Г					-														F	ORMA	тос	CIOMS	
REPORTE DE SO	OSPECHA DE R	EACCIÓ	N AD	VERSA	4	<u> </u>			_	_			_										
		I. INFO	RMAC	CIÓN E	E LA	A RE	AC	CIĆ	N.	ADV	ER	SA											
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS	2. FECHA DE NACIMIENTO			2a. E	2a. EDAD 3. SEXO		EXO		4-6 INICIO DE LA REACCIO					CIÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
EJD	CR	Día 30				4 os		F		Día 25		Me 09			Año 023								
7+13 DESCRIBA LA(S) REA 1) sangrado hemorroida 2) Linfedema axilar (1 3) Neutropenia (MedDRi 4) Cirugía de ooforect recuperado / no resue: 5) Dolor de estómago en curso 6) Falta de apetito (1 curso 7) Perdida de peso (Me curso 8) Diarrea (MedDRA LLT: 9) Aftas (MedDRA LLT: 10) Tiene baja las de:	al (MedDRA LLT: SamedDRA LLT: LinfedA LLT: Neutropenia tomia bilateral (Into / en curso (MedDRA LLT: Dolo: MedDRA LLT: Falta edDRA LLT: Adelga: T: Diarrea - 1001: Aftas orales - 1	angrado hedema - 10029 A - 10029 A dedDRA LL' The de estón de apeti zamiento - 2727 (v28	emorroi 025233 354 (v2 T: Oofo mago - to - 10 - 10024 .0)) - v28.0))	dal - 1 (v28.0) 8.0)) - rectomi 1000042 003017 849 (v2 En recu - Recu	00196) - E Recu a bil (v28. (v28. 28.0))	Descon uperad latera (28.0) - No ción do /	nocio do / al -) - ! - No o rec / rec resuc	do res 100 No r rec cupe solu elto	uel 303 ecu upe rad	to 39 (v perac rado o / n	728. do / / n	0)) - no r o res	esuel:	elto to / / er	en /		CA UN DIS IN SIC O I AM	USA NA HI SCAP GNIF PERS IENA IOMA	(O I OSP PACI ACI FICA SIST AZA ALÍA	EL PAPROLITAL IDAD DAD TIVA ENTI DE V A COM	ONG IZAC O IDA IDA NGÉN	A) CIÓN NITA	
																ΜĬ	ÉDI	CA I	MPO	ORTA	NTE		
	II. I	NFORM	ACIÓ	N DEL	MEI	DIC	AMI	ENT	O :	SOS	PE	СНО	so										
14. MEDICAMENTO SOSPE 1) Verzenio, abemacic: 2) Verzenio 100 mg con	lib, 150 mg, table	etas (ABEI											lifi	cada	a A	0. LA AL SUE EL ME	SPI EDI	ENDE CAM	R ENT		DIÓ		
15. DOSIS DIARIA 1) 1 tableta cada 12 horas / - 1 tableta cada				16. VÍA(S) DE ADM 1) Oral - Oral							N Oral - Oral - Oral				i	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?							
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (Med 2) Cáncer de mama (Med						(v28	.0))									J _{SI}							
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: 02/09/2023		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) 49,00 Días - CONTINUA - CONTINUA - 27,00 Días - CONTINUA - CONTINUA																					
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	СОМІТ	ANT	TE(S)	YA	ANT	ΓEC	CED	EN'	ΓES	RE	LEV	VAN	TES	S						
22. TRATAMIENTO(S) CO Calcio 600 mg - 2 dos: Vitamina D 10,000 u/ml	NCOMITANTE(S) Y	FECHAS D	E ADMI	NISTRA	.CIÓN	(exclu	ir aq	uello	s usa	ados p													
23. OTROS ANTECEDENT Parálisis facial (Me Rinitis crónica (Med Tinitus (MedDRA LLT:	dDRA LLT: Paráli DRA LLT: Rinitis	sis faci crónica	al - 10	0016044	(v2	8.0))	De	sde:	UN	IK Ha	sta	: UNI		c)									
		IV.	INFO	RMAC	IÓN	DEI	FA	BR	IC.	ANT	E												
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE Asofarma Centroamérica y Caribe Costa Rica							26-26a. NOMBRE Y DIRECCION E JD Provincia de Cartago, Cost																
		24b. No. D					ANTE	E															
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE 03/09/2025 24d. FUENTE DEL REPORTE ESTUDIO LITERATURA PROFESIONAL DE LA SA AUTORIDAD OTRO																							

