

## CUADERNO RECOGIDA DE DATOS ICP-ANTICOAGULACIÓN

<b>Número paciente</b>		<b>Fecha Nacimiento</b>	
<b>NHC</b>		<b>Sexo</b>	
<b>Iniciales</b>		<b>Peso</b>	
<b>Anticoagulante</b>		<b>Talla</b>	
<b>Fecha Cateterismo</b>		<b>CHA<sub>2</sub>DS<sub>5</sub>-VAsc</b>	
		<b>HAS-BLED</b>	

Antecedentes y Tratamientos								
<b>HTA</b>	SI	NO	<b>ICP previa</b>	SI	NO	<b>Toma AAS</b>	SI	NO
<b>DM</b>	SI	NO	<b>CABG previa</b>	SI	NO	<b>Toma Clopidogrel</b>	SI	NO
<b>DLP</b>	SI	NO	<b>Última dosis NACO tomada</b>	SI	NO	<b>Toma Prasugrel</b>	SI	NO
<b>Tabaquismo</b>	SI	NO	<b>INR</b>			<b>Toma Ticagrelor</b>	SI	NO
<b>C.I. Previa</b>	SI	NO	<b>Creatinina</b>			<b>Sintrom</b>	SI	NO
<b>Arteriopatía Periférica</b>	SI	NO	<b>Hemoglobina</b>			<b>Pradaxa</b>	SI	NO
<b>Ictus Previo</b>	SI	NO				<b>Eliquis</b>	SI	NO
<b>Motivo cateterismo</b>						<b>Xarelto</b>	SI	NO
						<b>Lixiana</b>	SI	NO

<b>Motivo Anticoagulación</b>	<b>Fibrilación Auricular</b>	
	<b>Prótesis Mecánica</b>	
	<b>Miocardopatía</b>	
	<b>Embolismo</b>	
	<b>Valvulopatía</b>	
	<b>Otros</b>	

Datos Procedimiento									
<b>Acceso Inicial</b>			<b>Duración procedimiento</b>			<b>Número stents utilizados</b>			
<b>Acceso Final</b>			<b>Volumen Contraste</b>			<b>Tipo stents utilizados</b>			
<b>French FINAL</b>			<b>Tiempo compresión</b>			<b>Diámetro mínimo stent</b>			
<b>Número de vasos tratados</b>			<b>Hemodinamista</b>			<b>Longitud total stents</b>			
Fármacos utilizados ICP									
<b>HNF (Dosis total)</b>			<b>Abciximab</b>	SI	NO	<b>PROTAMINA</b>	SI	NO	
<b>BIVALIRUDINA</b>	SI	NO	<b>TNK</b>	SI	NO	<b>IDARUZIZUMAB</b>	SI	NO	
<b>Carga AAS</b>	SI	NO	<b>Carga Clopidogrel</b>	SI	NO	<b>PROTROMPLEX</b>	SI	NO	
COMPLICACIONES ICP									
<b>Perforación arteria</b>	SI	NO	<b>Trombosis catéter</b>	SI	NO				
<b>Disección arteria</b>	SI	NO	<b>Trombosis stent</b>	SI	NO				
<b>Hemorragia acceso</b>	SI	NO	<b>Trombosis intravascular</b>	SI	NO				
<b>Perforación coronaria</b>	SI	NO	<b>Ictus / AIT</b>	SI	NO				
<b>Taponamiento Cardíaco</b>	SI	NO	<b>Embolia periférica</b>	SI	NO				
<b>Oclusión rama lateral &gt; 2</b>	SI	NO	<b>Muerte</b>	SI	NO				
<b>Oclusión vaso principal</b>	SI	NO	<b>Éxito procedimiento</b>	SI	NO				
<b>No reflow</b>	SI	NO							

Seguimiento tras ICP antes de alta				
Complicaciones Acceso Vascular				
Tiempo compresión			Oclusión arterial	SI NO
Pseudoaneurisma	SI	NO	Hematoma > 5 cm	SI NO
Fístula	SI	NO	Sangrado/nueva compresión	SI NO

Complicaciones salida de sala - alta				
ALTA	SI	NO	IAM PERIPROCEDIMIENTO	SI NO
Días Ingreso			TROMBOSIS AGUDA STENT	SI NO
MUERTE	SI	NO	ICTUS /AIT	SI NO
MUERTE CARDIACA	SI	NO	EMBOLIA PERIFÉRICA	SI NO
HEMORRAGIA BARC				

Tratamiento al alta (dosis)			
AAS			PRADAXA
CLOPIDOGREL			XARELTO
SINTROM			ELIQUIS
			LIXIANA

Seguimiento a 30 días							
Variable	SI	NO	FECHA	Variable	SI	NO	FECHA
MUERTE				ICTUS / AIT			
MUERTE CARDIACA				EMBOLIA PERIFÉRICA			
IAM NO FATAL				INGRESO			
TROMBOSIS STENT				VISITA URGENCIAS			
HEMORRAGIA BARC				NUEVA REVASCULARIZACIÓN			
Tratamiento a los 30 días							
Fármaco	SI	NO	FECHA SUSPENSIÓN		SI	NO	FECHA SUSPENSIÓN
AAS				PRADAXA			
CLOPIDOGREL				XARELTO			
SINTROM				ELIQUIS			
				LIXIANA			

Seguimiento a 1 año							
Variable	SI	NO	FECHA	Variable	SI	NO	FECHA
MUERTE				ICTUS / AIT			
MUERTE CARDIACA				EMBOLIA PERIFÉRICA			
IAM NO FATAL				INGRESO			
TROMBOSIS STENT				VISITA URGENCIAS			
HEMORRAGIA BARC				NUEVA REVASCULARIZACIÓN			
Tratamiento a 1 año							
Fármaco	SI	NO	FECHA SUSPENSIÓN		SI	NO	FECHA SUSPENSIÓN
AAS				PRADAXA			
CLOPIDOGREL				XARELTO			
SINTROM				ELIQUIS			
				LIXIANA			