																			F	FORMA	то с	CIOMS
REPORTE DE SO	OCDECIIA DE PE	ACCIÓ	NI A D	WEDS	•																	
REPORTE DE SO	JSPECHA DE RE	ACCIC	IN AD	VEKSA	A	Н				Т	Т	T	Т				Τ	Т	Т	Τ	Τ	Т
		. INFO	RMAC	ΓΙΌΝ Γ	E L.	A RE	AC	CIO	L ÓN	A D	VEI	RS A										
1. INICIALES DEL 1a. PAÍS 2. FECHA PACIENTE NACIMIE					Г	2a. EDAD		3. SEXO		4-6 INICIO DE LA REACCIÓ				ON	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
PLT	CR	Día 31	1 1			ios	F			Día 16		ı	Mes Año 06 2023		- 1							
7+13 DESCRIBA LA(S) REA 1) Tiene bajos niveles 10005654 (v28.0)) - Nc 2) "Diarrea muy liquio resuelto / en curso 3) "Insuficiencia rena recuperado / no resuel 4) RESEQUEDAD VAGINAL resuelto / en curso 5) "dolor de cabeza" resuelto / en curso 6) "Tenía las plaqueta - 10035528 (v28.0)) - 7) Tiene bajos niveles 10005724 (v28.0)) - No	s de magnesio y poto recuperado / no rada" (Diarrea acuosa al" (Trastorno rena to / en curso (MedDRA LLT: Seque (dolor de cabeza) as y defensas bajas No recuperado / no s de magnesio y poto da recuperado y poto de magnesio y poto de recuperado y poto de recuper	casio (ma resuelto a) (MedDi al) (MedDi al) (MedDr al) (MedDRA I " (Plaqu o resuelt casio (po	agnesio / en o RA LLT: PRA LLT: Provagir LLT: Ce petas k co / er ptasio	bajo) curso Diarre T: Trast nal - 10 efalea - pajas) (n curso bajo) ((MedI ea - 1 corno 004779 - 1001	rena 91 (v 19211 RA LL	735 1 - 28.0 (v2 T: R	(v28 1003)) - 8.0)	3.0) 3842 - No () -) - 28 (re No	No v28. cupe rec pla	recu 0)) rado uper quet	pera - No / nado	ado o no / n dism	/ no o	do	C.U Di In Si O Al Al You	EAUS JNA JISCA NCA SIGN J PEI MEN NOM	SA (O HOSI APACI IIFICA RSIST NAZA MALÍ	DEL P. PROI PITAL CIDAD IDAD ATIVA TENTI A DE V ÍA COI NDICIA	ONG IZAC O A E IDA NGÉN	A) CIÓN NITA
	II. IN	FORM	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	A MI	ENT	ГО	so	SPE	СН	OS	o								
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) VERZENIO (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Lote: D6296 - Vencimiento: 10/2025 - Droga suspendida											AL EL	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? □SI □NO □NA										
15. DOSIS DIARIA 1) 150 Miligramos (mg) / cada doce (12) horas 17. INDICACIÓN(ES)				16. VÍA(S) DE ADMINISTRACI					ÓN						¿R AL	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?						
1) Cáncer de mama (Med	dDRA LLT: Cáncer de	e mama -	100061	L87 (∀28	3.0))												sı [J _{NC}		NA		
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 10/06/2023 Hasta: 04/02/2024 - Desde:				19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) 240,00 Días - Desconocido																		
	III. TRATAMIEN	NTO(S)	CONC	COMIT	ANT	TE(S)	Y	AN]	ГЕ(CEI	EN	TE	S R	ELI	EVA	NT	ES					
22. TRATAMIENTO(S) CO Acetaminofén Atenolol	NCOMITANTE(S) Y F	ECHAS D	E ADM	INISTRA	CIÓN	(exclu	iir aq	uello	s us	ados	para	trat	ar la	reac	ción)							
23. OTROS ANTECEDENT Presión alta (MedDRA Diabetes o Prediabet Cirugía para extracc	LLT: Presión art es (MedDRA LLT: D	erial a iabetes	lta - dudos	1000316 a - 100	58 (v 00602	28.0) 6 (v2) 28.0))							gica		1004	845	1 (v	728.0))	
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DEI	L FA	ABF	RIC	AN	TE											
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓ Asofarma Centroamérica Costa Rica						P Ti	26-26a. NOMBRE Y DIRECCIO P LT P LT Tibás Provincia de San José, C															
		24b. No. D CR-2931-			EL FA	BRIC	ANTI	£	†													
24c. FECHA DE RECEPCIO POR EL FABRICANTE 21/08/2025	IO ATURA	REPORTE . DE LA SALUD																				

FECHA DE ESTE REPORTE 22/08/2025 14:52

25a. TIPO DE REPORTE
☐INICIAL
☑SEGUIMIENTO

Información sobre la reacción (cont.) No. Tiene bajos niveles de magnesio y potasio (magnesio bajo) (MedDRA LLT: Magnesio en Reacción sangre disminuido - 10005654 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. "Diarrea muy liquida" (Diarrea acuosa) (MedDRA LLT: Diarrea - 10012735 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 09/07/2023 Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. "Insuficiencia renal" (Trastorno renal) (MedDRA LLT: Trastorno renal - 10038428 Reacción (v28.0)) Fecha de inicio 24/06/2023 Fecha de término UNK Seriedad Serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. RESEQUEDAD VAGINAL (MedDRA LLT: Sequedad vulvovaginal - 10047791 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si Nο Reacción "dolor de cabeza" (dolor de cabeza) (MedDRA LLT: Cefalea - 10019211 (v28.0)) Fecha de inicio 16/06/2023 Fecha de término UNK Seriedad Serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. "Tenía las plaquetas y defensas bajas" (Plaquetas bajas) (MedDRA LLT: Recuento de Reacción plaquetas disminuido - 10035528 (v28.0)) Fecha de inicio 24/06/2023 Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si Tiene bajos niveles de magnesio y potasio (potasio bajo) (MedDRA LLT: Potasio en Reacción sangre disminuido - 10005724 (v28.0)) Fecha de inicio UNK UNK Fecha de término Seriedad Serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. "Problemas de memoria" (Trastorno de la memoria) (MedDRA LLT: Deterioro de la Reacción memoria - 10027175 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si

No.

Reacción

Fecha de inicio

10027940 (v28.0))

UNK

Cambios de humor (alteración del humor) (MedDRA LLT: Alteración del humor -

Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 10

Reacción "Nervios" (nerviosismo) (MedDRA LLT: Nerviosismo - 10029216 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 11

Reacción "Radiografia de torax" (Radiografia de torax) (MedDRA LLT: Radiografía torácica -

10008498 (v28.0))

Fecha de inicio 24/06/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 12

Reacción Resequedad en los ojos (ojos secos) (MedDRA LLT: Ojo seco - 10013774 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 13

Reacción "Miedo" (miedo) (MedDRA LLT: Miedo - 10016275 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 14

Reacción INSOMNIO (MedDRA LLT: Insomnio - 10022437 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si

Continúa Si

No. 15

Reacción Cistitits (MedDRA LLT: Cistitis - 10011781 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si

No. 16

"Diarrea, olor no muy fétido" (olor anormal de las heces) (MedDRA LLT: Heces

anormales - 10000133 (v28.0))

Fecha de inicio 09/07/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 17

"Dolor intestinal" (Dolor gastrointestinal) (MedDRA LLT: Dolor gastrointestinal -

10017999 (v28.0))

Fecha de inicio 09/07/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

18

Continúa Si

No.

Continúa

Reacción "Decaida" (decaimiento) (MedDRA LLT: Estado de ánimo deprimido - 10012374 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Si

No. 19

"Temperatura de 38 °C grados" (fiebre) (MedDRA LLT: Pirexia - 10037660 (v28.0)) Reacción 16/06/2023

Fecha de inicio UNK Fecha de término No serio

Recuperado / resuelto Resultado

No. 2.0

Continúa

"Deshidratación" (deshidratación) (MedDRA LLT: Deshidratación - 10012174 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 09/07/2023 Fecha de término UNK No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

No

Continúa Si No. 2.1

"Diarrea, color negro" (Cambio de color de las heces) (MedDRA LLT: Cambio de color Reacción

de las heces - 10016100 (v28.0))

Fecha de inicio 09/07/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa Si

No. 22

Gripe (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 12/09/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Recuperado / resuelto Resultado

Continúa No No.