FECHA DE ESTE REPORTE 04/09/2025 16:02

25a. TIPO DE REPORTE □INICIAL

✓ SEGUIMIENTO

```
Información sobre la reacción (cont.)
Reacción
                                 sangrado hemorroidal (MedDRA LLT: Sangrado hemorroidal - 10019609 (v28.0))
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
                                 Serio
Seriedad
Resultado
                                 Desconocido
                                 Desconocido
Continúa
No.
                                 Linfedema axilar (MedDRA LLT: Linfedema - 10025233 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 Desconocido
Continúa
                                 Desconocido
No.
                                 Neutropenia (MedDRA LLT: Neutropenia - 10029354 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 Recuperado / resuelto
Continúa
No.
                                 Cirugía de ooforectomia bilateral (MedDRA LLT: Ooforectomía bilateral - 10030339
Reacción
                                 (v28.0)
                                 05/05/2024
Fecha de inicio
                                 05/05/2024
Fecha de término
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0))
Reacción
                                 25/09/2023
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 6
Reacción
                                 Falta de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))
                                 UNK
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Perdida de peso (MedDRA LLT: Adelgazamiento - 10024849 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Resultado
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0))
                                 01/09/2025
Fecha de inicio
Fecha de término
Seriedad
                                 No serio
                                 En recuperación / resolución
Resultado
Continúa
No.
Reacción
                                 Aftas (MedDRA LLT: Aftas orales - 10030960 (v28.0))
                                 19/10/2023
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
```

Resultado Continúa Recuperado / resuelto

Reacción Tiene baja las defensas (trastorno del sistema inmunológico) (MedDRA LLT:

Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0))

Fecha de inicio 19/10/2023

Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Si

No. 11

Continúa

Reacción Nauseas (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0))

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

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Mareos (MedDRA LLT: Mareo - 10013573 (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 Heces con sangre (MedDRA LLT: Heces manchadas de sangre - 10016098 (v28.0))

Fecha de inicio 15/01/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado Recuperado / resuelto

Continúa No No. 14

Reacción Tinnitus (MedDRA LLT: Acúfenos - 10043882 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 15

Reacción Vértigo (MedDRA LLT: Vértigo - 10047340 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 16

Reacción Cansancio (MedDRA LLT: Cansancio - 10043890 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si

Reacción No duerme bien (MedDRA LLT: Trastorno del sueño - 10013268 (v28.0))

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

No. 18

Reacción Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (v28.0))

Fecha de inicio 12/2023
Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No. 1

Reacción Dolor abdominal (MedDRA LLT: Dolor abdominal - 10000081 (v28.0))

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

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Heces con olor intenso (MedDRA LLT: Olor anormal de las heces - 10016303 (v28.0))

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

No. 2:

Reacción Gases (MedDRA LLT: Flatulencia - 10016766 (v28.0))

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

No. 22

Reacción Lagrimeo en los ojos (MedDRA LLT: Lagrimeo aumentado - 10023644 (v28.0))

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

No. 23

Reacción Dolor neuropático (MedDRA LLT: Dolor neuropático - 10054095 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 24

Reacción Vómitos (MedDRA LLT: Devolver - 10047699 (v28.0))

Fecha de inicio 13/03/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si No. 25

Reacción Ardor de garganta (MedDRA LLT: Ardor en la garganta - 10006778 (v28.0))

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

No. 26

Reacción Dificultad para tragar (MedDRA LLT: Dificultad para tragar - 10042645 (v28.0))

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

No. 27

Reacción Disminución de la dosis de un fármaco (MedDRA LLT: Disminución de la dosis de un

fármaco - 10064928 (v28.0))

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

No. 28

Reacción Cambios de humor (MedDRA LLT: Cambios del estado de ánimo - 10027951 (v28.0))

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

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 29

Reacción Mal manejo de emociones (MedDRA LLT: Trastorno emocional - 10014551 (v28.0))

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

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Linfedema en brazo (MedDRA LLT: Linfedema - 10025233 (v28.0))

Fecha de inicio 10/08/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado Recuperado / resuelto

No. 3

Continúa

NO. 31

Reacción dolor en el brazo (MedDRA LLT: Dolor en brazo - 10033421 (v28.0))

Fecha de inicio 19/08/2029 Fecha de término UNK

Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

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

Este caso fue recibido el 28 de septiembre de 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 42 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis cada 12 horas desde 21 de septiembre de 2023 para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente reporta que el 25 de septiembre de 2023 inicia a presentar dolor de estómago, después del almuerzo, al comer alimentos grasos tomando Verzenio 150 mg.

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.

