																			FOR	MA	го с	IOM	
							_										_						
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RI	EACCIÓ	ON AD	VERS	4																		
														Τ			Τ	T	Т				
		LINEO	DMAA	CIÓN I	NE I	A DE		CIÓ	NI A		EDG			<u> </u>									
1. INICIALES DEL PACIENTE	EDAD 3. SEXO			N ADVERSA 4-6 INICIO DE LA REACCIÓ						IÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA												
													_	T		REACCIÓN							
BSU	CR	Día 8	Mes 6	Año 1978		47 ños	!	F		Día 03		Mes 05		Año 2023									
7+13 DESCRIBA LA(S) RI					,		No		2112	wa da	/ 5		au a 1	+ 0	/ 02	□м	1UE	ERTE	E DEI	. PA	CIE	NTE	
curso 2) HEMORROIDES (MedD		-							-						en en				O PR				
3) DIARREA (MedDRA L 4) "De 8 a 9 deposic (MedDRA LLT: Cambio 5) "Leucocitos bajos 10047942 (v28.0)) - 6) Alergia (MedDRA L 7) Fiebre (MedDRA LL 8) Dolor en el cuerp resuelto / en curso 9) Malestar general	LT: Diarrea - 10012 iones diarreicas al de color de las hec " (disminución de 1 No recuperado / no LT: Alergia - 10001 T: Fiebre - 1001655 oo (MedDRA LLT: Dolo moderado a severo (735 (v28 gunas comes - 100 eucocitomes - 100 feucocitomes (v28 gunas (v28 gunas feucocitomes feu	.0)) - n color 16100 s) (Med / en (.0)) - No l en el	No recuración a (v28.0)) dDRA LL' curso No recuparto recuparto cuerpo	upera anara - N : Re upera erado - 1	do / injada lo rec cuent do / o / no	no re " (ca upera o de no re resu 71 (v	esue ambi ado leu esue uelt v28.	lto o de / no coci lto o / 0))	/ en e colo o resu tos o / en en cu - No	cur or d uelt dism cur urso rec	so e la o / o inui so uper	s he en c do -	ces urs))		OISC NC. SIG! O PI .ME	CAPA APA NIFI ERSI ENAZ	ACIDA CIDA CATI STEN ZA DI	AD (LD VA NTE E VII	D DA GÉN		
no resuelto / en curso														☑ OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE									
L		NFORM	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	AME	ENT	O S	SOSP	EC	ноя	so										
14. MEDICAMENTO SOSE				1, 222						70.51		110,			20	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ							
1) VERZENIO (ABEMACI	1) VERZENIO (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Vencimiento: UNK - Droga suspendida														El	AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?							
														□si □no □na									
15. DOSIS DIARIA 1) 150 Miligramos	DMIN!	DMINISTRACIÓN							21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?														
17. INDICACIÓN(ES) 1) CÁNCER DE MAMA (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))														- 1	l Miei] _{SI} [_	_	_);				
18. FECHAS DE TRATAI	DEL T	RATA	AMII	ENT	o																		
1) Desde: 23/03/202	23 Hasta: 05/2025		1) Desco	noci	do																	
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CON	СОМІТ	'AN'	TE(S	YA	ANT	EC	EDE	NT	ES I	REL	ĿΕV	'AN'	ΓES							
22. TRATAMIENTO(S) C CLOROTRIMETRON 4 MG Crema de urea 10% De			DE ADM	INISTRA	CIÓN	N (exclu	iir aqı	uellos	s usa	dos pa	ra tr	atar l	a rea	cciói	1)								
23. OTROS ANTECEDEN	NTES RELEVANTES (ej	. otros diag												-									
Cáncer de mama (Med	dDRA LLT: Cáncer de	e mama -	10006	5187 (v2	28.0)) Des	sde:	23/	03/2	2023	Has	ta:	05/2	2025	5								
No informado																							
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DE	L FA	BR	ICA	NTI	E												
24a.NOMBRE Y DIRECCI Asofarma Centroaméri Costa Rica		26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOI Costa Rica									DOR												
	BRIC	ANTE	E																				
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 10/06/2025	L FABRICANTE <u>✓ ESTUDIO</u>																						
FECHA DE ESTE REPORTE 11/06/2025 18:17 25a. TIPO DE REPORTE □ INICIAL ☑ SEGUIMIENTO																							