Ardor en la lengua (trastorno de la lengua) (MedDRA LLT: Trastorno de la lengua -Reacción

10013275 (v28.0))

Fecha de inicio 12/09/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa

No.

Llagas en la legua (llagas gingivales) (MedDRA LLT: Llagas gingivales - 10049407 Reacción

(v28.0)) 12/09/2023 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Nο

Continúa Si No. 25

Presentó 5 deposiciones diarreicas (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 12/09/2023 14/09/2023 Fecha de término No serio Seriedad

Resultado Recuperado / resuelto

Continúa No. 26

Presión arterial baja (MedDRA LLT: Tensión arterial baja - 10005753 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 15/09/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado Recuperado / resuelto

Continúa Nο

No.

Cambio en la sensación de sabores en la lengua (sabor extraño) (MedDRA LLT: Reacción

Disgeusia - 10013911 (v28.0))

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No.

Sensación de fuego en la lengua (MedDRA LLT: Inflamación de la lengua - 10043961 Reacción

(v28.0)20/10/2023

Fecha de inicio UNK Fecha de término Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Si

Continúa

No. Sensación de fuego en el paladar (MedDRA LLT: Irritación del paladar - 10049323 Reacción

20/10/2023

Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa No.

Pelota en la mama derecha (MedDRA LLT: Tumor de mama benigno - 10006314 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 20/10/2023 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

31 No.

Dolor en los senos (MedDRA LLT: Dolor de mama - 10000426 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa No.

Dolor de espalda (MedDRA LLT: Dolor de espalda - 10003978 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio UNK UNK Fecha de término Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa No. 3.3

Inflamación en ambos pies (MedDRA LLT: Hinchazón de pies - 10042693 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa

No.

Interrupción de la terapia (MedDRA LLT: Interrupción de terapia - 10066377 Reacción

(v28.0))Fecha de inicio 04/02/2024 Fecha de término UNK

Seriedad Desconocido Resultado Desconocido Continúa Desconocido

No.

Dolor en los miembros inferiores (MedDRA LLT: Dolor de miembro - 10000448 (v28.0)) Reacción

30/05/2024 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa Si No.

Fecha de inicio Fecha de término

No.

Edema podálico y en los dedos de los pies (MedDRA LLT: Edema NEOM - 10014234 Reacción

(v28.0)30/05/2024 UNK No serio

Seriedad No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa Si

Reacción Calambres (MedDRA LLT: Calambre - 10011285 (v28.0))

Fecha de inicio 30/05/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa 38 No.

Rinitis (MedDRA LLT: Rinitis - 10039083 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No. 39

Reacción Apetito disminuido (MedDRA LLT: Apetito disminuido NEOM - 10003020 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No. 40

Reacción Dolor general en el cuerpo (MedDRA LLT: Dolor general en el cuerpo - 10048971

(v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No. 41

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

Fecha de inicio 07/2025 Fecha de término UNK

Seriedad Desconocido
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

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

Este caso se recibió el 14 de julio de 2023, a través de un correo electrónico del Programa de Atención al Paciente "ASOFARMA A TU LADO" de una paciente de sexo femenino de 57 años de edad, quien inició tratamiento con el medicamento VERZENIO 150 mg comprimidos recubiertos a dosis de 150 mg dos veces al día desde el 10 de junio de 2023, por la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento). La paciente refiere que el 16 de junio de 2023 comenzó con una temperatura de 38 °C grados (fiebre), acompañada de muchos dolores de cabeza (dolor de cabeza) y le costaba levantarse de la cama, debido a los síntomas antes mencionados, el 24 de junio de 2023 fue llevada a urgencias del hospital donde le dijeron que tenía las plaquetas y las defensas bajas (plaquetas bajas), Se le suministró suero durante tres horas para estabilizarla y se le realizaron análisis de sangre, radiografía de tórax (radiografía de tórax) y en base a las pruebas realizadas, el médico le dijo que el tratamiento con Verzenio le producía insuficiencia renal (trastorno renal) y decidió suspender la medicación con Verzenio el 26 de junio de 2023.

