

## ALGORITMO DE DOSIFICACIÓN PARA PACIENTES CON RANGO TERAPEUTICO 2.0 – 3.0

INR	ACTITUD
1.0 – 1.4	Aumentar dosis 10-20%. Pautar la administración de Heparina de Bajo Peso Molecular durante 3 días. Control en 1 semana.
1.5 – 1.9	Aumentar dosis 5-10%. Control en 2 semanas.
3.1 – 3.9 sin sangrado	Disminuir dosis 5-10%. Control en 2 semanas.
3.1 – 3.9 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Disminuir dosis 5-10%. Control en 1 semana.
3.1 – 3.9 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral. Disminuir dosis 5-10%. Control en 3-5 días.
3.1 – 3.9 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.
4.0 – 4.9 sin sangrado	Disminuir dosis 10-20%. Control en 1 semana.
4.0 – 4.9 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Disminuir dosis 10-20%. Control en 1 semana.
4.0 – 4.9 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Disminuir dosis 10-20%. Control en 3-5 días.
4.0 – 4.9 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.

## RANGO TERAPEUTICO 2.0 – 3.0

INR	ACTITUD
5.0 – 6.4 sin sangrado	No tomar el anticoagulante el día del control. Disminuir dosis 20-30%. Control en 1 semana.
5.0 – 6.4 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 20-30%. Control en 3-5 días.
5.0 – 6.4 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 20-30%. Control en 3-5 días.
5.0 – 6.4 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.
6.5 – 7.9 sin sangrado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 30-40%. Control en 1 semana.
6.5 – 7.9 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 30-40%. Control en 3-5 días.

## RANGO TERAPEUTICO 2.0 – 3.0

INR	ACTITUD
6.5 – 7.9 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía subcutánea o endovenosa lenta. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 30-40%. Control en 3-5 días.
6.5 – 7.9 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.
≥ 8.0 sin sangrado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía subcutánea o endovenosa lenta. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 40-50%. Control en 3-5 días.
≥ 8.0 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía subcutánea o endovenosa lenta. Valorar el envío del paciente al Hospital. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 40-50%. Control en 3-5 días.
≥ 8.0 con sangrado moderado o grave	No tomar el anticoagulante el día del control.  Remitir al paciente al Hospital.

## ALGORITMO DE DOSIFICACIÓN PARA PACIENTES CON RANGO TERAPEUTICO 2.5 – 3.5

INR	ACTITUD
1.0 – 1.7	Aumentar dosis 10-20%. Pautar la administración de Heparina de Bajo Peso Molecular durante 3 días. Control en 1 semana.
1.8 – 2.5	Aumentar dosis 5-10%. Control en 2 semanas.
3.6 – 4.4 sin sangrado	Disminuir dosis 5-10%. Control en 2 semanas.
3.6 – 4.4 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Disminuir dosis 5-10%. Control en 1 semana
3.6 – 4.4 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral. Disminuir dosis 5-10%. Control en 3-5 días.
3.6 – 4.4 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.
4.5 – 5.4 sin sangrado	Disminuir dosis 10-20%. Control en 1 semana.
4.5 – 5.4 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Disminuir dosis 10-20%. Control en 1 semana.
4.5 – 5.4 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Disminuir dosis 10-20%. Control en 3-5 días.
4.5 – 5.4 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.

## RANGO TERAPEUTICO 2.5 – 3.5

INR	ACTITUD
5.5 – 6.4 sin sangrado	No tomar el anticoagulante el día del control. Disminuir dosis 20-30%. Control en 1 semana.
5.5 – 6.4 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 20-30%. Control en 3-5 días.
5.5 – 6.4 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 20-30%. Control en 3-5 días.
5.5 – 6.4 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.
6.5 – 7.9 sin sangrado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar de 5 mg de vitamina K (1/2 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 30-40%. Control en 1 semana.
6.5 – 7.9 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía oral o subcutánea. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 30-40%. Control en 3-5 días.

## RANGO TERAPEUTICO 2.5 – 3.5

INR	ACTITUD
6.5 – 7.9 con sangrado moderado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía subcutánea o endovenosa lenta. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 30-40%. Control en 3-5 días.
6.5 – 7.9 con sangrado grave	Remitir al paciente al Hospital.
≥ 8.0 sin sangrado	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía subcutánea o endovenosa lenta. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 40-50%. Control en 3-5 días.
≥ 8.0 con sangrado leve	No tomar el anticoagulante el día del control. Administrar 10 mg de vitamina K (1 ampolla de Konakion®) por vía subcutánea o endovenosa lenta. Valorar el envío del paciente al Hospital. Control diario.  Reasumir la anticoagulación cuando el INR esté en rango, con disminución de dosis 40-50%. Control en 3-5 días.
≥ 8.0 con sangrado moderado o grave	No tomar el anticoagulante el día del control. Remitir al paciente al Hospital.



Con la colaboración de:

