

REPORTE DE SOSPECHA DE REACCIÓN ADVERSA													

I. INFORMACIÓN DE LA REACCIÓN ADVERSA

1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS	2. FECHA DE NACIMIENTO			2a. EDAD	3. SEXO	4-6 INICIO DE LA REACCIÓN			8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN
HAD	CR	Día	Mes	Año	46 Años	F	Día	Mes	Año	
		13	4	1979			01	01	2024	

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

1) Dolor articular (MedDRA LLT: Dolor articular - 10023197 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

2) Inflamación estomacal (MedDRA LLT: Inflamación estomacal - 10042110 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

3) Sarpullido (MedDRA LLT: Sarpullido - 10015138 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

4) Picazón (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

5) Pelotitas en el cuello (MedDRA LLT: Masa en cuello - 10049146 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

6) Fibromas en la mama (MedDRA LLT: Fibroma de mama - 10063088 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

7) No tiene hambre (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

8) Inflamación en el estómago (MedDRA LLT: Inflamación de estómago - 10021967 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

MUERTE DEL PACIENTE

CAUSA (O PROLONGA) UNA HOSPITALIZACIÓN

DISCAPACIDAD O INCAPACIDAD SIGNIFICATIVA O PERSISTENTE

AMENAZA DE VIDA

ANOMALÍA CONGÉNITA

OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE

II. INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO SOSPECHOSO

14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) VERZENIO (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada		20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA
15. DOSIS DIARIA 1) 150 Miligramos cada 12 Horas / 12,00 Horas	16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))		
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 28/12/2023 Hasta: UNK	19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA	

III. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y ANTECEDENTES RELEVANTES

22. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y FECHAS DE ADMINISTRACIÓN (excluir aquellos usados para tratar la reacción) Nodutax - 1 vez al día (Desconocido) Desde: UNK Hasta: UNK Vitamina D - 3 gotas 1 vez al día (Desconocido) Desde: UNK Hasta: UNK
23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc) Padece de la vista (MedDRA LLT: Visión anormal - 10000186 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK No informado

IV. INFORMACIÓN DEL FABRICANTE

24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE Asofarma Centroamérica y Caribe Costa Rica		26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOR H AD Provincia de San José, Costa Rica
	24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE CR-ADIUM-CR-0005-20240102 (7)	
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE 25/08/2025	24d. FUENTE DEL REPORTE <input checked="" type="checkbox"/> ESTUDIO <input type="checkbox"/> LITERATURA <input type="checkbox"/> PROFESIONAL DE LA SALUD <input type="checkbox"/> AUTORIDAD <input type="checkbox"/> OTRO	
FECHA DE ESTE REPORTE 26/08/2025 20:11	25a. TIPO DE REPORTE <input type="checkbox"/> INICIAL <input checked="" type="checkbox"/> SEGUIMIENTO	

Información sobre la reacción (cont.)

No.	1
Reacción	Dolor articular (MedDRA LLT: Dolor articular - 10023197 (v28.0))
Fecha de inicio	01/01/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	2
Reacción	Inflamación estomacal (MedDRA LLT: Inflamación estomacal - 10042110 (v28.0))
Fecha de inicio	01/01/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	3
Reacción	Salpullido (MedDRA LLT: Sarpullido - 10015138 (v28.0))
Fecha de inicio	05/01/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	4
Reacción	Picazón (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0))
Fecha de inicio	05/01/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	5
Reacción	Pelotitas en el cuello (MedDRA LLT: Masa en cuello - 10049146 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	6
Reacción	Fibromas en la mama (MedDRA LLT: Fibroma de mama - 10063088 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	7
Reacción	No tiene hambre (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	8
Reacción	Inflamación en el estómago (MedDRA LLT: Inflamación de estómago - 10021967 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	9
Reacción	Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si

No.	10
Reacción	Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (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	Infección en las glándulas (MedDRA LLT: Infección - 10021789 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	12
Reacción	Tos (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (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	Hemoglobina disminuida (MedDRA LLT: Hemoglobina disminuida - 10011964 (v28.0))
Fecha de inicio	01/04/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	14
Reacción	Fatiga (MedDRA LLT: Fatiga - 10016256 (v28.0))
Fecha de inicio	01/04/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	15
Reacción	Escalofríos (MedDRA LLT: Escalofríos - 10008531 (v28.0))
Fecha de inicio	24/04/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	16
Reacción	Vómitos (MedDRA LLT: Devolver - 10047699 (v28.0))
Fecha de inicio	24/04/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	17
Reacción	Decaimiento (MedDRA LLT: Decaimiento - 10024919 (v28.0))
Fecha de inicio	24/04/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	18
Reacción	Deshidratación (MedDRA LLT: Deshidratación - 10012174 (v28.0))
Fecha de inicio	24/04/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	19
Reacción	Lesiones en piel (MedDRA LLT: Lesión de la piel - 10040882 (v28.0))
Fecha de inicio	15/11/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	20