La paciente comenta que el 5 de julio de 2023 se le realiza otro análisis de sangre y el médico, en base a los resultados, reinicia el tratamiento con Verzenio el 9 de julio de 2023. Paciente refiere que desde que reinició con la medicación de Verzenio comenzó con dolor intestinal (dolor gastrointestinal), diarrea exagerada, muy líquida (diarrea acuosa), color negro (Heces decoloradas) y con olor poco fétido (Heces olor anormal de), 2 deposiciones al día, refiere que se sentía muy deshidratada (deshidratación), para estos síntomas tomó Loperamida 2mg 1 cápsula diaria, tomó esta medicación hasta el 11 de julio de 2023. La paciente comenta que la próxima semana, sin fecha indicada, por orden del médico se realizará un análisis de sangre y cuando tenga los resultados, el médico indicará si continuar con el tratamiento de Verzenio o finalizar el tratamiento. Actualmente se encuentra mejor de los síntomas antes mencionados, pero psicológicamente ha estado muy decaída (bajo estado de ánimo), nerviosa (nerviosismo) y con problemas de memoria (alteración de la memoria), ya que siente mucho miedo (temor) de volver a tener los mismos problemas.

-----Esta nueva información fue recibida el 25 de agosto de 2023, por correo electrónico del Programa de Apoyo al Paciente "ASOFARMA A TU LADO": Paciente reporta que al iniciar tratamiento con 150 mg de Verzenio presentó dolor de cabeza (codificado en el reporte inicial) y diarrea (codificado en el reporte inicial). En junio de 2023 la paciente refiere sequedad ocular (ojos secos). En fecha desconocida, el médico le prescribió colirio artificial. lágrimas artificiales. El 26 de junio de 2023, por decisión del médico, se suspendió el tratamiento con Verzenio debido a deficiencia renal temporal, insuficiencia renal temporal.

Una semana y media después, la paciente informa que por decisión médica reanuda su tratamiento con 150 mg de Verzenio cada 12 horas. Al retomar la medicación, el paciente relata que comenzó a presentar cambios de humor (humor alterado). En julio de 2023, la paciente relata presentar cistitis. En fecha desconocida, el médico le indicó beber jugo de naranja. En fecha desconocida, el médico le indica que presenta niveles bajos de magnesio (magnesio bajo) y potasio (potasio bajo). En fecha desconocida, el médico indica a la paciente que tome suplementos de magnesio y citrato de magnesio. La paciente también informa de que actualmente padece insomnio y sequedad vaginal.

Medicamentos concomitantes:

Idesartán/ sin presentación indicada, tomar 2 cápsulas por la mañana/ Hipertensión arterial/ continuar con el tratamiento.

Atenolol/ 100 mg 1 cápsula por la mañana/ Hipertensión arterial/ continuar con el tratamiento Calcio ionizado/ 600 mg 1 cápsula por la mañana y 1 cápsula por la noche/ para fortalecer los huesos/ continuar con el tratamiento.

Arimidex/ 1 mg 1 cápsula por la mañana y 1 cápsula por la noche/ medicamento hormonal para el cáncer de mama/ continuar con el tratamiento.

----- El 25 de agosto de 2023 se recibe nueva información: paciente consume 500 mg de metformina, magnesio, citrato de magnesio, gotas de lágrimas artificiales y 1 comprimido por la mañana de Hidrocolotiazida.

----- El 26 de septiembre de 2023, se recibió nueva información: Zometa, 500 mg de metformina, Citrato de magnesio.