-----Esta nueva información fue recibida el 27 de octubre 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente reporta que 15 días posteriores al inicio del tratamiento con Verzenio, inicia con falta de apetito y bajar de peso de 59 kg 900 gramos a 57 kg 600 gramos. Asimismo, paciente reporta que (15 días posteriores al inicio de su tratamiento) el óncologo le suspende por 2 días la toma de Verzenio porque presentó diarrea muy fuerte y sangrado rectal por hemorroides. Oncólogo le brinda una crema para la hemorroides y tratamiento para la diarrea (paciente no indica el nombre) y la diarrea resuelve. Sin embargo, siguió presentando diarrea, pero no tan fuerte. La paciente reporta que el 10 de octubre 2023 inicio a presentar aftas en la parte de atrás de la boca. Las cuales la paciente curo con agua con sal, pasta dentífrica natural, cepillo de dientes supersensible y medicamento (paciente no recuerda nombre). Paciente reporta que las aftas sanaron el 14 de octubre 2023. Sin embargo, el 22 de octubre 2023 paciente se muerde y presenta afta en la parte de adelante de la boca. La trata de la misma forma que las anteriores y paciente reporta que el afta sana el 25 de octubre 2023.

La paciente reporta que el 19 de octubre 2023 le realizaron exámenes y el 20 de octubre 2023 oncólogo le comenta que tiene baja las defensas (paciente no recuerda valores) y debe suspender Verzenio 150 mg hasta corroborar sus exámenes nuevamente. Paciente suspende la toma de Verzenio el 20 de octubre 2023 por la noche. El 26 de octubre 2023 se volvió hacer exámenes y oncólogo indico que sigue con las defensas bajas (no le dijo en cuanto) y que retome la toma de Verzenio 150 mg cada 12 horas, el día de hoy a las 7 pm. Paciente reporta que en esta semana que suspendió Verzenio, no presento diarrea y recupero el peso perdido ya que reporta pesar 58 kg 200 gramos. La paciente reporta que actualmente continua con falta de apetito, dolor de estómago, bajas defensas y hoy presentó nauseas.

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 19 de enero de 2024 se recibe nueva información a través de correo electrónico del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO".

Paciente reporta que el 17 de enero de 2024 tuvo cita con el oncólogo porque ha estado con muchos mareos, muchas náuseas y con diarrea. El 15 de enero de 2024 presento heces con sangre (heces manchadas de sangre). Indica que no fue un sangrado del recto, sino que más que todo en la mucosa. Indica que fue muy poco y que fueron dos deposiciones que se dieron después de haber tomado la loperamida. En la cita con el oncólogo le mando varios exámenes: colonoscopia, un frotis y un cultivo. También le suspendió Verzenio por un mes. Paciente indica que el 17 de enero de 2024 en la mañana fue su última toma de Verzenio. Indica que el médico está valorando la opción, después de todos los exámenes, para saber si es por el tratamiento o algún efecto de su cuerpo o si hay algo más. Sino bajar la dosis del Verzenio para que continue con su tratamiento. El 21 de febrero de 2024 van a valorarlo. Indica que le dijo que van a seguirlo pero que va a verificar si puede bajar la dosis pero que lo van a hablar hasta el 21 de febrero de 2024 que tengan todos los resultados de los exámenes.

La paciente indica que también presenta tinitus (acúfenos) desde hace mucho tiempo. Indica que fue una secuela de la quimioterapia intravenosa que recibió, casi ya hace un año. Pero le persistió y también la están verificando de este síntoma. Indica que su servicio social es muy lento para hacer una audiometría para descartar. Indica que ciertos meses se le intensifica y luego le baja e indica que el mes pasado en diciembre se le volvió a intensificar. Indica que por cuatro meses el tinitus mejoró y luego empezó nuevamente. Pero hay momentos en donde el tinitus aumenta y disminuye, en donde ella expresa que es controlable. Pero también le da vértigo. Indica que es

un vértigo muy grande, que hace un mes y medio le empezó. Fue en este momento en donde hizo cambio en la toma de sus medicamentos. Indica que ella toma varios medicamentos y estaba probando tomarlos más separados. Indica que tiene que tomar en la mañana Abemaciclib, Gabapentina, Calcio, Vitamina D y otra pastilla por lo que iba dándoles tiempo de hasta 1 hora y mejoró mucho. Sin embargo, a veces se levantaba un poco tarde porque sentía mucho cansancio. No estaba durmiendo bien (trastorno del sueño). Entonces había un cambio de los horarios de sus medicamentos y ella indica que puede ser que este cambio le está causando más náuseas y mareos porque está cambiando su horario de comidas y tratamiento. Indica que todos estos efectos secundarios no podrían decir que fueron por el Verzenio. Lo de las heces sí, porque es más que todo el Verzenio el que genera diarrea. Indica que en diciembre tuvo menos deposiciones. Se tomaba la loperamida y ella sabía que iba a durar un día y medio sin tener deposiciones. Un día si había diarrea, otro día no había diarrea, 1 o 2 deposiciones blandas que ella consideraba que estaban controladas. También intento hacer una hidratación con electrolitos y le ayudo un poco y se estabilizo bastante bien. Indica que 15 días entre diciembre y enero presento dolor de cabeza, náuseas y dolor abdominal. El dolor abdominal es el que a ella le indica que le va a dar diarrea. Se le intensifico y sintió que fue porque hubo un cambio en su dieta, porque comió más cosas que no debió de haber comido. Indica que solo se tomaba 2 loperamidas en este periodo e inclusive solo 1 o a veces ninguna.