Reacción	Inflamación de articulaciones (MedDRA LLT: Inflamación articular - 10023217 (v28.0))
Fecha de inicio	2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	21
Reacción	Sensación de hincharse (MedDRA LLT: Sensación de hinchazón - 10016367 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido

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

Este caso fue recibido el 02 de enero de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 44 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento VERZENIO a una dosis de 150 mg cada 12 horas desde 28 de diciembre de 2023 para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La encargada de Soporte a Pacientes recibe una llamada de parte de la paciente quien indica que tiene dolor articular e inflamación estomacal, no consulta (01 de enero de 2024)

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

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

----- Se recibe nueva información de seguimiento el 08 de enero de 2024 a través del correo electrónico del programa de soporte a pacientes "ASOFARMA A TU LADO". La encargada de Soporte a Pacientes recibe una llamada de parte de la paciente quien informa que tiene un "salpullido" (erupción), en palabras propias de la paciente, en varias partes del cuerpo que se asocia a picazón, no consulta (05 de enero de 2024).

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

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

----- Se recibe nueva información de seguimiento el 12 de enero de 2024 a través del correo electrónico del programa de soporte a pacientes "ASOFARMA A TU LADO". Paciente reporta iniciar a tomar Verzenio 150 mg el 28 de diciembre de 2023

Paciente indica que está en seguimiento de unas pelotitas. Indica que el 25 de enero de 2024 tiene una biopsia para ver unas pelotitas que le aparecieron en el cuello (masa en el cuello). Indica que, en las mamas, en una de las pelotitas se hizo una biopsia y salió que tiene fibromas (fibroma de la mama). Actualmente no están detrás de ningún cáncer, que se encuentra en investigación.

Indica que hoy no desayuna, solo tomo café, porque no tiene hambre (falta de apetito). Indica que el medicamento le genera mucha inflamación (inflamación en el estomago) y dolor en el estómago. Dependiendo de lo que coma, le genera ir al baño. Indica que después que come le da diarrea, pero después de eso sigue normal. Indica que los primeros días no iba al baño, pero al cuarto día ya fue al baño cada que comía. Indica que el malestar únicamente le sucede cuando come. Indica que la inflamación del estómago le inicio desde el principio y que ha ido aumentando. Indica que su diarrea, no es una diarrea activa. Que solo se le activa cuando come y el resto del día no va si no necesita ir.

Indica que cada mes le colocan un implante para atacar las hormonas pero que a partir de hoy que le toca, se lo pondrán cada 3 meses. Indican que es una inyección que le ponen en el estómago. Indica que es Goserelina.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: Nodutax, 1 vez al día, Vitamina D 1 vez al día 3 gotas, Calcio 2 veces al día en capsulas e implante de goserelina.

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 enero de 2024 se recibe nueva información a través de correo electrónico del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO". Paciente refiere que inició el tratamiento de verzenio el 28 de diciembre 2023 y que a los 3 días de iniciar con el medicamento de verzenio presento efectos secundarios que se le inflama el estómago, hace mención que cuando come le da digestión en la que presenta dolor de estómago y diarrea, no ha tomado ningún medicamento.

Paciente hace mención que el viernes 12 de enero de 2024 tuvo cita con la nutricionista lo cual le indico que cambiara su alimentación para sentir mejoraría, ha disminuido el dolor de estómago porque casi no ha estado comiendo, porque está intentando implementar la nueva dieta, paciente comenta que comía bastante fritura, como huevo y entre otros alimentos. Comenta que ahora el estómago esta más tranquilo, el día 17 de enero de 2024 ceno pollo con aguacate y no le dio dolor de estómago, hace mención que como a las 4 de la mañana hizo digestión y solo le dio un toque en el estómago, no presenta diarrea todo el día sino cuando le da digestión, únicamente cuando come algo pesado es inmediato que presenta la diarrea.

