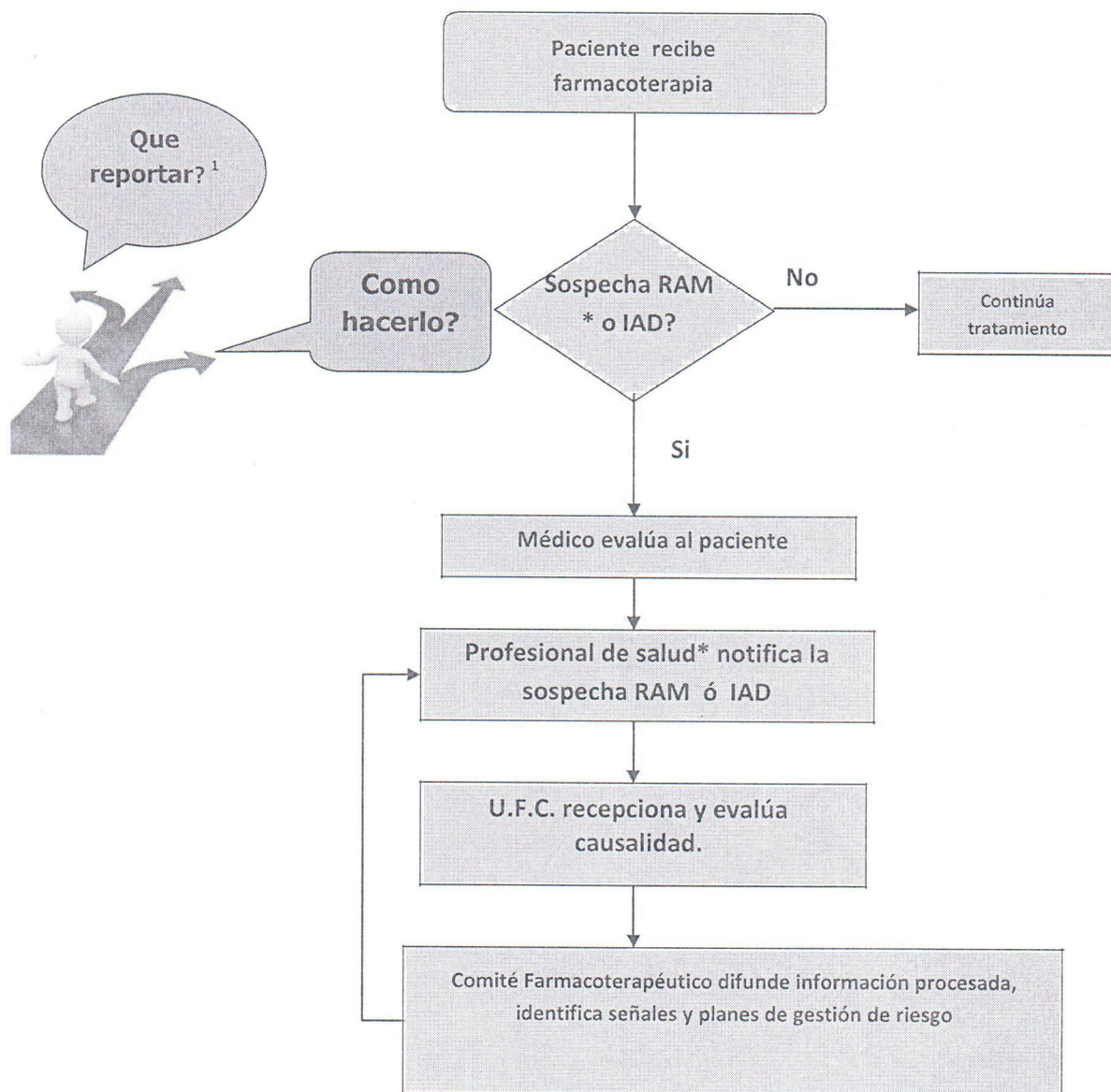


# FLUJOGRAMA DE NOTIFICACION RAM o IAD



<sup>1</sup> Se debe reportar todas las Reacciones Adversas Medicamentos (RAM) de fármacos recién comercializados, las RAM serias o inesperadas de los fármacos conocidos. También notificar sospecha de falta de eficacia de un medicamento o incidentes Adversos Por uso de dispositivo medico (IAD).

(\*) DS 016-2011-SA, Art. 144 Reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria.