

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
JNR	CR	Día	Mes	Año	51 Años	F	Día	Mes	Año	
		22	4	1974			01	11	2023	
7+13 DESCRIBA LA(S) REACCIÓN(ES) (incluye test relevantes/datos de laboratorio) 1) Neuropatía (MedDRA LLT: Neuropatía autonómica NEOM - 10003841 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 2) Defensas bajas (MedDRA LLT: Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0)) - Desconocido 3) Picazón en los brazos y piernas (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / 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 / en curso 10) gases abdominales (MedDRA LLT: Gases abdominales - 10000107 (v28.0)) - Recuperado / resuelto 11) Fiebres (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0)) - Recuperado / resuelto										☐ 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? ☐ SI ☐ NO ☐ NA
15. DOSIS DIARIA 1) 150 mg cada 12 horas /	16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? ☐ SI ☐ NO ☐ NA
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))		
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 01/11/2023 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) Cálcio Anastrozol	23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc) 1. Cáncer de Mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Desde: 11/2022 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 Alajuela Provincia de Alajuela, Costa Rica
	24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE CR-ADIUM-CR-0025-20240110 (9)	
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE 09/07/2025	24d. FUENTE DEL REPORTE ☒ ESTUDIO ☐ LITERATURA ☐ PROFESIONAL DE LA SALUD ☐ AUTORIDAD ☐ OTRO	
FECHA DE ESTE REPORTE 10/07/2025 16:40	25a. TIPO DE REPORTE ☐ INICIAL ☒ SEGUIMIENTO	

Información sobre la reacción (cont.)

No.	1
Reacción	Neuropatía (MedDRA LLT: Neuropatía autonómica NEOM - 10003841 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	Serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	2
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.	3
Reacción	Picazón en los brazos y piernas (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.	4
Reacción	Falta de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))
Fecha de inicio	19/01/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	5
Reacción	Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0))
Fecha de inicio	01/11/2023
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	6
Reacción	Cólico abdominal (MedDRA LLT: Cólico abdominal - 10000055 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Recuperado / resuelto
Continúa	No
No.	7
Reacción	Dolor (MedDRA LLT: Dolor - 10000424 (v28.0))
Fecha de inicio	19/01/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	8
Reacción	Nausea (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0))
Fecha de inicio	01/11/2023
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	9
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	Si
No.	10

Reacción	gases abdominales (MedDRA LLT: Gases abdominales - 10000107 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Recuperado / resuelto
Continúa	No
No.	11
Reacción	Fiebres (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0))
Fecha de inicio	18/12/2023
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Recuperado / resuelto
Continúa	No
No.	12
Reacción	Mareo (MedDRA LLT: Mareo - 10013573 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK/11/2023
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	13
Reacción	Pesadez en los ojos (MedDRA LLT: Sensación de pesadez en los ojos - 10016008 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	14
Reacción	Inflamación del 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.	15
Reacción	Gastritis (MedDRA LLT: Gastritis - 10017853 (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	Dolor de espalda (MedDRA LLT: Dolor de espalda - 10003978 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	17
Reacción	Dolor de huesos (MedDRA LLT: Dolor óseo - 10006002 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	18
Reacción	Dolor de cuerpo (MedDRA LLT: Dolor general en el cuerpo - 10048971 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	19
Reacción	Dolor en la boca del estómago (MedDRA LLT: Dispepsia - 10013946 (v28.0))
Fecha de inicio	24/03/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	20

Reacción	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
No.	25
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 pildora (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 via 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).

Tramadol 7 gotitas cada 8 horas, solo cuando tiene dolor (continúa con el 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 náuseas 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 náuseas. 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 seguimientos, 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 náuseas 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	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible

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

Falta de apetito / 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
Reporter		Relacionada
Cólico abdominal / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Dolor / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Nausea / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Reporter		Related
Dolor de estómago / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Reporter		Related
gases abdominales / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Defensas bajas / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Fiebres / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Mareo / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Reporter		Relacionada
Pesadez en los ojos / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Inflamación del estómago / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Gastritis / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Dolor de espalda / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Dolor de huesos / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Dolor de cuerpo / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Dolor en la boca del estómago / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Vómitos / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Fiebre / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Omisión intencionada de dosis / VERZENIO	Esperabilidad: No aplica	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe		Not applicable
Dolor de cabeza / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Cansancio / VERZENIO	Esperabilidad: Esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Ansiedad / VERZENIO	Esperabilidad: No esperado	
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Reporter		Relacionada

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 mg cada 12 horas /
Vía de administración	1) Oral
Fechas del tratamiento	1) Desde: 01/11/2023 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	Cálcio
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	2
Nombre	Anastrozol
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	3
Nombre	Vitamina D en gotas
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	4
Nombre	Gabapentina
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	5
Nombre	Tramal
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	Desconocido
No.	8
Nombre	Bromuro
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	No especificado
No.	9
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