																		FORM	ATO (CIOMS
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RE	ACCIÓ	N A D	VERS	Δ															
KEI OKIE DE S	JOSI LCIIN DE RE	псск	711 711	VERSI	. 1			Т					Τ			Π	T		Τ	
	I	. INFO	RMA(CIÓN E	E L	A RE	EACC	ΊÓ	NΑ	DVE	RSA									
			FECHA CIMIEN		2a. EDAD		3. SEXO		4-6 INICIO DE LA REACCIÓ				IÓN	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
JNR	. CR Día 22		Mes 4			51 Años		F		Día 01		Mes 11		.ño						
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) Neuropatía (MedDR en curso	· / · •				-	(v28.	0)) -	No	recu	ıperad	o / no	res	uel	to /	l			DEL I		
2) Defensas bajas (M														-1	U U	AUS NA I	A (C HOS	PRO PITA	LONG LIZAG	GA) CIÓN
3) Picazón en los brazos y piernas (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0)) - No recuperado / no resuel / en curso 4) Falta de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0)) - Desconocido 5) Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 6) Cólico abdominal (MedDRA LLT: Cólico abdominal - 10000055 (v28.0)) - Recuperado / resuelto 7) Dolor (MedDRA LLT: Dolor - 10000424 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 8) Nausea (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0)) - En recuperación / resolución 9) Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto /													□ DISCAPACIDAD O INCAPACIDAD SIGNIFICATIVA O PERSISTENTE □ AMENAZA DE VIDA							
en curso 10) gases abdominales (MedDRA LLT: Gases abdominales - 10000107 (v28.0)) - Recuperado / resuelto																				
11) Fiebres (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0)) - Recuperado / resuelto														☑ OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE						
L	II. IN	FORM	ACIÓ	N DEL	ME	EDIC	AME	NT	O S	OSPE	СНО	so								
14. MEDICAMENTO SOSP	PECHOSO (incluir nombre g	enérico)												20	. LA R	EAC	CIÓ	N, ¿CE	DIÓ	
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) VERZENIO (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada													AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? $\square_{SI} \square_{NO} \square_{NA}$							
15. DOSIS DIARIA 1) 150 mg cada 12 horas /				16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral									۶ A	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO						
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (M											AL MEDICAMENTO?									
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 01/11/2023 Hasta: UNK				19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																
	III. TRATAMIEN	TO(S)	CONC	COMIT	'AN'	TE(S) Y A	NT	ECI	EDEN	TES	REI	ĿΝ	AN	ГES					
22. TRATAMIENTO(S) C Cálcio Anastrazol	CONCOMITANTE(S) Y FI	ECHAS D	E ADM	INISTRA	CIÓN	N (exclu	ıir aqu	ellos	usad	os para	tratar	la rea	cció	n)						
23. OTROS ANTECEDEN 1. Cáncer de Mama (. •	_																		
No informado																				
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	N DEI	L FA	BRI	ICA	NTE										
24a. NOMBRE Y DIRECCI		26-26a. NOMBRE Y DIREC								ION DEL NOTIFICADOR										
Asofarma Centroamérica y Caribe Costa Rica									Alajuela Provincia de Alajuela, Co											
	FROL DI 25-2024			ANTE																
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 09/07/2025	IO ATURA	REPORT		D																
FECHA DE ESTE REPORTE 10/07/2025 16:40 25a. TIPO DE REPORTE INICIAL SEGUIMIENTO																				

Información sobre la reacción (cont.)

```
Neuropatía (MedDRA LLT: Neuropatía autonómica NEOM - 10003841 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Defensas bajas (MedDRA LLT: Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 Desconocido
Continúa
                                 Desconocido
No.
                                 Picazón en los brazos y piernas (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 05/01/2024
Fecha de término
                                 UNK
                                No serio
Seriedad
Resultado
                                No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 Falta de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 19/01/2024
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                No serio
Resultado
                                 Desconocido
Continúa
                                 Desconocido
No.
                                 Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 01/11/2023
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 Cólico abdominal (MedDRA LLT: Cólico abdominal - 10000055 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
                                 No serio
Seriedad
Resultado
                                 Recuperado / resuelto
Continúa
                                 Nο
No.
                                 Dolor (MedDRA LLT: Dolor - 10000424 (v28.0))
Reacción
                                 19/01/2024
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
                                 No serio
Seriedad
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
No.
                                 Nausea (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0))
Reacción
                                 01/11/2023
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
                                 No serio
Seriedad
Resultado
                                 En recuperación / resolución
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 01/11/2023
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
```