Indica que el lunes 15 de enero de 2024 se tuvo que levantar más temprano y viajar a otra ciudad para recibir fisioterapia física. Le dio una linfedema axilar por la mastectomía. Este cambio de horario y sin irse sin desayunar para no vomitar. Hacia la terapia y comía algo como una manzana. Indica que le daba mucho dolor abdominal y se tomaba el Verzenio a las 9 am. Esto lo hizo por dos semanas seguidas ciertos días y ella cree que esto le generaba mucho malestar y dolor de estómago. El lunes estuvieron en este lugar, a la hora de regresar tuvo que ir al baño, se tomó la loperamida, pero igualmente hizo 3 deposiciones y salió sangre, indica que ni siquiera eran heces sino mucosa. Indica que no fueron a emergencias porque querían ver cuantas deposiciones hacia y porque tenían cercana la cita con el oncólogo.

Ella indica que sus exámenes de laboratorio han estado bien. Excepto el primer mes al segundo mes de toma del Verzenio que presento una neutropenia, no tan importante, pero le dieron una semana de pausa del medicamento. Ahorita los exámenes están bien, solo están esperando los exámenes nuevos que indico el oncólogo, aproximadamente en 15 días. Indica que hoy que ya no está con Verzenio se siente con menos mareo, que aún presenta mucho dolor abdominal. Indica que hoy todavía tuvo una deposición blanda, pero fue poca. También indica que las heces tienen un olor intenso. También ha presentado gases. Hoy se ha sentido mejor con respecto al estómago, mareo y heces. Siente más dolor abdominal cuando come demás y le da diarrea. Y cuando no hace merienda, se marea. También indica que tiene mucho lagrimeo en el ojo derecho (lagrimeo aumentado) que inicio hace un mes y medio. Indica que hablo con el oncólogo, pero no hablaron tanto de este efecto porque se concentraron más en las heces con sangre. Indica que hace mucho tiempo ella presento una parálisis facial y no sabe si esto tiene algo que ver que este sector se quedó más susceptible. También indica que es rinitica crónica (rinitis crónica).

Indica que le aumentaron la dosis de Gabapentina el 27 de octubre de 2023 a 900 mg, la pastilla es de 300 mg entonces toma 2 en la noche y 1 en la mañana pero que casualmente su doctora de paliativos no le hizo la receta el 27 de noviembre de 2023. Entonces no la ha estado tomando desde esa fecha. Indica que esto aumento sus efectos secundarios porque este medicamento le ayuda a controlar todo lo que es dolor neuropático y ha estado muy intenso. También indica que en esta misma receta le dan una locaina que es tópica, tramal y la venlafaxina los cuales tampoco ha estado tomando por el error de no tener la receta. Por lo que desde esa fecha solo está tomando Verzenio, calcio, vitamina D y anastrazol. La paciente también indica que esto también pudo haber influido en sus síntomas. Indica que la próxima semana tiene la cita con su doctora.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: Calcio 600 mg, Vitamina D 3 gotas en la mañana, Anastrozol, Gabapentina 900 mg al día (cada pastilla es de 300 mg), Venlafaxina 75 mg, Tramal 1 gota y loperamida.

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE: rinitis crónica, parálisis facial, tinnitus.

Paciente se la ha interrumpido el medicamento (Verzenio) en otras oportunidades.

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 20 de febrero de 2024 se recibió nueva información de seguimiento vía correo electrónico del PSP "ASOFARMA A TU LADO".

Paciente refiere que el 17 de enero de 2024 por indicación del Oncólogo le suspendió el tratamiento de Verzenio, pero el miércoles 21 de febrero de 2024, probablemente le reiniciaran nuevamente el tratamiento de Verzenio, pero oncólogo verificara bajarle la dosis del tratamiento de Verzenio de 150 mg 2 veces al día a 100 mg, por motivo de los efectos secundarios, de mareos, náuseas, un Tinnitus, un sonido que presentaba en el oído derecho, el 15 de enero de 2024 presento diarrea con 2 deposiciones de heces con mucosa y sangre al momento de ir al baño, pero que no fue causadas por el área del ano por alguna hemorroide, por lo que médico verifico con otros exámenes complementarios, no indica los nombres, que la causa fue por los efectos secundarios del medicamento de Verzenio.

Hace mención que, a causa de las diarreas con deposiciones con sangre, médico le envió a realizar una colonoscopia que se la realizó el 17 de febrero de 2024 y un examen de coprocultivo en heces que se realizó el 14 de febrero de 2024, para que el 21 de febrero de 2024 que tiene cita con el oncólogo pueda verificar los resultados de estos y valorar el cambio de dosis del medicamento de Verzenio.

Paciente hace mención que adicional al medicamento de Verzenio utilizan otros medicamentos, el Anastrozol 1 mg 1 capsula por las noches, lo utiliza porque es un inhibidor de la menstruación y también la ayuda como prevención contra en cáncer, Gabapentina 300 mg, toma 300 mg por la mañana y 600 mg por la noche, (en total toma 3 capsulas al día) para los dolores neuropáticos, Venlafaxina 75mg toma 1 capsula por la mañana que es un antidepresivo, Calcio 600mg lo toma 2 veces al día 1 capsula por la mañana y 1 capsula por la noche, Vitamina D 10,000 unidades por mililitros en gotas 30ml toma 3 gotas en la mañana y Tramal frasco de 10ml 2 gotas al día 2 gotas por la mañana y 2 gotas por la noche, indica que suspendió el medicamento porque al tomarlo junto al medicamento de Verzenio le potencializa el mareo y la náusea, este medicamento se lo receto la doctora de cuidados paliativo, pero tiene cita el 22 de febrero de 2024 para verificar la toma del medicamento de Tramal. Comenta que el 23 de febrero de 2024

tiene cita con la farmacoterapéutica.

Paciente hace mención que no padece ninguna enfermedad crónica.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: Anastrozol 1 mg 1 capsula por las noches, lo utiliza porque es un inhibidor de la menstruación y también la ayuda como prevención contra en cáncer; Gabapentina 300 mg, toma 300 mg por la mañana y 600 mg por la noche, (en total toma 3 capsulas al día) para los dolores neuropáticos; Venlafaxina 75mg toma 1 capsula por la mañana que es un antidepresivo; Calcio 600mg lo toma 2 veces al día 1 capsula por la mañana y 1 capsula por la noche; Vitamina D 10,000 unidades por mililitros en gotas 30ml toma 3 gotas en la mañana; Tramal frasco de 10ml 2 gotas al día 2 gotas por la mañana y 2 gotas por la noche, lo tiene suspendido.

La Paciente acepta ser contado y médico tratante para futuros seguimientos.

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 27 de febrero de 2024 se recibió nueva información de seguimiento vía PSP "ASOFARMA A TU LADO".

La paciente reporta que retomo el Verzenio por indicación del doctor, inicio el 21 de febrero de 2024 en la noche. Indica que hasta el momento le ha ido bien. Retomo con 2 veces al día 150 mg de Verzenio. Indica que el doctor la vuelve a ver el 06 de marzo del 2024 para ver como esta.

Paciente reporta que la farmacéutica, le está llevando un control, entonces ella se va a estar comunicando con la paciente ya que hicieron varios cambios con los medicamentos con respecto a las horas de tomarlos. Paciente indica que estos cambios le han ayudado bastante ya que el siguiente día, el 22 de febrero de 2024, tomo Verzenio junto con comida en la mañana y le dio muchas nauseas, pero indica que cree que es porque en la mañana también tomaba Calcio junto con la Vitamina D. Indica que esto fue lo que le genero más problema de nausea. Por lo que se cambió el medicamento porque estaba tomando muchos medicamentos en la mañana. Indica que estaba tomando Verzenio que tomaba con un desayuno pequeño, luego volvía hacer una merienda y tomaba 4 medicamentos después del Verzenio, tomaba Gabapentina, Venlafaxina, Calcio y Vitamina D. Indica que no le estaba beneficiando hacerlo de esta manera entonces hablo con la farmacéutica y actualmente toma el Verzenio con su desayuno a las 5 am, una hora y media después consume la Gabapentina y el Calcio, hace una pausa y a medio día toma un medicamento llamado Probio i3.1 para la flora intestinal, a las 2 pm toma Venlafaxina junto con Vitamina D y a las 5 pm vuelve a tomar Verzenio ya que se toma el Verzenio a las 5 am. A las 6 pm toma Anastrazol junto con el Calcio y a las 8 pm toma la Gabapentina. Paciente indica que la Vitamina D le da más nauseas.

Indica que esta mejor y que actualmente no tiene diarrea. Indica que un día si tuvo una diarrea en la tarde pero indica que fue porque consumio un alimento con grasa. El doctor le recomendó tomar la loperamida, utilizarla por cada deposición por ejemplo si tuviera 5 deposiciones en una hora que tome 5 loperamidas cada vez que salga del baño y hacer una hidratación. Indica que el Probio le ha ayudado. Además, le dieron por una semana el Glutapak. Paciente reporta que el doctor de paliativos le dio una cita en donde le dieron suero oral. Indica que cuando tiene diarrea se siente más cansada, entonces le dieron una caja grande de suero entonces está tomando bastante suero.

Paciente reporta que el oncólogo le indico que dependiendo de como le va en este mes, es posible que le hagan el cambio de la dosis a 100 mg, 2 veces al día. Pero que por el momento la idea es intentar con los 150 mg, indica la paciente que aparentemente por dos meses más, hasta que el oncólogo valore si va a extender el medicamento de Verzenio que puede ser una posibilidad. Inicialmente le recomendó por dos meses pero paciente cree que lo van a extender por más tiempo. Indica que en algún momento le mencionó que era por tres meses más. Paciente indica que en diciembre le regalaron té negro y notó que esto le causaba nauseas. Paciente indica que hoy se siente un poco más cansada. Indica que cree porque ayer realizo bastante caminata.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: Calcio, Vitamina D, Anastrozol, Gabapentina, Venlafaxina, loperamida, Probio i31.

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE: rinitis crónica, parálisis facial, tinnitus.

Paciente se la ha interrumpido el medicamento (Verzenio) en otras oportunidades.

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 19 de marzo de 2024 se recibió nueva información de seguimiento.

La paciente reporta que el 13 de marzo 2024 inicio con vómitos y muchas nauseas. Indica que desayunaba, tomaba Verzenio y 40 minutos a media hora después le generaba nauseas y vómitos. Luego pasaba acostada durante el día, indica que esto la relajaba y eran más controlables las náuseas. Paciente indica que cuando se agachaba se le generaba la náusea y después vomitaba. Indica que nota que también había un poco de vértigo, que se mareaba. Indica que el 14 de marzo de 2024 también vomito y paso acostada. Este día comió muy bien. Indica que el 15 de marzo de 2024 hizo una cita y durante la cita paso con muchas nauseas. También indica que en esta ocasión le dio hambre con las náuseas y se tomó un poco de limón, para no vomitar. Hacia porciones más pequeñas de comidas, pero esto (limón) fue lo que vomito junto con su desayuno. Paciente indica que ese mismo día en la noche estaba en casa de un familiar en donde comió un espagueti sin nada pero sintió ardor en todo el estómago. El 16 de marzo de 2024 estuvo en casa, tuvo nausea todo el día y también tuvo vómitos. Indica que el 17 de marzo de 2024 no tuvo vómitos, ni tuvo nauseas, solo mareo. El 18 de marzo de 2024 no tuvo tampoco nauseas. Paciente le cuestionaba a su esposo si era que comió algo que le cayo mal porque fue muy súbito sus síntomas pero indica que repasando la dieta venia haciendo las porciones cada vez más pequeñas y frecuentes. Paciente indica que lo que comía le generaba mucho ardor en el área la garganta y todo lo que comía le daba dificultad al tragar. Indica que cuando vomitaba le quedaba la garganta muy

molesta

Paciente indica que tuvo diarrea en estos días (unas dos o 3 deposiciones durante el día) pero siente que ya está más controlada porque ya sabe que hacer con la dieta. Indica que previo a la diarrea le daba dolor abdominal. Indica que el lado derecho era el que más dolía y ardía. Paciente indica que algunas veces no le daba deseos de comer y que también le daba susto comer, entonces evitaba comer. Indica que la cena no estaba logrando hacerla y que no lograba tomar el resto de su tratamiento. Se tomaba únicamente el Verzenio y después únicamente una pastilla en la noche (indica que es Anastrazol). Siente que no está tolerando bien los miligramos del Verzenio. Paciente indica que el 18 de marzo de 2024 no se tomo el Verzenio en la mañana, por decisión de ella, y se sintió mejor. Ese mismo día fue a una cita con su farmacéutica la cual se comunico con el óncologo y el oncólogo le dijo que suspendiera el Verzenio hasta el miércoles 20 de marzo de 2024 y ella cree que van a valorar si le reducen la dosis de Verzenio.

Paciente indica que la última vez que le suspendieron Verzenio, la semana antes de lo que se lo suspendieran ella estuvo 15 días con los mismos síntomas (refiriéndose a vómitos y nauseas). Indica que le daba muchas nauseas, pero ella creía que era porque estaba tomando mal el medicamento o los otros medicamentos o no estaba comiendo como debía de ser. Paciente también reporta que bajo de peso, estaba en 60 kg la última vez y bajo a 56.4 kg. Paciente reporta que le preocupa las náuseas, mareo y dolor abdominal que son más fuertes. Indica que por el linfedema le agregan Tramal 1 gota al día pero no la tolero porque le baja la demasiada la presión e intensificaba las náuseas. Entonces la paciente la suspendió aproximadamente el 27 de diciembre. También indica que le intensifica el mareo este medicamento.

