

Estimado usuario de VigiFlow,

VigiFlow ha sido actualizado con algunas funciones nuevas que esperamos sean de utilidad. A continuación, se proporciona un resumen de los cambios.

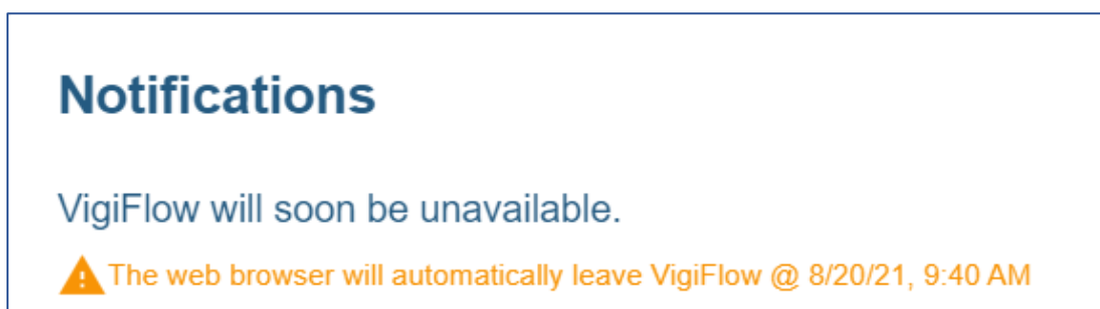
1) Alertas

Nuevo proceso de comunicación con respecto al trabajo de mantenimiento de VigiFlow y lanzamiento de nuevas funcionalidades:

- A partir de esta versión, UMC podrá comunicarse directamente con los usuarios a través de VigiFlow cuando planifiquemos el tiempo de inactividad relacionado con el trabajo de actualización y mantenimiento. Aproximadamente 1-2 semanas antes del tiempo de inactividad, aparecerá un icono en la esquina superior izquierda con el mensaje correspondiente.



- Cercana a fecha de inactividad, todos los usuarios que inicien sesión recibirán un mensaje emergente con detalles sobre la hora exacta en la que VigiFlow no estará disponible. Durante el trabajo de mantenimiento, el usuario será redirigido a una página web separada que contiene información sobre el trabajo en curso. Cualquier usuario que intente iniciar sesión durante este período también será redirigido a la misma página web.