-----Esta nueva información fue recibida el 26 de septiembre de 2023, vía correo electrónico del Programa de Apoyo al Paciente "ASOFARMA A TU LADO": Paciente informa que el día 11 de septiembre de 2023 se le administró Zometa, tomando Verzenio 150 mg. El 12 de septiembre de 2023, la paciente refiere que comenzó a presentar fiebre (recuperada/resuelta), síntomas gripales (recuperada/resuelta), ardor en la lengua (trastorno lingual, no recuperado/no resuelto) y llagas en la lengua (llagas gingivales, no recuperadas/no resueltas) de los cuales los únicos síntomas que persisten actualmente son el ardor en la lengua y las llagas en la lengua. La paciente refiere que desde el 12 de septiembre de 2023 hasta el 14 de septiembre de 2023 tuvo 5 deposiciones diarreicas al día (recuperada/no resuelta). La paciente informa que el 15 de septiembre de 2023 tuvo presión arterial baja. La paciente informa que actualmente su presión arterial es de 119/79 mm Hg (recuperada/resuelta). La paciente informa que actualmente tiene insomnio (no recuperado/no resuelto) y cambios en la sensación del gusto en la lengua (sabor extraño, no recuperado/no resuelto).

El paciente refiere que padece hipertensión arterial.

Comentario de farmacovigilancia:

La fecha de inicio del tratamiento y la fecha de aparición de los efectos adversos/situación especial se deja como se describe en la narrativa del documento fuente. Categoría del notificador: Paciente/Consumidor. El documento fuente indica el resultado de los eventos adversos como: No Recuperado/ No Resuelto.

----- El 25 de agosto de 2023, se recibe nueva información: Se añaden 7 eventos adversos y medicaciones concomitantes. En el documento fuente se indica el resultado de los eventos adversos como: No recuperado/ No resuelto.

----- El 26 de septiembre de 2023, se recibe nueva información: Se añaden 5 efectos adversos y medicaciones concomitantes.

-----Esta nueva información fue recibida el 7 de noviembre de 2023, vía correo electrónico del Programa de Atención al Paciente "ASOFARMA A TU LADO": La paciente refiere que tiene un problema en la lengua (Inflamación de la lengua, No recuperada/No resuelta) y en el paladar (Irritación del paladar, No recuperada/No resuelta), siente como "fuego" según palabras de la propia paciente, no ha consultado. También tiene otra bola en la mama derecha (tumor benigno de mama, No recuperado/No resuelto), le han hecho todas las pruebas y es benigno.

La fecha de inicio del tratamiento y la fecha de aparición de los acontecimientos adversos/situación especial se deja como se describe en la narrativa del documento fuente. Categoría del notificador: Paciente/Consumidor. El documento fuente indica el resultado de los eventos adversos como: No Recuperado/ No Resuelto.

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

------ El 20 de febrero de 2024 se recibió nueva información vía correo electrónico del PSP "ASOFARMA A TU LADO". La paciente refiere que inició con el medicamento de Verzenio el 9 o 10 de junio 2023, comenta que actualmente no está tomando el medicamento de verzenio ya que el en hospital no tienen el medicamento, según le indicaron en la farmacia que esta agotado, pero que ya lo compraron, pero no les han entregado el medicamento, hace mención que ha ido a buscar el medicamento 4 veces. El 4 de febrero 2024 se tomó la última dosis del medicamento Verzenio, y hasta la hoy continúa sin el medicamento, la dosis es de 2 comprimidos al día (1 comprimido cada 12 horas), comenta que se encuentra preocupada por que lleva muchos días sin tomar el medicamento verzenio y hace aproximadamente una semana comenzó a presentar reacciones como dolor en los senos, dolor de espalda, inflamación en ambos pies, hace mención que en el pie derecho presenta más la inflamación.

Paciente comenta que las reacciones que ha presentado no las ha consultado con su médico tratante, tendrá cita en abril 2024, en esta cita se verificará que procedería si no hay medicamento.

En el documento fuente refiere lote: D6296 y fecha de vencimiento: octubre 2025 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.

-----Esta nueva información fue recbida el 17 de junio de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente reporta que desde el 30 de mayo de 2024 presenta: dolor en los miembros inferiores, edema podálico y en los dedos de los pies y calambres. Medicación en curso.

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 recibda el 25 de septiembre 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" :

La paciente refiere que el 24 de septiembre de 2024, se siente un poco enferma y por tal razón siente que se escucha desanimada. Asume que se siente enferma a causa de la rinitis porque es rinitica, el domingo, no refiere fecha, por la noche que estaba dormida y se levantó en la madrugada estornudando y con mucho frío como si se congelara, hace mención que le duele todo el cuerpo, se siente muy fría, como si fuera un resfriado, pero es una sola fosa nasal que le gotea agua, por lo que asume que es rinitis, comenta que los síntomas antes mencionados no los ha consultado con médico. Comenta que en la tarde noche del 23 de septiembre de 2024 ya se sentía afectada, que paso la noche fatal con mucho frío, comenta que las fosas nasales no están tapadas, pero la fosa nasal de la derecha le bota un líquido como trasparente, por tal motivo paciente asume que no tiene gripe, si no que tal vez es la rinitis, por lo que para los síntomas antes mencionados toma únicamente Acetaminofén el cual inicio a tomarlas el 24 de septiembre de 2024, porque se siente peor, comenta que siente calor luego frío, siente que tiene temperatura que le pasa luego le regresa. Hace mención que solo toma Acetaminofén porque toma muchas cosas (más medicamentos) y es bastante carga, a parte que continúa con diarreas y molestias porque al comer inmediatamente se va para fuera, no importa a la hora que coma, lo padece desde siempre desde que inició a tomar Verzenio, pero hace referencia que ya no son como antes porque al inicio tenía 4, 5 o 6 al día (con diarrea), una vez tuvo 8 (diarreas) al día, pero que actualmente ya no, que ahora es cuando come mucho ya sea por la noche, en el desayudo o en la tarde, como por ejemplo en la tarde como a las 6 (le da diarrea), el 24/09/2024 por la mañana después de que desayuno, desconoce si fue el café o algo, le dio diarrea, pero que ha ido disminuyendo, por tal motivo paciente prefiere no tomar muchas cosas (más medicamentos).

La paciente hace mención que el 23 de septiembre de 2024 fue a la clínica por su localidad, porque le debían de brindar una referencia, porque ha estado tenido desde siempre problemas con la boca y la resequedad muy persistentes y siempre ha tenido seguimientos respecto a los síntomas, inclusive cuando tenía (citas) con la nutricionista, en fecha desconocida, le había indicado a paciente que no comiera tomate por el ardor y como es cítrico y acido, por tal razón paciente no come cosas acidas, como por ejemplo, naranja, limón, come muy poca sal porque la siente muy fuerte, por tal motivo consume muy poca sal, siente que adentro de su boca como si comiera chile muy horrible y también comenta que consume muy poco azúcar porque se le maximizan los sabores, por tal motivo la lengua le arde con cuándo (saborea) la pasta de dientes, la comida, la sal. Paciente menciona que no se realiza gárgaras con limón, por el ardor de la boca, por lo que va por lo químico y asiste a la farmacia y tomar Acetaminofén.

La paciente hace referencia que ha tenido muy poco apetito, porque come muy poco, inclusive en las noches, no le dan ganas de comer nada, porque tal motivo en la mañana en el desayuno solo come 2 royitos de pan que le pone mantequilla o si tiene queso crema y café, luego al medio día si tiene fruta y le dan ganas de comer, como el 24 de septiembre de 2024 que tiene bananos, pero no se los ha comido porque no ha tenido ganas, luego en el almuerzo hace alguna cosa (comida) como arroz y eso es lo que come hasta el día siguiente porque se le quita el hambre.

La paciente hace referencia que el 24 de septiembre de 2024 sintió mucho frío y que no ha almorzado nada solo que desayuno un pan y ya no quiso volver a comer, porque no tiene ganas. La paciente comenta que padece de presión alta, pero últimamente se le ha estado bajando, por lo que hace 1 mes aproximadamente, no refiere fecha, que fue la última vez que se tomó la presión y fue el más grave y en donde se sintió mal estaba en 57 sobre 67.

Ella comenta que tiene 1 año y varios meses tomando Verzenio, inicio en 9 junio 2023.