Información sobre la reacción (cont.) No. Cirugía de ovarios (MedDRA LLT: Cirugía ovárica - 10052089 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 29/12/2023 Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. Reacción HEMORROIDES (MedDRA LLT: Hemorroides - 10019022 (v28.0)) Fecha de inicio 08/05/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. DIARREA (MedDRA LLT: Diarrea - 10012735 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 03/05/2023 Fecha de término UNK No serio Seriedad Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa No. "De 8 a 9 deposiciones diarreicas algunas con coloración anaranjada" (cambio de Reacción color de las heces) (MedDRA LLT: Cambio de color de las heces - 10016100 (v28.0)) 12/05/2023 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. "Leucocitos bajos" (disminución de leucocitos) (MedDRA LLT: Recuento de leucocitos Reacción disminuido - 10047942 (v28.0)) Fecha de inicio 21/06/2023 Fecha de término UNK No serio Seriedad No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Reacción Alergia (MedDRA LLT: Alergia - 10001738 (v28.0)) Fecha de inicio 10/03/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Fiebre (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 01/06/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Dolor en el cuerpo (MedDRA LLT: Dolor general en el cuerpo - 10048971 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 01/06/2024 Fecha de término UNK No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Malestar general moderado a severo (MedDRA LLT: Malestar general - 10018066 Reacción (v28.0))

Fecha de inicio

Fecha de término

Seriedad

Resultado

No recuperado / no resuelto / en curso

01/06/2024

No serio

UNK

Continúa No. 10

Secreción nasal (MedDRA LLT: Secreción nasal - 10028737 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

No. 11

Continúa

Continúa

Continúa

Continúa

Tos moderada (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (v28.0)) Reacción

01/06/2024 Fecha de inicio Fecha de término UNK No serio Seriedad

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa Si

No. 12

Piel reseca (MedDRA LLT: Piel seca - 10013786 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 02/06/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

No. 1.3

Cambio de tonalidad en la piel de caderas, tobillos y brazos (MedDRA LLT: Piel Reacción

oscurecida - 10011864 (v28.0)

Fecha de inicio 02/06/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

No.

Picazón (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 02/06/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Escoliosis severa (MedDRA LLT: Escoliosis - 10039722 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 20/02/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Si

No.

Cese de terapia (MedDRA LLT: Cese de la terapia - 10065154 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio Fecha de término UNK

Seriedad Desconocido Resultado Continúa Desconocido

7 + 13 DESCRIBA LA(S) REACCIÓN(ES) (incluye test relevantes/datos de laboratorio) (cont.)

Este caso fue recibido el 06 de mayo de 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 44 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento VERZENIO 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis cada 12 horas desde el 01 de mayo de 2023 para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

PSP recibe llamad de la paciente para informar que desde el 03 de mayo de 2023 está con diarrea, la cual indica 4 deposiciones al día y hoy 5 deposiciones.

La paciente tiene la indicación de tomar LOPERAMIDA 2 cápsulas en caso de ser necesario, la paciente no se siente mal, está con buen estado general, contenta y positiva, no refiere datos de deshidratación, la paciente está comiendo normal.

No se proporciona información relevante de la historia clínica.

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. La fecha de inicio de tratamiento y la fecha de inicio de evento adverso/situación especial, se deja descrita como lo describe la narrativa del documento fuente. Categoría del notificante: Paciente/Consumidor.

- -----El 09 de mayo de 2023 se recibe nueva información: se agrega un evento adverso. El documento fuente refiere que el resultado de los eventos es no recuperado/no resuelto.
- -----El 11 de julio de 2023 se recibe nueva información: se actualiza narrativa y se agregan dos eventos adversos nuevos. El documento fuente refiere que el resultado del evento es no recuperado/no resuelto.
- -----El 24 de julio de 2023 se recibe nueva información: se actualiza narrativa. El documento fuente refiere que el resultado del evento es no recuperado/no resuelto.

La paciente tiene la indicación de tomar LOPERAMIDA 2 cápsulas en caso de ser necesario.-----El 11 de julio 2023 se agrega: Letrozol y Goserelina

"Leucocitos bajos" (disminución de leucocitos): ------Esta nueva información fue recibida el 11 de julio de 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO": Paciente reporta que desde el 12 de mayo 2023 hasta fecha desconocida presentó de 8 a 9 deposiciones diarreicas diarias (diarrea, codificada en el reporte inicial), algunas con coloración anaranjada (cambio de color de las heces), tomando Verzenio 150 mg.

Paciente reporta que actualmente (11 de julio 2023) presenta 3 deposiciones diarreicas diarias (diarrea, codificada en el reporte inicial) tomando Verzenio 150 mg.

Paciente reporta que el 21 de junio 2023 el médico le indica que presenta los leucocitos bajos (disminución de leucocitos). El médico también le indica que puede seguir con su tratamiento de Verzenio 150 mg, 1 tableta cada 12 horas.