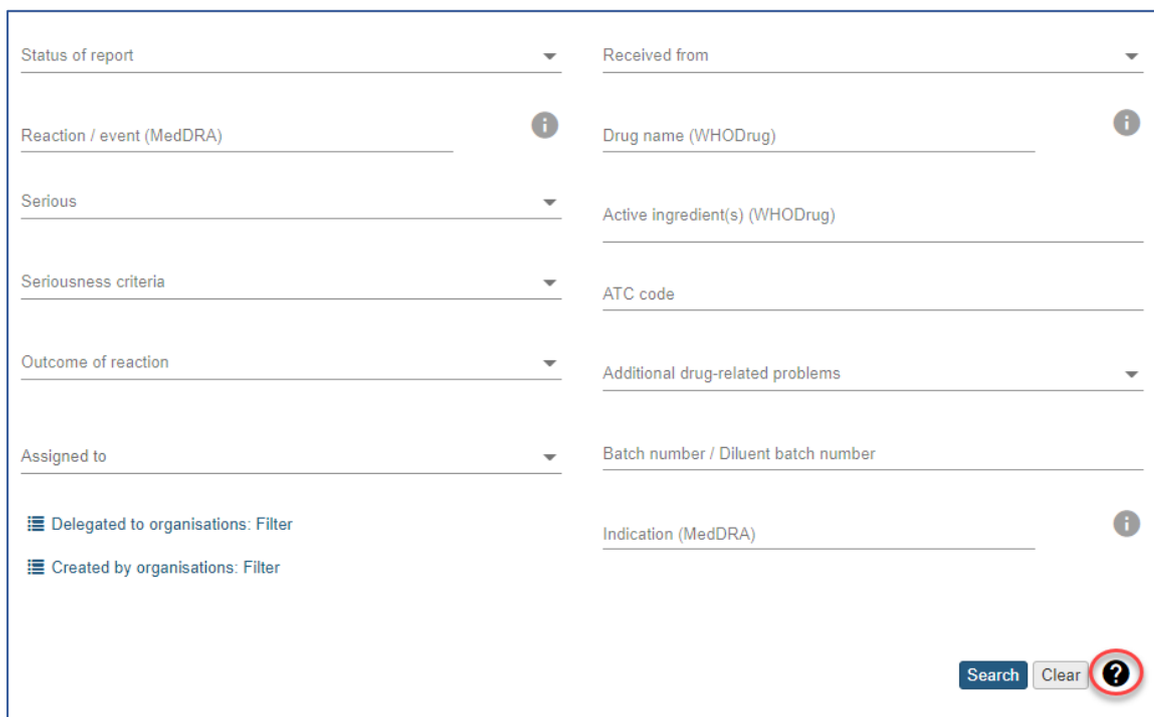
2) Lista de reports

- A partir de esta actualización, los reportes se abren en el formato predeterminado en el que se crearon (RAM/ESAVI). Esto significa que un reporte creado en el formulario ESAVI se abrirá en el formulario ESAVI también para los usuarios de los Centros Nacionales (que anteriormente tenían todos los informes abiertos en el formato RAM).

- Para las organizaciones que utilizan el eReporting vacunas, es importante saber que los ESAVI enviados a VigiFlow desde este servicio también se abrirán en el formato ESAVI de forma predeterminada para todos los usuarios.

3) Panel de filtros

- La sección panel de filtros de la lista de reportes tiene ahora un aspecto actualizado con un nuevo diseño. Todo el contenido de los textos de ayuda se ha recopilado en un solo lugar en la sección de filtros.



The screenshot displays a filter panel with the following elements:

- Two columns of dropdown menus:
 - Left column: Status of report, Reaction / event (MedDRA) (with an information icon), Serious, Seriousness criteria, Outcome of reaction, Assigned to, Delegated to organisations: Filter, and Created by organisations: Filter.
 - Right column: Received from, Drug name (WHODrug) (with an information icon), Active ingredient(s) (WHODrug), ATC code, Additional drug-related problems, Batch number / Diluent batch number, and Indication (MedDRA) (with an information icon).
- At the bottom right, there are three buttons: a blue "Search" button, a grey "Clear" button, and a red circular button with a white question mark.

- Se agregaron casillas de selección múltiple a todos los menús desplegados de filtros (excepto para los diccionarios WHODrug y MedDRA), lo que permite a los usuarios buscar más de un valor en cada filtro.

4) Importe de archivos XML-E2B

El idioma de la reacción / evento según lo informado por el notificador inicial será establecido como Indeterminado para las importaciones de E2B R2.

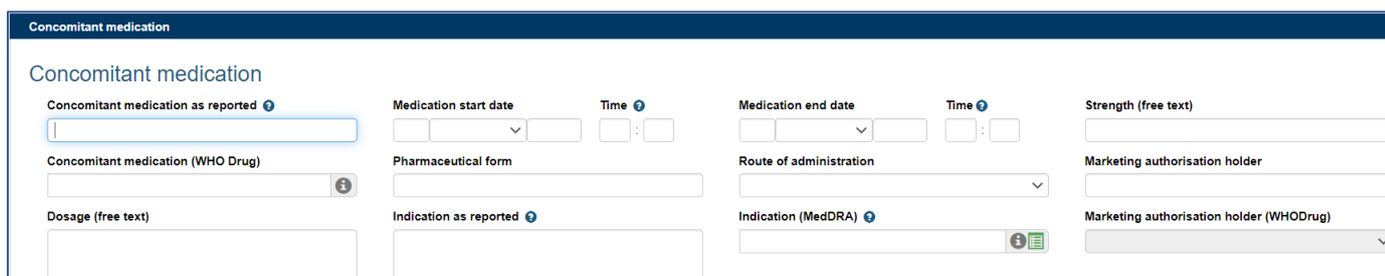
5) Cambios de validación

Al compartir informes con la base de datos global de la OMS (enviar a VigiLyze), se han cambiado algunas validaciones:

- Cualquiera de los números de identificación o expediente en la sección paciente se aceptan como identificador del paciente (aunque este identificador no está disponible en VigiLyze).
- "Reacción / evento según lo informado por el notificador inicial" es ahora válido para describir el evento adverso (además del evento codificado por MedDRA).

6) Campos adicionales en el formulario ESAVI

- Los campos 'Fecha de finalización del ESAVI' y 'Duración' se han agregado al formulario.
- Se agregó una "sección de medicación/vacuna concomitante" separada de la vacuna sospechosa.



The screenshot shows a form titled "Concomitant medication" with the following fields:

Concomitant medication as reported	Medication start date	Time	Medication end date	Time	Strength (free text)
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Concomitant medication (WHO Drug)	Pharmaceutical form	Route of administration	Marketing authorisation holder		
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		
Dosage (free text)	Indication as reported	Indication (MedDRA)	Marketing authorisation holder (WHODrug)		
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		

Si tiene alguna pregunta o comentario, comuníquese con vigibase@who-umc.org