. The signature is cursive and appears to read 'Noé Ayala'.

FECHA_9 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE Q M J

DNI_46164166

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_

A photograph of a handwritten signature in black ink on a light-colored background. The signature is cursive and appears to read 'Pamela'.

FECHA_9 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE__



FECHA_9 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_M L A

DNI_08932162

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)



FECHA_9 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI 45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 10

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_15 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE- N A E

DNI_ 09821257

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_



FECHA __15 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 11

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE__



FECHA_12 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_C R C

DNI_44095393

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA) _



FECHA 12 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_15 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_O S L

DNI_77431468

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA) _



FECHA _15 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE__



FECHA 15 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_O L J

DNI_41880122

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_



FECHA _15 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva " en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 14

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_13 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_ Y Z V

DNI_75274908

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_



FECHA _13 de setiembre 2021

NOMBRE DELINVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

Paciente 15

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCION DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **PAMELA** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

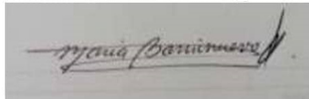
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10 preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a

Paciente 15

mis derechos legales .Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_

A handwritten signature in black ink, appearing to read "María Bonimare".

FECHA_19 de setiembre 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_B V M

DNI_08871609

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas .El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (PAMELA)_

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Pamela".

FECHA 19 de setiembre 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_PAMELA

DNI_45046913

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectará el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectará información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_10 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_V R C

DNI_45582585

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 10 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_10 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_C M K

DNI_44858515

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 10 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectará el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con EUDIS (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_20 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_C M A

DNI_08522545

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 20 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA) _EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_21 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_B M L

DNI_40852859

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 21 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

Paciente 20

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_21 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_D D M

DNI_08521538

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 21 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectará el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con EUDIS (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

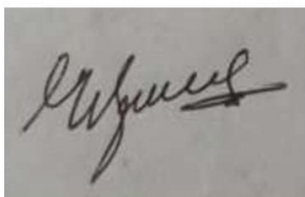
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

Paciente 21

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_23 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_M O E

DNI_02855192

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 23 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva " en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

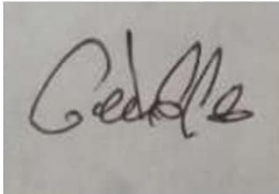
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

Paciente 22

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_26 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_C S V

DNI_74732667

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 26 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

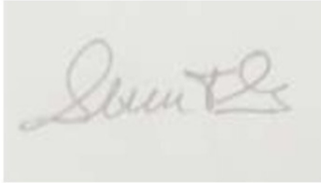
Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

Paciente 23

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_28 de junio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_I D H

DNI_67464321

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 28 de junio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

Paciente 24

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_1 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_P H A

DNI_08932162

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 1 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapéutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con EUDIS (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_4 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_B L H

DNI_41855774

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 4 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_6 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_P H A

DNI_44095393

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 6 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva " en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_12 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_E M V

DNI_77431468

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 12 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

Paciente 28

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_13 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_A P N

DNI_41880122

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 13 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

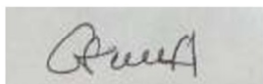
Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_15 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_C T M

DNI_75274908

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 15 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

CONSENTIMIENTO INFORMADO

TITULO DEL ESTUDIO: Nivel de satisfacción en el seguimiento Farmacoterapeutico(SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil " César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio a setiembre del 2021

INVESTIGADORES: Eudis Arista Tejada

Bada Gil Cinthya Pamela

TELEFONOS Y CORREOS: 941720388

eudis_9322@hotmail.com

950839019

pamela180488@gmail.com

Usted está siendo invitado a participar para determinar el Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico que usted voluntariamente desea recibir en beneficio de la terapia farmacológica prescrita por su médico.

Por favor lea detenidamente este formato de consentimiento para brindarnos información personal y preguntar si alguna palabra o información no sea comprendida. Usted está en su derecho de negarse a participar o retirarse del Programa de Seguimiento en cualquier momento sin ninguna sanción, ni pérdida de los beneficios que se le pueda brindar. Esto no afectara el nivel de atención en su salud, por el contrario lo que se busca es fortalecer la terapia de medicamentos prescrita por su médico. Por lo que se le pedirá su firma (foto vía whatsapp) e incluya la fecha de este formato de consentimiento para confirmar que usted recibió información previa (vía llamada telefónica, vía zoom y/o vía whatsapp) sobre este estudio y da su permiso para participar de él, sin ningún beneficio económico. Ud. Recibirá una copia del formato del consentimiento informado que firmó.