-----Esta nueva información fue recibida el 24 de julio de 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO": Paciente reporta que actualmente (24 julio 2023) presenta 2 deposiciones diarreicas diarias (diarrea, codificado en el reporte inicial) tomando Verzenio 150 mg.\nDIARREA: Este caso fue recibido el 06 de mayo de 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 44 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento VERZENIO 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis cada 12 horas desde el 01 de mayo de 2023 para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

PSP recibe llamad de la paciente para informar que desde el 03 de mayo de 2023 está con diarrea, la cual indica 4 deposiciones al día y hoy 5 deposiciones.

La paciente tiene la indicación de tomar LOPERAMIDA 2 cápsulas en caso de ser necesario, la paciente no se siente mal, está con buen estado general, contenta y positiva, no refiere datos de deshidratación, la paciente está comiendo normal.\nHEMORROIDES: -----Esta nueva información fue recibida el 09 de mayo de 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Paciente le refiere al PSP que tiene un cuadro de hemorroides, refiere que al limpiarse cuando fue a defecar observó sangre en el papel, se revisió y siente la inflamación. PSP se comunica con el médico tratante de la paciente y el médico le indica que la paciente debe utilizar una crema antihemorroidal de uso externo tres veces al día.

Se actualiza la fecha de inicio de tratamiento a 22 de marzo de 2023.

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. La fecha de inicio de tratamiento y la fecha de inicio de evento adverso/situación especial, se deja descrita como lo describe la narrativa del documento fuente. Categoría del notificante: Paciente/Consumidor.

El análisis de causalidad es realizado por Farmacovigilancia de Asofarma Centroamérica y Caribe con los datos proporcionados en el documento fuente.

- ----- El 18 de marzo de 2024 se recibió nueva información solicitada por el licenciante. La paciente menciona que la cirugía de ovarios fue programada y se realizó de manera preventiva, no por algún hallazgo medicamente relevante. No se obtiene más información sobre medicamentos concomitantes o historia médica relevante.
- ----- El 28 de marzo de 2024 se recibió nueva información de seguimiento. La paciente reporta que presenta una alergia en la piel que inició el 10 de marzo de 2024, comenta que no es la primera vez que se presenta pero que hasta esta ocasión lo reporta. La paciente consultara con su médico tratante el 01 de abril de 2024 y, mientras tanto, tomara un antialérgico. Está consumiendo clorotrimetron 4 mg cada 8 horas, durante 2 días.
- -----Esta nueva información fue recibida el 29 de mayo de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" derivada de un seguimiento solicitado por el licenciante:
- El programa refiere que no se puede tener más información del caso.
- -----Esta nueva información fue recibida el 17 de junio de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La pacient erefiere que presenta cuadro de influenza: le dio fiebre, dolor de cuerpo, malestar general moderado a severo, secreción nasal y tos moderada (01 de junio de 2024).

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. La fecha de inicio de tratamiento y la fecha de inicio de evento adverso/situación especial, se deja descrita como lo describe la narrativa del

documento fuente. Categoría del notificante: Paciente/Consumidor.

El análisis de causalidad es realizado por Farmacovigilancia de Asofarma Centroamérica y Caribe con los datos recibidos del documento fuente.

----- Esta nueva información fue recibida el 19 de agosto de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que ha observado un cambio de tonalidad en la piel de sus caderas, de tobillos y de brazos, en forma de cinturón que rodean esas partes del cuerpo. Se observa piel reseca más obscura que la demás piel efectivamente cinturones que rodean las áreas. Fue donde el dermatólogo donde le recetan crema con urea al 10%, la cual le ha quitado por lo menos la picazón.

MEDICAMENTOS CONCOMITANES

Crema de urea 10% a demanda en las áreas de manchas.

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. La fecha de inicio de tratamiento y la fecha de inicio de evento adverso/situación especial, se deja descrita como lo describe la narrativa del documento fuente. Categoría del notificante: Paciente/Consumidor.

El análisis de causalidad es realizado por Farmacovigilancia de Asofarma Centroamérica y Caribe con los datos recibidos del documento fuente.

----- Esta nueva información fue recibida el 04 de septiembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

El HCP no acepta se contactado, por lo que no se puede obtener más información.

----- Esta nueva información fue recibida el 20 de septiembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" derivado de un seguimiento del licenciante:

Por favor, haga las siguientes preguntas al notificador/consumidor para el evento Decoloración de la piel y Prurito:

-¿Fue hospitalizado el paciente por estos eventos?

No.