MEDICAMENTO CONCOMITANTE:

Acetaminofén, 500 mg, toma 2 cada 8 horas, las toma desde el 24/09/2024. (continúa con tratamiento).

Atenolol, 100 mg, lo toma 1 en la mañana en ayunas, para la presión. (continúa con tratamiento).

Hidroxizina 25 mg, toma 1 a las 9:30 pm para dormir, para las alergias de la rinitis, que tiene muchos años de tomarla. (continúa con

tratamiento).

Irberzartan 150 mg, toma 2 comprimidos que las toma como a las 5:30 am o 6:00 am, para la presión alta. (continúa con tratamiento).

Calcio, 300 mg, lo toma 1 tableta a las 9:00 am todos los días. (continúa con tratamiento).

Arimidex (Anaztrazol), 1mg, no indica gramos, toma 1 comprimido, a las 10:30 am a 11:00 am, lo utiliza porque son para regular todo el tema

hormonal. (continúa con tratamiento).

Potasio y Citratos de Magnesio, es natural, lo toma en la tarde noche tipo 6:00 pm, toma 1. (continúa con tratamiento).

Amlodipino, 5 mg, lo que toma 1 comprimido por la noche porque en la mañana toma Atenolol por tal razón le recomiendan no tomarlo si no

hasta en la noche, lo toma para la presión alta. (continúa con tratamiento).

Lovastatina, no refiere gramos, solo que toma 2. (continúa con tratamiento).

Metformina, no recuerda gramo porque ya no tiene ninguna, solo que la tomaba para la diabetes. (Descontinuada).

INFORMACIÓN MÉDICA RELEVANTE:

La paciente refiere que toma medicamentos para la presión alta desde hace 15 o 16 años, no refiere fecha, que se la diagnosticaron.

La paciente indica que por un tiempo estuvo tomando Metformina, porque le habían indicado que era diabética o prediabética y cuando estuvo en el hospital, la tomo, también la tomo cuando le realizaron la cirugía en el año 2022, por 2 años, pero ya se la quitaron, porque le comenzaron a dar seguimiento haciéndole exámenes nuevos, no indica nombres, y resulta que no es diabética, sino prediabética, que fue diagnosticada aproximadamente 20211, 2022 o 2023, no recuerda con exactitud, pero que hace 3 meses del presente año 2024 ya no consume la Metformina.

La paciente comenta que el año 2022 le realizaron una cirugía para quitarle el tumor donde le quitaron el cáncer del seno izquierdo y 20 ganglios del brazo izquierdo y es la única cirugía que ha tenido hasta el momento.

La paciente no acepta ser contactada ni a médico tratante para futuros seguimientos.

Se coloca la fecha de inicio que indica en el CRM 10 de junio de 2023, porque en la llamada paciente indica que inicio tratamiento aproximadamente el 09 de junio de 2023.

----- Esta nueva información fue recibida el 20 de agosto de 2025 por medio de un formulario electrónico a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Grupo etario: Adulto

Peso (kg): NI - Altura (cm): 167

Finalización de tratamiento

Serio: No

Inicio/Término: 07/2025 Requirió tratamiento: No

Resultado: En recuperación / resolución (no aplica)

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí (No aplica)

HISTORIA MÉDICA:

1. Cáncer de Mama - Inicio: 2022 - Término: 05/2022 - Continua: No

Autoriza contacto con medico pero no tiene información. no conoce dosis, consultarnos, CRM 150 mg. validamos fecha inicio de tratamiento en CRM, 10/06/2023

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 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 (no brinda datos).

----- Esta nueva información fue recibida el 21 de agosto de 2025 por medio de un formulario electrónico a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Finalización de tratamiento Resultado: Desconocido

21/08/2025: se corrige el nombre del notificador, colocando las iniciales del paciente. Se corrige el partido / distrito del apartado de notificador. Se agrega Operación por cáncer (extirpación) como historia médica relevante. Se agrega la dosis en el espacio correspondiente. Se corrige el resultado de la situación especial reportada

HISTORIA MÉDICA:

1. Operación por cáncer (extirpación) - Inicio: 05/2022 - Término: 05/2022 - Continua: No

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 (no brinda datos).