OBJETIVO DE LA INVESTIGACIÓN

El objetivo principal es determinar el nivel de satisfacción en el "Seguimiento Farmacoterapéutico" (SFT) a pacientes con COVID-19 del C.M.I "César López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de junio-setiembre 2021".

CONDUCCIÓN DEL ESTUDIO

Se incluirán en el estudio pacientes positivos a COVID-19 mayores de 18 años que son atendidos en dicho centro hospitalario, a partir de junio hasta setiembre del 2021,

RIESGOS Y BENEFICIOS

El estudio no conlleva a ningún riesgo y el beneficio es fortalecer y hacer cumplir el tratamiento farmacológico.

CONFIDENCIALIDAD

El proceso será estrictamente confidencial. Su nombre no será utilizado en ningún informe cuando los resultados de la investigación sean publicados.

PROCEDIMIENTOS DEL ESTUDIO

Si usted decide participar en este estudio, se recolectara información disponible al inicio, durante y/o término de su tratamiento farmacológico, o cuando el programa de Seguimiento Farmacoterapéutico se lo indique, la información necesaria será la siguiente:

- 1.-Diagnóstico médico actual y pasado antes de la terapia indicada por su médico.
- 2.-Información sobre en eventos adversos que usted presente relacionados al tratamiento con los medicamentos indicados.
- 3.-Orientación por parte del farmacéutico en la terapia medicamentosa prescrita por su médico tratante.
- 4.-Entrevista vía llamada telefónica, vía whatsapp, vía zoom.

He leído el documento de información que se me ha entregado. He podido hacer preguntas sobre el estudio. He recibido suficiente información sobre el estudio.

He hablado con **_EUDIS** (Eudis /Pamela)

Comprendo que mi participación es voluntaria, comprendo que puedo retirarme del estudio en las siguientes situaciones: cuando quiera, sin tener que dar explicaciones y sin que esto repercuta en mis cuidados médicos.

Voluntariamente consiento en participar en el estudio de investigación, así como la liberación de mis registros médicos. Así como contestar un cuestionario de 10

preguntas. Firmando este formulario de consentimiento informado yo no renuncio a mis derechos legales. Recibiré una copia firmada y fechada de este formulario de consentimiento y conformidad para participar en el estudio.

Así mismo, autorizo el uso de mis datos personales y de salud única.

FIRMA DEL PARTICIPANTE_



FECHA_18 de julio 2021

NOMBRE DEL PARTICIPANTE_Q Y E

DNI_08871609

Le he explicado este proyecto al participante y he contestado todas sus preguntas. El manifiesta que comprende la información descrita y accede a participar voluntariamente.

FIRMA DE (EUDIS)_



FECHA 18 de julio 2021

NOMBRE DEL INVESTIGADOR (EUDIS/PAMELA)_EUDIS

DNI_73627398

Anexo 6. Autorización para la realización del proyecto de investigación

Solicitud: Autorización para realizar proyecto de tesis

Lima, 2 de julio de 2021

Dr. Hubert Alex Bastidas Camarena
Médico Jefe del C.M.I "César López Silva"



Presente.-

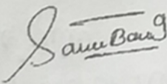
De mi mayor consideración:

Tenemos el agrado de dirigirnos a Usted, siendo los bachilleres: Cinthya Pamela Bada Gil, con DNI 45046913, correo electrónico:pamela180488@gmail.com y teléfono: 950839019 y Eudis Arista Tejada, con DNI: 73627398, correo electrónico:eudis_9322@hotmail.com y teléfono: 941720388, ambos de la Facultad de Farmacia y Bioquímica de la Universidad Privada Norbert Wiener.

Mediante la presente le solicitamos vuestra autorización para poder desarrollar nuestro proyecto de tesis en su Institución a cargo, el proyecto de tesis titulado: "Propuesta de un programa de seguimiento farmacoterapeutico (SFT) a pacientes con SAR-CoV-2 con enfermedades preexistentes del C.M.I "Cesar López Silva" en el distrito de Villa El Salvador de Junio a Setiembre del 2021", para que nos proporcione la información requerida en nuestra tesis y así la obtención del título profesional.