Paciente comento que le envían 4 cajas del medicamento de verzenio y todas coinciden con la misma fecha de vencimiento

INFORMACIÓN MÉDICA RELEVANTE: Paciente refiere que recibió 16 quimioterapias inició el 19 octubre 2022 refiere y finalizó 16 marzo 2023, a causa de la quimioterapia tuvo reacción porque ahora padece de la vista. También se realizó 15 radioterapias inicio el 3 de agosto del 2023 y finalizo el 23 de agosto 2023.

Paciente comenta que se realizó hace 2 meses examen de sangre para ver sus defensas y todo salió bien, la causa fue porque presentaba una infección en las glándulas, paciente hace mención que tiene tos desde hace dos meses y no toma ningún medicamento para dicha infección y la tos por el motivo que no se presentó con algún médico.

En el documento fuente se refiere lote: D645592 y fecha de vencimiento: 12/2025 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.

----- El 03 de abril de 2024 se recibió nueva información de seguimiento. La paciente reporta que el 01 de abril de 2024 se realizó exámenes de rutina y los resultados indican que tiene la hemoglobina en 10.3, refiere que se siente cansada y agotada. La paciente refiere que continúa presentando diarrea.

-----Esta nueva información fue recibida el 27 de abril de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que fue a una fiesta y cena, desde la noche inicia diarrea, escalofrios y vomitos se sintio muy decaida, deshidratada , por lo que al día siguiente inicia la toma de electrolitos 1 litro por día, además se queda en su casa en reposo, por dos días , refiere que la paso mal pero no quiso ir al hospital, porque refiere que es mucha gente y que ella solo deseaba estar en cama (24 de abril de 2024).

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

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

-----El 20 de diciembre de 2024 se recibe información de seguimiento por parte del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO", refiere lo siguiente:

Paciente refiere que presenta en grado severo unas lesiones en piel, las cuales se han ido extendiendo a todo el cuerpo, paciente comparte fotografías en las cuales se observan lesiones delimitadas escamosas, encargada de soporte a paciente le recomienda que acuda a recibir atención médica.

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

Categoría del notificante: Paciente/Consumidor. El notificador no acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

ACLARACIONES GENERALES:

- (1) El documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento.
- (2) Las fechas de inicio/finalización de tratamiento y evento adverso/situación especial se consignan como lo describe el documento fuente. En el caso donde solo especifica mes/año, mes o año el documento fuente se consigna UNK.
- (3) El nombre del medicamento en la narrativa se consigna según el nombre aprobado del producto en la país.

----- Esta nueva información fue recibida el 25 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

Inflamación de articulaciones

Serío: No

Inicio / término: UNK/2025

Resultado: no recuperado / no resuelto

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

Paciente refiere que tiene inflamación en las articulaciones y tiene la sensación de hincharse.

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 articular / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Inflamación estomacal / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Salpullido / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Picazón / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Pelotitas en el cuello / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Fibromas en la mama / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

No tiene hambre / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Inflamación en el estómago / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Dolor de estómago / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Diarrea / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Infección en las glándulas / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Tos / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Hemoglobina disminuida / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Fatiga / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Escalofríos / VERZENIO Esperabilidad: Esperado
Fuente **Método** **Resultado**
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Vómitos / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado	
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible	
Decaimiento / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado	
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible	
Deshidratación / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado	
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible	
Lesiones en piel / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado	
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible	
Inflamación de articulaciones / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado	
Reporter		Relacionado	
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible	
Sensación de hincharse / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado	
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible	

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

No.	1
Nombre	VERZENIO (ABEMACICLIB)
Presentación	VERZENIO 150 X 14 X BLT
Formulación	Comprimido, recubierto
Lote / Vencimiento	/
Dosis diaria	1) 150 Miligramos cada 12 Horas / 12,00 Horas
Vía de administración	1) Oral
Fechas del tratamiento	1) Desde: 28/12/2023 Hasta: UNK
Duración	1) CONTINUA
Indicaciones	1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))
Acción tomada	Dosis no modificada

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

No.	1
Nombre	Nodutax
Formulación	Desconocido
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	Desconocido

No.	2
Nombre	Vitamina D
Formulación	Desconocido
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	Desconocido

No.	3
Nombre	Calcio
Formulación	Desconocido
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	Desconocido

No.	4
Nombre	Implante de goserelina
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	5
Nombre	ELECTROLITOS
Formulación	No especificado

Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Desconocido

No. 6
Nombre Acetaminofen
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Desconocido

No. 7
Nombre Loperamida
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

No. 8
Nombre Enterogermina
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Desconocido

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

Padece de la vista (MedDRA LLT: Visión anormal - 10000186 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK

No informado