10

No.

gases abdominales (MedDRA LLT: Gases abdominales - 10000107 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio IIMK Fecha de término UNK No serio Recuperado / resuelto Resultado Continúa No. 11 Fiebres (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 18/12/2023 Fecha de término UNK No serio Recuperado / resuelto Resultado Continúa No No. 12 Reacción Mareo (MedDRA LLT: Mareo - 10013573 (v28.0)) Fecha de inicio UNK/11/2023 Fecha de término UNK No serio Seriedad En recuperación / resolución Resultado Continúa No. 13 Pesadez en los ojos (MedDRA LLT: Sensación de pesadez en los ojos - 10016008 Reacción (v28.0))Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Inflamación del estómago (MedDRA LLT: Inflamación de estómago - 10021967 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si Gastritis (MedDRA LLT: Gastritis - 10017853 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si Dolor de espalda (MedDRA LLT: Dolor de espalda - 10003978 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si Dolor de huesos (MedDRA LLT: Dolor óseo - 10006002 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Dolor de cuerpo (MedDRA LLT: Dolor general en el cuerpo - 10048971 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si 19 No. Dolor en la boca del estómago (MedDRA LLT: Dispepsia - 10013946 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 24/03/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado En recuperación / resolución Continúa Si 20 No.

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

Fecha de inicio 24/03/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 21

Reacción Fiebre (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0))

Fecha de inicio 24/03/2024 Fecha de término 25/03/2024 Seriedad No serio

Resultado Recuperado / resuelto

Continúa No No 22

Reacción Omisión intencionada de dosis (MedDRA LLT: Omisión intencionada de dosis -

10079221 (v28.0))

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

No. 23

Reacción Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (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 Cansancio (MedDRA LLT: Cansancio - 10043890 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Ansiedad (MedDRA LLT: Ansiedad - 10002855 (v28.0))

Fecha de inicio 06/2025 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 10 de enero de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 49 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento VERZENIO 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas (reporta como desde el 20 de noviembre de 2023) para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente le refiere a la agente del programa que experimentó picazón en los brazos y piernas después del baño, no consultó con su médico tratante.

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 20 de enero de 2024 vía correo electrónico del Programa de Atención al Paciente "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que queda con neuropatía y para ello toma Gabapentina. En caso de dolor intenso toma Tramal o Paracetamol. Indica que apenas los toma (refiriéndose a Tramal y Paracetamol), a no ser que tenga más dolor pero intenta no tomarlos.

La paciente relata que el 19 de enero de 2024 se levantó disgustada y que por la mañana no tenía mucha hambre pero que para el almuerzo estaba más hambrienta. Cree que el brócoli que cenó el día anterior fue la razón por la que no se despertó con mucha hambre. Indica que la píldora (se refiere a Verzenio) le da problemas digestivos, le da mucha diarrea y que está tomando pastillas que controlan la diarrea (indica que es loperamida) y la mantienen y lleva 3 días mejor, pero le dan calambres y cólicos. Indica que cree que algunas cosas que come le producen cólicos. Indica que la madrugada del 19 de enero de 2024 tuvo dolor y por la mañana también. Indica que sintió ganas de vomitar. Indica que los cólicos son en la parte baja del abdomen, pero que últimamente tiene dolor en el lado derecho, como si el dolor se extendiera hacia abajo, desde el lado derecho a través de las costillas hacia abajo. Indica que ese

era el dolor por la mañana y que fue al baño, pero que no tenía diarrea, que tenía el estómago lleno de gases.

La paciente indica que hace 3 días se despertó a las 2 AM y fue unas 6 veces al baño por diarrea, indica que no podía levantarse del baño. Iba y venía al baño. Entonces tomó 1 pastilla de loperamida. Pero indica que antes tomaba loperamida según las instrucciones, pero acabó en el hospital por fuertes dolores de estómago. Indica que cuando toma loperamida se le hincha el estómago y tiene gases. Por eso no toma demasiadas (refiriéndose a la loperamida), intenta tomar unas 2 al día. Indica que debido a la situación en el hospital (que se produjo a finales de noviembre), el médico de cuidados paliativos le dijo que quizás lo mejor era tomar algo para el estómago, pero no loperamida porque lo que hacía era "bloquear" completamente, por lo que puede producir colitis, que era lo que ella tenía: una colitis muy fuerte. Así que le ordenó que tomara buscapina o hioscina. Ella indica que esto le ayudó mucho y le hizo muy bien.

La paciente indica que últimamente (estos días) se enfermó, se puso muy mal. La ingresaron en el hospital porque tenía las defensas muy bajas. Luego indica que le quitaron las pastillas (refiriéndose a Verzenio) y su digestión volvió a regularse. El 18 de diciembre de 2023 tuvo fiebre muy alta. Fue a urgencias del hospital y vieron que tenía las defensas muy bajas. La ingresaron y la pusieron en una habitación aislada. Le recomendaron que no tomara Verzenio para que le subieran las defensas porque le indicaron que podían ser las pastillas las que le estaban bajando las defensas. Ella indicó que no lo tomó durante 15 días y se le reguló el estómago. Le dijeron que tenía una fiebre desconocida, pero ella cree que lo que tenía era dengue, pero los médicos le dijeron que no era así. A los médicos les pareció extraño que tuviera las defensas bajas, pero no tanto las plaquetas. Ella indica que volvió a tomar Verzenio el 2 de enero de 2024 y ocho días después empezó a tener diarrea. Ahora ha empezado a tomar loperamida, toma 2 loperamidas, una por la mañana y otra por la noche para pasar la madrugada. Indica que le ha funcionado, sólo que le causa dolor, pero que actualmente el dolor no es tan intenso.

La paciente también refiere que desde que empezó a tomar Verzenio en noviembre tiene un poco de mareo y una pesadez en los ojos que hace que se le cierren los ojos, se puede quedar dormida en cualquier sitio, pero no le da mucho sueño, es más como un desmayo, una pesadez en los ojos. Indica que no es mucho pero que lo ha experimentado con la pastilla.

Categoría del notificador: Paciente/Consumidor.

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

----- El 16 de febrero de 2024 se recibió nueva información vía correo electrónico del PSP "ASOFARMA A TU LADO". La paciente reporta que se toma ½ taza de café por las mañanas e inmediatamente le da dolor de estómago.

La paciente reporta que sus diarreas disminuyeron pero que si no toma la Loperamida, tiene diarrea. Paciente reporta tomar 1 pastilla de loperamida todas las mañanas. Paciente reporta que por lo menos se tiene que tomar 2 loperamidas, una en la mañana y una en la noche. Indica que si sale de su casa, siempre se toma 1 loperamida y en la noche a veces evita tomarla pero en la madrugada se despierta con dolor estomago y tiene que ir al baño por diarrea (2 o 4 veces). Paciente reporta que hoy se tomo una loperamida en la mañana y no presento diarrea. Paciente reporta que hoy comió en el almuerzo carne, papas y ensalada y después de comer siente dolor de estómago e inflamación. Indica que cuando siente dolor e inflamación en el estómago, a veces se le quita conforme avanza al tiempo y a veces le da diarrea.

La paciente reporta que el 15 de febrero de 2024 se comió un tamal a las 5 pm y en la noche comió pure de papa, pedazo de carne y un poco de arroz. La paciente reporta que, en la noche de este día, a la 1 am le dio diarrea, luego como a las 3 am y luego como a las 4 am.

La paciente reporta que el 10 de febrero de 2024 se comió un vigorón (chimichurri, chicharrones, yuca) e inmediatamente le dio náuseas y dos o tres horas después le dolió el estomago y le dieron ganas de ir al baño.

La paciente reporta que a veces se toma la loperamida pero le queda el dolor, aunque no le de diarrea. Indica que el estomago se le infla. La paciente reporta que a las 7 pm se toma Verzenio y como a las 10 pm se le comienza a retorcer el estómago.

La paciente reporta que siente que el Tramal no le provoca ningún tipo de malestar en el estomago, mientras que la acetaminofen le da gastritis. La paciente reporta que se toma el Tramal cuando siente dolor de espalda. También indica que todos los tratamientos que le dan le provocan dolor de huesos y de cuerpo entonces se toma unas gotas de Tramal y le alivia.