Análisis de causalidad

Asofarma Centroamérica y Caribe

Tiene bajos niveles de magnesio y potasio (magnesio bajo) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Problemas de memoria" (Trastorno de la memoria) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Diarrea muy liquida" (Diarrea acuosa) / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cambios de humor (alteración del humor) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Nervios" (nerviosismo) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método

Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Radiografia de torax" (Radiografia de torax) / VERZENIO Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

"Insuficiencia renal" (Trastorno renal) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Resequedad en los ojos (ojos secos) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resulta

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Miedo" (miedo) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Resultado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

INSOMNIO / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

RESEQUEDAD VAGINAL / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"dolor de cabeza" (dolor de cabeza) / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cistitits / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Diarrea, olor no muy fétido" (olor anormal de las heces) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

"Dolor intestinal" (Dolor gastrointestinal) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe

"Tenía las plaquetas y defensas bajas" (Plaquetas bajas) / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo

"Decaida" (decaimiento) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Tiene bajos niveles de magnesio y potasio (potasio bajo) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

"Temperatura de 38 °C grados" (fiebre) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado

Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

"Deshidratación" (deshidratación) / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

"Diarrea, color negro" (Cambio de color de las heces) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Gripe / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Posible Asofarma Centroamérica v Caribe Escala de Probabilidad de Naranio

Ardor en la lengua (trastorno de la lengua) / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Llagas en la legua (llagas gingivales) / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Presentó 5 deposiciones diarreicas / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Presión arterial baja / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Cambio en la sensación de sabores en la lengua (sabor extraño) / VERZENIO Esperabilidad: No

esperado Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Sensación de fuego en la lengua / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Sensación de fuego en el paladar / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Pelota en la mama derecha / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en los senos / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de espalda / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Inflamación en ambos pies / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente

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

Interrupción de la terapia / VERZENIO Esperabilidad: No aplica **Fuente** Resultado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Dolor en los miembros inferiores / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado **Fuente**

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Edema podálico y en los dedos de los pies / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

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

Calambres / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Método Fuente

Posible Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Rinitis / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Método Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Apetito disminuido / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Fuente Método

Posible Asofarma Centroamérica v Caribe Escala de Probabilidad de Naranio

Resultado

Dolor general en el cuerpo / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente

Método

Resultado

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Finalización de tratamiento / VERZENIO Esperabilidad: No aplica Fuente

Método

No aplica Asofarma Centroamérica y Caribe

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

No.

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

Lote / Vencimiento D6296

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

2) 150 mg cada 12 horas /

1) Oral Vía de administración 2) Oral

1) Desde: 10/06/2023 Hasta: 04/02/2024 Fechas del tratamiento 2) Desde: 10/06/2023 Hasta: 07/2025

1) 240,00 Días Duración 2) Desconocido

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

Acción tomada Droga suspendida

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

No.

Nombre Acetaminofén Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada No especificado

No. Nombre Atenolol No especificado Formulación No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada No especificado

No.

Hidroxizina 25 mg Nombre Formulación No especificado No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada No especificado

No.

Nombre Irbesartan No especificado Formulación Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada No especificado

No. Nombre Calcio

Formulación No especificado No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada No especificado

No.

Nombre Arimidex (Anaztrazol) No especificado Formulación No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada No especificado

No.

Nombre Potasio y Citratos de Magnesio

Formulación No especificado No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada No especificado

No.

Nombre Amlodipino
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

No.

Nombre Lovastatina
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

No. 10
Nombre Metformina
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

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

Presión alta (MedDRA LLT: Presión arterial alta - 10003168 (v28.0))
Diabetes o Prediabetes (MedDRA LLT: Diabetes dudosa - 10006026 (v28.0))
Cirugía para extracción de tumor y gánglios de seno y brazo (MedDRA LLT: Intervención quirúrgica - 10048451 (v28.0)) Desde: 05/2022 Hasta: 05/2022
Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Desde: 2022 Hasta: 05/2022

No informado