Sin otro particular, expresamos nuestro agradecimiento y estima personal.

Atentamente


Firma de la solicitante
DNI N° 45046913


Firma del solicitante
DNI N°73627398



CARTA DE DOCENTE INFORMANTE

Lima, 12 de Abril de 2021

Mg. Antonio Guillermo Ramos Jaco
Presidente de Grados y Títulos de Farmacia y Bioquímica
Universidad Privada Norbert Wiener
Presente. -

De mi especial consideración:

Es grato expresarle un cordial saludo y como Docente Informante de la E.A.P. de FARMACIA Y BIOQUIMICA., para el proyecto de tesis titulado: "PROPUESTA DE UN PROGRAMA DE SEGUIMIENTO FARMACOTERAPÉUTICO (SFT) A PACIENTES CON SARS-COV-2 DEL PUESTO DE SALUD "PRÍNCIPE DE ASTURIAS" EN EL DISTRITO DE VILLA EL SALVADOR DE ENERO A MAYO DEL 2021." , realizado por los bachilleres: Arista Tejada Eudis y Bada Gil Cinthya Pamela para optar el Título Profesional de Químico Farmacéutico presento el siguiente informe:

Título de proyecto de tesis: "PROPUESTA DE UN PROGRAMA DE SEGUIMIENTO FARMACOTERAPÉUTICO (SFT) A PACIENTES CON SARS-COV-2 DEL PUESTO DE SALUD "PRÍNCIPE DE ASTURIAS" EN EL DISTRITO DE VILLA EL SALVADOR DE ENERO A MAYO DEL 2021."

Docente informante de proyecto de tesis: Mg. Ñañez del Pino Daniel

Aspecto metodológico: Conforme

Aspecto temático: Conforme

Aspecto de redacción: Conforme

Sin otro particular, aprovecho la oportunidad para manifestarle los sentimientos de mi consideración más distinguida.

Atentamente

Mg. Ñañez del Pino Daniel

Docente Informante de la E.A.P. de Farmacia y Bioquímica

Anexo 8. Carta de conformidad del comité institucional de ética para la investigación



COMITÉ INSTITUCIONAL DE ÉTICA PARA LA INVESTIGACIÓN

Lima, 27 de noviembre de 2021

Investigador(a):
Arista Tejada, Eudis
Bada Gil, Cinthya Pamela
Exp. N° 1177-2021

Cordiales saludos, en conformidad con el proyecto presentado al Comité Institucional de Ética para la investigación de la Universidad Privada Norbert Wiener, titulado: **“Nivel de satisfacción en el Seguimiento Farmacoterapéutico (SFT) a pacientes con COVID-19 del Centro Materno Infantil “César López Silva” en el distrito de “Villa El Salvador” de junio a setiembre del 2021”**, el cual tiene como investigadores principales a **Arista Tejada, Eudis y Bada Gil, Cinthya Pamela**.

Al respecto se informa lo siguiente:

El Comité Institucional de Ética para la investigación de la Universidad Privada Norbert Wiener, en sesión virtual ha acordado la **APROBACIÓN DEL PROYECTO** de investigación, para lo cual se indica lo siguiente:

1. La vigencia de esta aprobación es de un año a partir de la emisión de este documento.
2. Toda enmienda o adenda que requiera el Protocolo debe ser presentado al CIEI y no podrá implementarla sin la debida aprobación.
3. Debe presentar 01 informe de avance cumplidos los 6 meses y el informe final debe ser presentado al año de aprobación.
4. Los trámites para su renovación deberán iniciarse 30 días antes de su vencimiento juntamente con el informe de avance correspondiente.

Sin otro particular, quedo de Ud.,

Atentamente



Yenny Marisol Bellido Fuentes
Presidenta del CIEI- UPNW



Digital Receipt

This receipt acknowledges that Turnitin received your paper. Below you will find the receipt information regarding your submission.

The first page of your submissions is displayed below.