Paciente se la ha interrumpido el medicamento (Verzenio) en otras oportunidades.

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.

-----Al verificar la fecha de nacimiento de la paciente del caso con el ID local CR-ADIUM-CR-1324-20231206; se observa que corresponde a la misma paciente del presente caso con el ID CR-ADIUM-CR-1223-20230928. Por lo que se agrega la información en este seguimiento.

Este caso fue recibido el 06 de diciembre 2023 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 42 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento VERZENIO 150 mg comprimidos a una dosis de 150 mg cada 12 horas desde el 27 de septiembre de 2023 (reporta que el tratamiento fue suspendido el 30 de noviembre de 2023 y reiniciado el 07 de diciembre de 2023) para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente informa que presentó neutropenia, según el hemograma que le realizaron, lo cual ameritó suspender el medicamento del 30 de noviembre de 2023 al 06 de diciembre de 2023, reiniciando el 07 de diciembre de 2023 por la mañana, según indicaciones de su médico.

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.

-----Esta nueva información fue recibida el 23 de marzo de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que presenta vómitos durante el día (18 de marzo de 2024), su médico tratante le realiza reducción de dosis y le prescribe 150 mg al día del 18 de marzo de 2024 al 31 de marzo de 2024. Medicamentos concomitantes:

Modifical 4 mg, vía oral por 5 días.

El documento fuente refiere fecha de nacimiento 30 de abril de 1981.

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

----- El 24 de marzo de 2024 se recibe nueva información. Se confirma que la fecha correcta de nacimiento de la paciente es el 30 de abril de 2024, por lo que se actualiza el CIOMS y la narrativa.

----- 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":

La paciente refiere que tiene episodios de vértigo seguido, según la paciente desde que inicio Verzenio, además de eso presenta náuseas en pocas ocasiones.

Además, reporta que tuvo una cirugía planeada de ooforectomía bilateral en el mes de mayo 2024, de la cual se ha recuperado muy bien, pero refiere estar con cambios de humor y de mal manejo de sus emociones desde el 05 de mayo de 2024, las atribuye a sus hormonas, no le dan tratamiento.

Su médico tratante no permite contacto para ver su posición ante el evento.

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 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":

Confirma tratamiento con Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas (reporta desde 27 de septiembre de 2023) para cáncer de mama (continúa con el medicamento).

Grupo etario: Adulto

Lipedema en brazo

Serio: No

Intensidad: Moderado

Inicio/Término:10 de agosto de 2025
Requirió tratamiento: Sí (analgésico)
Resultado: No recuperado / no resuelto

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

Dolor en el brazo

Serio: No

Intensidad: Moderado

Inicio/Término:19 de agosto de 2025
Requirió tratamiento: Sí (analgésico)
Resultado: No recuperado / no resuelto

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

Paciente refiere en seguimiento telefónico que hace una semana comenzó con un lipedema en el brazo y que el día de ayer comenzó un dolor más agudo y que el día de hoy iba a ir al hospital

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

No es posible obtener más información ya que el Paciente o familiar u otro no-profesional de la salud no acepta que se le contacte para futuros seguimientos, ni a su médico tratante.

----- Esta nueva información fue recibida el 03 de septiembre 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":

Linfedema en brazo

Serio: No

Intensidad: Moderado

Inicio/Término:10 de agosto de 2025
Requirió tratamiento: Sí (analgésico)
Resultado: Recuperado / resuelto

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

Diarrea Serio: No

Inicio/Término: 1 de septiembre de 2025 Requirió tratamiento: Sí (loperamida) Resultado: En recuperación / resolución

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

3/09/2025: Se brinda seguimiento presencial el día de hoy 3 de septiembre del 2025 y se actualiza evento adverso lipidema, ya que la paciente se equivocó de nombre del evento y el termino correcto es linfedema. Dicho evento de linfedema en el brazo se actualiza como recuperado y su origen se debe a la picadura de un insecto. Se agrega evento adverso de diarrea, refiere que lleva dos días con diarrea y que considera que puede ser porque comió comida que no era de su casa y que le cayó pesado

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Loperamida

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

No es posible obtener más información ya que el Paciente o familiar u otro no-profesional de la salud no acepta que se le contacte para futuros seguimientos, ni a su médico tratante.