- -¿Se suspendió el medicamento? En caso afirmativo, indique la fecha. Si se suspendió, ¿se resolvió el evento? No
- -¿Se reinició el medicamento? En caso afirmativo, indique la fecha. En caso de reiniciarlo, ¿se repitió el evento? No aplica.
- -Por favor, proporcione detalles de cualquier condición médica y medicamentos, antes y después de comenzar Verzenio. Si es el caso

No hay medicamentos.

- -Por favor, proporcione detalles de cualquier medicación tomada como tratamiento para los eventos. No aplica.
- ξ Se consideró que los eventos están relacionados con el medicamento de Lilly? No hay dato de causalidad.

----- Esta nueva información fue recibida el 03 de marzo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

En cita de hoy, paciente refiere que se le realiza Gama Óseo y TAC de columna, la cual salió con alteraciones de escoliosis severa. No hay metástasis en ningún lugar del organismo, nada más la escoliosis severa. Del gama óseo no sabe qué le sale alterado, tiene cita próxima y lo verá con su médico tratante.

Se detalla fecha de inicio de tratamiento con Verzenio el 23 de marzo de 2023, según confirmación de la fecha correcta.

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. La fecha de inicio de tratamiento y la fecha de inicio de evento adverso/situación especial, se deja descrita como lo describe la narrativa del documento fuente. Categoría del notificante: Paciente/Consumidor

El análisis de causalidad es realizado por Farmacovigilancia de Asofarma Centroamérica y Caribe con los datos recibidos del documento fuente. El notificador no provee la relación causal entre el/los eventos adversos y el/los medicamentos

El Paciente/Consumidor no indica si acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

-----El 30 de abril de 2025 se recibe información del segundo intento de seguimiento solicitado localmente por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Información brindada por esposo de paciente:

Refiere que paciente no esta recuperada de las alteraciones de escoliosis severa, porque lo mantiene porque es casi de por vida y no toma ningún medicamento para el padecimiento.

Esposo de paciente desea que para futuros seguimientos se contacte directamente a paciente porque el trabaja y se le dificulta responder llamadas. (se le marca al número de paciente y envía a buzón).

----- Esta nueva información fue recibida el 10 y 11 de junio de 2025 por medio de dos formularios electrónicos a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO": Peso (kg): 49,00 - Altura (cm): 150

Medicamento: Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas desde 23 de marzo de 2023 hasta mayo 2025.

Nombre del evento adverso: Finalización de tratamiento

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Recuperado / resuelto

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE:

Cáncer de Mama - Inicio: 23/03/2023 - Término: 05/2025 - Continua: No

COMENTARIOS ADICIONALES: Afiliada indica que ya termino su tratamiento (autoriza contacto).

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. La fecha de inicio de tratamiento y la fecha de inicio de evento adverso/situación especial, se deja descrita como lo describe la narrativa del documento fuente. Categoría del notificante: Paciente o familiar u otro no-profesional de la salud

El Paciente o familiar u otro no-profesional de la salud acepta que se le contacte para futuros seguimientos y a su médico tratante.

Análisis de causalidad

HEMORROIDES / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

DIARREA / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"De 8 a 9 deposiciones diarreicas algunas con coloración anaranjada" (cambio de color de las

heces) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Leucocitos bajos" (disminución de leucocitos) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cirugía de ovarios / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Alergia / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Fiebre / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en el cuerpo / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Malestar general moderado a severo / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Secreción nasal / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Tos moderada / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Piel reseca / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cambio de tonalidad en la piel de caderas, tobillos y brazos / VERZENIO Esperabilidad: No

sperado

Método Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Picazón / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Escoliosis severa / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cese de terapia / VERZENIO Esperabilidad: No aplica

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Not applicable Related Reporter

14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) (cont.)

No.

VERZENIO (ABEMACICLIB) Nombre VERZENIO 150 X 14 X BLT Presentación Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 150 Miligramos (mg) / cada doce (12) horas /

Vía de administración 1) Oral

1) Desde: 23/03/2023 Hasta: 05/2025 Fechas del tratamiento

Duración 1) Desconocido

1) CÁNCER DE MAMA (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Indicaciones

Acción tomada Droga suspendida

22. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y FECHAS DE ADMINISTRACIÓN (excluir aquellos usados para tratar la reacción) (cont.)

No.

CLOROTRIMETRON 4 MG No especificado Formulación Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada Desconocido

No.

Crema de urea 10% Nombre Formulación No especificado

Desde: UNK Hasta: UNK Fechas del tratamiento

Acción tomada Desconocido

23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc) (cont.)

Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Desde: 23/03/2023 Hasta: 05/2025

No informado