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 01 de abril de 2024 se recibió nueva información de seguimiento. La paciente que la semana pasada (domingo 24 de marzo de 2024) le empezó un dolor fuerte en la boca del estomago, cree que fue algo que comió y que comió mucho. También tuvo vómitos y todo ese día paso con fiebre de 38.8 - 38.7. Paso todo el día en cama. Al día siguiente se sentía mejor pero indica que paso toda la semana con nauseas, con bastante diarreas y mucho dolor de estomago. Indica que este día no se tomo los medicamentos porque no los resistía en el estomago o le daba diarrea o le daba vomito. Indica que cree que fue algo viral. Indica que paso un poco de fiebre en la madrugada del lunes 25 de marzo de 2024 y luego se le quito. Indica que el 28 de marzo de 2024 se empezó a sentir mejor del estomago. Paciente reporta que continua tomando Loperamida para la diarrea pero que no la toma mucho porque si la toma y bloquea la diarrea, se le infla el estomago mucho.

Paciente reporta que actualmente tiene como ganas de vomitar y mareo.

----- El 05 de abril de 2024 se recibió nueva información de seguimiento. La paciente reporta que ha estado presentando dolores de cabeza. La paciente reporta que sigue presentado náuseas y que después de la sensación de malestar de estómago siente mucha salivación en la boca.

----Esta nueva información fue recibida el 28 de mayo de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" derivado de un seguimiento solicitado por el licenciante:

El programa no cuenta con los datos para la comunicación con el HCP, por lo tanto, no se puede obtener más información.

-----Esta nueva información se recibió el 26 de junio de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 50 años de sexo Femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Verzenio 150mg Comprimido recubierto a una dosis 2 veces al día. (300 mg al día) desde 01 de noviembre de 2023 para la indicación Cáncer de mama (continúa con el medicamento).

Paciente refiere que las citas con la nutricionista le han ayudado a comprender que muchos de los efectos secundarios que presenta desde que inició a tomar el medicamento de Verzenio, son causados por el medicamento de Verzenio y no por otra cosa, comenta que va para 7 meses de estar utilizándolo, los síntomas que ha presentado es un poco de mareos, cansancio, diarrea, dolor de cuerpo y huesos, paciente comenta que ya ha notado que estos síntomas es a causa del medicamento (Verzenio), pero que no son síntomas que no sean llevaderos, hace mención que para estos síntomas toma el medicamento de Loperamida que es un antidiarreico, lo toma solo cuando está muy mal, mucho depende de lo que coma, porque a veces come cosas que en definitiva le caen mal, pero igual se las come y luego paga las consecuencias, porque las molestias de las diarreas a veces son muy constantes y a veces no, paciente comenta que para el dolor de estómago le recetan el medicamento de Bromuro, para los demás (síntomas) no toma nada en específico y hacen mención que hace una vida normal.

La paciente comenta que no se siente recuperada de los síntomas de mareos, cansancio diarrea, dolor de cuerpo y huesos, porque mientras siga tomando el medicamento de Verzenio siempre va a presentar los síntomas antes mencionados, lo que si es que toma los medicamentos de Tramadol y Diclofenaco, que son analgésicos, los toma para el dolor de cuerpo, dolor de huesos porque a veces el dolor de cuerpo es muy fuerte y le da mucho dolor de huesos y piernas, además refiere que toma medicación para el dolor de estómago, náuseas y diarrea para poder estabilizarse. La paciente hace mención que le recetaron todos los medicamentos 6 meses, no refiere fecha, en cuidados paliativos, ha ido a consulta con médico para verificar los síntomas antes mencionados.

La paciente hace mención que inicio a tomar el medicamento de Verzenio hace 7 meses (no refiere fecha exacta), no cuenta con fecha de vencimiento y número de lote del medicamento porque no cuenta con esta información, porque no se encuentra en su casa, pero comenta que el 25 de junio de 2024 tomó el medicamento por la mañana.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Loperamida de 300 mg que es un antidiarreico, que solo cuando está muy mal lo toma, pero no siempre porque todo depende de lo que coma (no está segura de la información, continúa con el tratamiento).

Bromuro, toma 1 pastilla, cuando le duele el estómago o tiene diarrea (no está segura de la información, continúa con el tratamiento).

 ${\tt Tramadol} \ {\tt 7} \ {\tt gotitas} \ {\tt cada} \ {\tt 8} \ {\tt horas}, \ {\tt solo} \ {\tt cuando} \ {\tt tiene} \ {\tt dolor} \ ({\tt continúa} \ {\tt con} \ {\tt el} \ {\tt medicamento}) \ .$

Diclofenaco 100 mg, 1 pastilla al día y solo cuando tiene dolor de huesos y cuerpo (continúa con el medicamento). Paciente acepta ser contactada y a médico tratante para futuros seguimientos.

La paciente refiere en la llamada que inicio tratamiento de Verzenio hace 7 meses, pero en este reporte se coloca la fecha que refiere el CRM.

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 11 y 12 de junio 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":

Peso (kg): 67,00 - Altura (cm): 170

Nombre del evento adverso: Dolor de estómago

Serio: No

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 01 de noviembre de 2023

Requirió tratamiento: Sí (omeprazol)

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

Nombre del evento adverso: nauseas

Serio: No

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 01 de noviembre de 2023

Requirió tratamiento: No

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

Nombre del evento adverso: Diarrea

Serio: No

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 01 de noviembre de 2023

Requirió tratamiento: Sí (loperamida)

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

COMENTARIOS ADICIONALES: El paciente indica que presenta diarrea, dolor de estómago y nauseas desde que inició su tratamiento 01/11/2023. le han formulado Loperamida- omeprazol, indica que a la fecha continua con los síntomas. 12/06/2025 Modificaciones: Evento: El programa separa los eventos Adversos; Diarrea, dolor de estómago y nauseas. Fecha inicio de tratamiento 01/11/2023 Fecha inicio de reacción 01/11/2023

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

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

-----El 08 de julio de 2025 se recibe información del primer intento de seguimiento solicitado localmente por medio un formulario electrónico a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

08/07/2025 Eventos: Diarrea, dolor de estomago y nauseas, no se ha recuperado

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.

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

----- Esta nueva información fue recibida el 09 de julio 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":

Nombre del evento adverso: nauseas

Serio: No

Inicio / Término: 12/2023 Requirió tratamiento: No

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso: mareos

Serio: No

Inicio / Término: 12/2023 Requirió tratamiento: No

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso: ansiedad

Serio: No

Inicio / Término: 06/2025 Requirió tratamiento: No

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

COMENTARIOS ADICIONALES: Paciente refiere en visita presencial que esta pasando por una gran crisis de ansiedad debido a varias cosas la menopausia y situaciones personales. Refiere que las nauseas no son de todos los días pero que de vez en cuando las presenta. Refiere que los mareos los presenta de vez en cuando

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

Picazón en los brazos y piernas / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Método Fuente

Resultado

Asofarma Centroamérica v Caribe Escala de Probabilidad de Naranio Posible

Neuropatía / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente

Método

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Posible

Falta de apetito / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Posible Asofarma Centroamérica y Caribe

Diarrea / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

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

Relacionada Reporter

Cólico abdominal / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Fuente Método

Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Nausea / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Método Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible Reporter Related

Dolor de estómago / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Método

Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Related Reporter

gases abdominales / VERZENIO Esperabilidad: No esperado
Fuente Método

Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Defensas bajas / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Fiebres / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Mareo / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Fuente Método

Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Relacionada Reporter

Pesadez en los ojos / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado Método Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Posible Asofarma Centroamérica y Caribe

Inflamación del estómago / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

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

Gastritis / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de espalda / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de huesos / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

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

Dolor de cuerpo / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en la boca del estómago / VERZENIO Esperabilidad: Esperado Resultado **Fuente** Método

Resultado

Página 8 de 10

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe

Vómitos / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

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

Fiebre / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Omisión intencionada de dosis / VERZENIO Esperabilidad: No aplica Método Fuente

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Not applicable

Dolor de cabeza / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cansancio / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Ansiedad / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Reporter Relacionada

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

No.

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

Lote / Vencimiento

1) 150 mg cada 12 horas / Dosis diaria

Vía de administración 1) Oral

1) Desde: 01/11/2023 Hasta: UNK Fechas del tratamiento

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.

Nombre Cálcio

No especificado Formulación Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada Desconocido

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

No.

Nombre Vitamina D en gotas No especificado Formulación No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada Desconocido

No.

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

No. 5
Nombre Tramal

Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada Desconocido

No.

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

No.

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

No. \$8\$ Nombre $$$\mathrm{Bromuro}$$

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

No.

Nombre Diclofenaco 100 mg
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada No especificado

No. 10
Nombre Omeprazol
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.)

1. Cáncer de Mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Desde: 11/2022 Hasta: UNK

No informado