Análisis de causalidad

Dolor de estómago / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Falta de apetito / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Perdida de peso / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Diarrea / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

sangrado hemorroidal / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Aftas / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Tiene baja las defensas (trastorno del sistema inmunológico) / Verzenio, abemaciclib, 150

Escala de Probabilidad de Naranjo

Posible

mg, tabletas Esperabilidad: Esperado

Asofarma Centroamérica y Caribe

Asofarma Centroamérica y Caribe

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Nauseas / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Mareos / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Fuente Método Result

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Heces con sangre / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Tinnitus / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Vértigo / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Cansancio / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado

Méťodo

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

No duerme bien / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Dolor de cabeza / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Dolor abdominal / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado

Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Linfedema axilar / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Neutropenia / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Heces con olor intenso / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Escala de Probabilidad de Naranjo

Método Resultado Fuente

Posible Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Gases / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultad Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe

Lagrimeo en los ojos / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Resultado

Método Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor neuropático / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Vómitos / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Ardor de garganta / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dificultad para tragar / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cirugía de ooforectomia bilateral / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No

Resultado

Resultado

Resultado

Método Fuente

Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Cambios de humor / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Mal manejo de emociones / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Método

Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de estómago / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Falta de apetito / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Perdida de peso / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Diarrea / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

sangrado hemorroidal / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Aftas / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Tiene baja las defensas (trastorno del sistema inmunológico) / Verzenio 100 mg comprimido

recubierto Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Nauseas / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Mareos / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Fuente

No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Heces con sangre / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Tinnitus / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Vértigo / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Cansancio / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

No duerme bien / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe No relacionado

Dolor de cabeza / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranio No relacionado

Dolor abdominal / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado Fuente Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Linfedema axilar / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Neutropenia / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Heces con olor intenso / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Escala de Probabilidad de Naranjo

No relacionado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe

Gases / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Lagrimeo en los ojos / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Dolor neuropático / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Vómitos / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranio No relacionado

Ardor de garganta / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Dificultad para tragar / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Cirugía de ooforectomia bilateral / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No

sperado Fuente

Método

Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Cambios de humor / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Método Fuente

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Mal manejo de emociones / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Resultado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Disminución de la dosis de un fármaco / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad:

Fuente

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe

No aplica

Disminución de la dosis de un fármaco / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No

aplica
Fuente

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe

Asofarma Centroamérica v Caribe

No aplica

Linfedema en brazo / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Fuente

Fuente

Método Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

dolor en el brazo / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Fuente Método

Resultado Posible

Asofarma Centroamérica v Caribe

Escala de Probabilidad de Naranjo

Linfedema en brazo / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica v Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

dolor en el brazo / Verzenio 100 mg comprimido recubierto Esperabilidad: No esperado

Método

Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

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

No. 1

Asofarma Centroamérica y Caribe

Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas (ABEMACICLIB) Nombre

VERZENIO 150 X 14 X BLT Presentación Comprimido, recubierto Formulación

Lote / Vencimiento

1) 1 tableta cada 12 horas / 2) 1 tableta cada 12 horas /

3) 1 Tableta cada 12 horas / Dosis diaria

4) 1 tableta cada 12 horas / 5) 150 mg cada día /

6) 150 Miligramos cada 12 Horas / 12,00 Horas

1) Oral

2) Oral

Vía de administración

Fechas del tratamiento

Duración

3) Oral 4) Oral 5) Oral

6) Oral

1) Desde: 02/09/2023 Hasta: 20/10/2023

2) Desde: UNK Hasta: 30/11/2023 3) Desde: UNK Hasta: 17/01/2024

4) Desde: 21/02/2024 Hasta: 18/03/2024

5) Desde: 18/03/2024 Hasta: UNK 6) Desde: 27/09/2023 Hasta: UNK

1) 49,00 Días 2) CONTINUA

3) CONTINUA

4) 27,00 Dias

5) CONTINUA

6) CONTINUA

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

Acción tomada Dosis no modificada

Nombre Verzenio 100 mg comprimido recubierto (ABEMACICLIB)

Presentación VERZENIO 100 X 14 X BLT Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 100 mg cada 12 horas /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: UNK/2024 Hasta: UNK

Duración 1) Desconocido

Indicaciones 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama femenino - 10057654 (v28.0))

Acción tomada Desconocido

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

No. 1

Nombre Calcio 600 mg
Formulación Desconocido

Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Vitamina D 10,000 u/mL

Formulación Desconocido

Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No. 3

Nombre Anastrozol 1mg Formulación Desconocido

Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Gabapentina 300 mg

Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Venlafaxina 75 mg Formulación Desconocido

Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Tramal gotas
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Droga suspendida

No.

Nombre Loperamida
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Probio i31
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Modifical 4 mg (ONDANSETRON)

Formulación No especificado Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

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

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

Parálisis facial (MedDRA LLT: Parálisis facial - 10016044 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Rinitis crónica (MedDRA LLT: Rinitis crónica - 10009129 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Tinitus (MedDRA LLT: Acúfenos - 10043882 (v28.0))

No informado