Submission author: Adela Collantes
Assignment title: tesis informe
Submission title: informe pamela eudis
File name: TESIS_PAMELA_EUDIS_14FEB22.docx
File size: 13.76M
Page count: 169
Word count: 11,013
Character count: 65,158
Submission date: 14-Feb-2022 04:02PM (UTC-0500)
Submission ID: 1762419996





INGRESO AL CENTRO MATERNO INFANTIL "CESAR LOPEZ SILVA"



BASE DE DATOS DE LABORATORIO DEL CENTRO MATERNO INFANTIL "CÉSAR LOPÉZ SILVA"



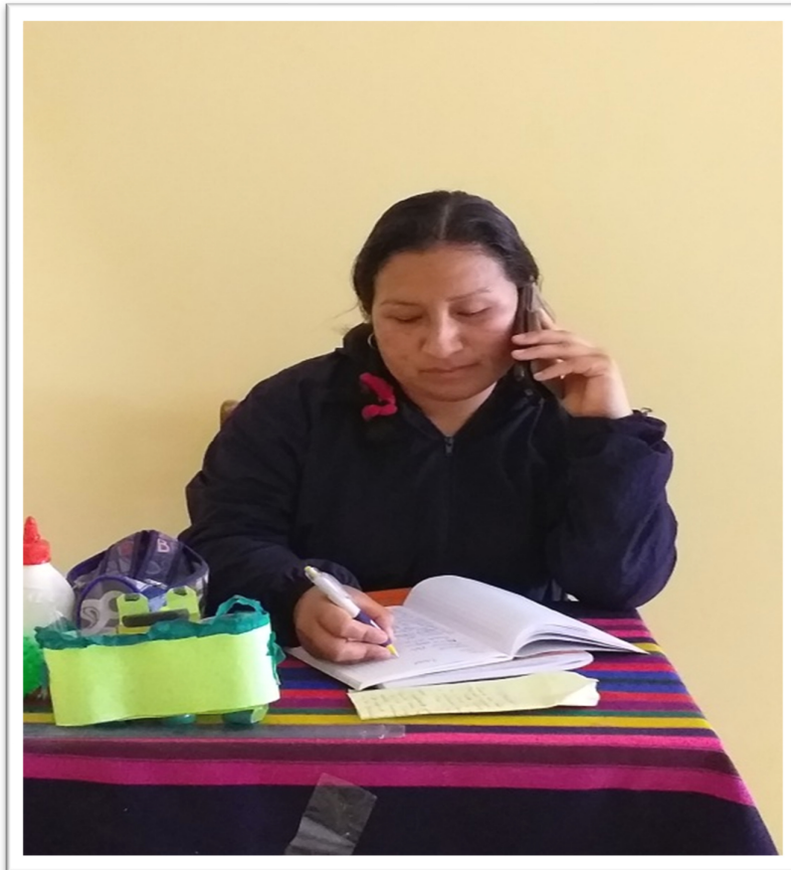
JUNTO AL PERSONAL DE LABORATORIO



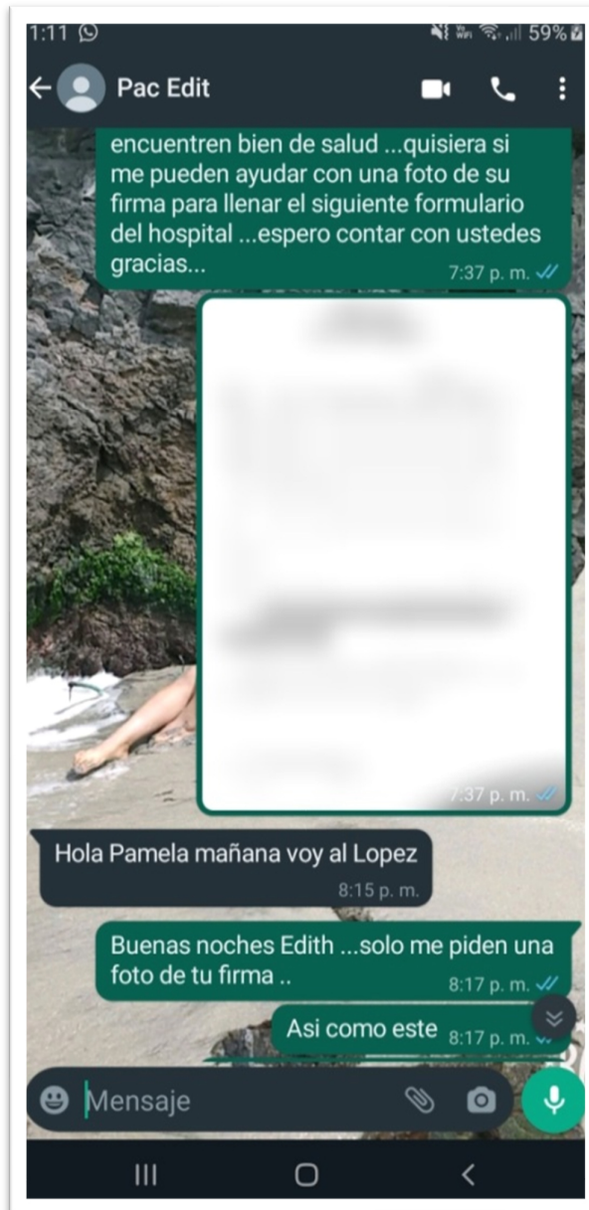
PERSONAL MÉDICO DE TURNO DEL AREA COVID-19



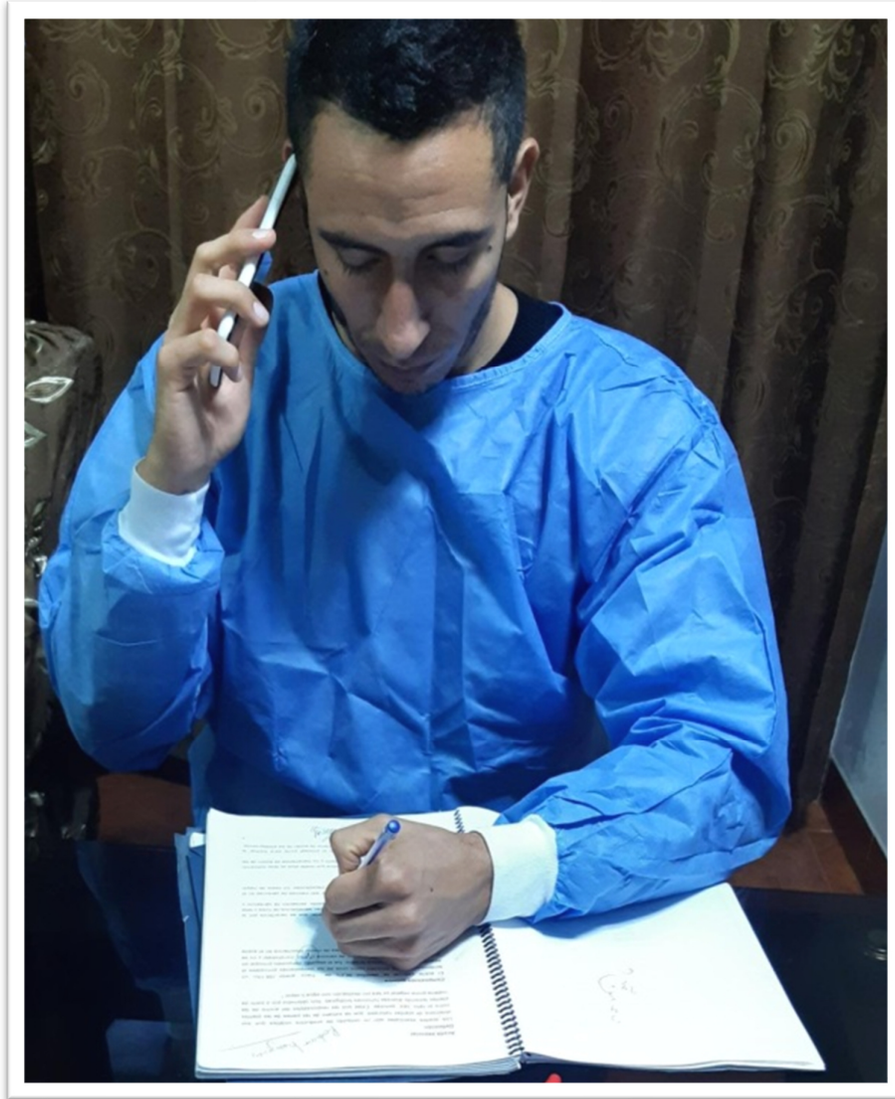
PERSONAL MÉDICO DE TURNO DEL AREA COVID-19



SEGUIMIENTO FARMACOTERAPEUTICO A TRAVES DE LLAMADA TELEFONICA



CONVERSACIONES VIA WHATSAPP



CONVERSACIONES VIA TELEFÓNICA