| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | FC | ORMA | TO C | CIOM | |
|--|--|--|---|---|------------------------|----------|--------|---------|--------------------------------|--------------------------|--------------|----------------------------------|--------|---------------------|--------|---|--|--|--------------|------|------|------|--|
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| REPORTE DE S | SOSPECHA DE RI | EACCIÓ | N AD | VERS | 4 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | I. INFO | RMA(| CIÓN E | E L | A RE | AC | CIÓ | N A | DVI | ERS | A | | | | | | | | | | | |
| 1. INICIALES DEL 1a. PAÍS 2. FECHA DE NACIMIENTO | | | | | 2a. E | 2a. EDAD | | EXO | 4 | 4-6 INICIO DE LA REACCIÓ | | | | | ZIÓN | N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN | | | | | | | |
| FCH | FCH CR Día 28 | | | Año 1952 | 73 Años | | F | | | Día 06 | | Mes 01 | | Año 2024 | | | | | | | | | |
| 7+13 DESCRIBA LA(S) REACCIÓN(ES) (incluye test relevantes/datos de laboratorio) 1) metastasis (MedDRA LLT: Metástasis NEOM - 10027449 (v28.0)) - Desconocido 2) Le broto una pelota roja en el mismo sitio donde la operaron (MedDRA LLT: Masa NEOM - 10049668 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 3) Encontraron pelotas en el cerebro de gran importancia (MedDRA LLT: Masa cerebral - 10052334 (v28.0)) - En recuperación / resolución 5) Metástasis en cerebro (MedDRA LLT: Metástasis cerebral - 10006128 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 6) Metástasis en higado (MedDRA LLT: Metástasis en higado - 10024700 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 7) Metástasis en espalda (MedDRA LLT: Metástasis NEOM - 10027449 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso 8) Dolor en espalda (MedDRA LLT: Dolor de espalda - 10003978 (v28.0)) - En recuperación / resolución 11. INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO SOSPECHOSO 14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1 VERZENIO (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Lote: UNK - Vencimiento: UNK - Desconocido 1 MUERTE DEL PACIENTE (CAUSA (O PROLONGA) UNA HOSPITALIZACIÓN (V28.0)) - En recuperación / 10052334 (v28.0)) - En recuperación / no resuelto / O PERSISTENTE (MASA ADEVIDA SIGNIFICATIVA O PERSISTEN | | | | | | | | | | | | | | SA) CIÓN NITA | | | | | | | | | |
| 15. DOSIS DIARIA 16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN | | | | | | | | | | | 2 | □ SI □ NO □ NA 21. LA REACCIÓN, | | | | | | | | | | | |
| 1) 150 mg cada 12 horas / 17.INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) | | | | | | | | | | | | | | | A A | REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? □ SI □ NO □ NA | | | | | | | |
| 1) Cancer de mama (M | edDRA LLT: Cancer d | e mama - | 100061 | 187 (VZ8 | 3.0)) | | | | | | | | | | | 351 (| | | — 1N2 | -7 | | | |
| 18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 02/01/2024 Hasta: 06/2025 19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) Desconocido | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | III. TRATAMIE | NTO(S) | CON | COMIT | ANT | ΓE(S) | YA | ANT | EC | EDE | NT | ES I | REL | ĿΝ | AN | TES | | | | | | | |
| 22. TRATAMIENTO(S) C Morfina en gotas (So morfina sulfato 20 m 23. OTROS ANTECEDEN Mastectomía izquier Linfedema en brazo Cáncer de mama (Med | lución / gotas) Des iligramos WTES RELEVANTES (ej da (MedDRA LLT: Ma izquierdo (MedDRA | otros diagastectom | 5/2025 snósticos ía – 1 nfedem | Hasta: , alergias, 0026878 a - 100 | emba 3 (v2)2523 | razo c | on fec | cha des | e últi i 28/ esde | ma me /04/2 e: UN | nstru 023 | ı ació ı Has | n, etc | UN | | | | | | | | | |
| | | IV. | INFO | RMAC | ZIÓN | DEI | L FA | BR | ICA | NTE | | | | | | | | | | | | | |
| 24a.NOMBRE Y DIRECCI Asofarma Centroaméri Costa Rica | · | 26-26a. NOMBRE Y DIRECCIO FRANKLIN LOPEZ TORRES Cartago, Cartago Provincia de Cartago, Co | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | EL FA | BRIC 2 | ANTE | 2 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE 15/07/2025 24d. FUENTE DEL REPORTE ☑ ESTUDIO ☐ LITERATURA ☐ PROFESIONAL DE LA SALUD ☐ AUTORIDAD ☐ OTRO | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| FECHA DE ESTE REPORTE 16/07/2025 09:07 25a. TIPO DE REPORTE ☐ INICIAL ☑ SEGUIMIENTO | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

Información sobre la reacción (cont.)

No. 1

Reacción metastasis (MedDRA LLT: Metástasis NEOM - 10027449 (v28.0))

Fecha de inicio 20/05/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado Desconocido Continúa Desconocido

No. 2

Reacción Le broto una pelota roja en el mismo sitio donde la operaron (MedDRA LLT: Masa

NEOM - 10049668 (v28.0))

Fecha de inicio 06/04/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si

Continúa S No. 3

Reacción Encontraron pelotas en el cerebro de gran importancia (MedDRA LLT: Masa cerebral -

10052334 (v28.0))

Fecha de inicio 13/05/2025
Fecha de término UNK
Seriedad Serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No.

Masa en el lado izquierdo del cerebro (MedDRA LLT: Masa cerebral - 10052334

 (v28.0))

 Fecha de inicio
 06/2025

 Fecha de término
 UNK

 Seriedad
 Serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si

Reacción Metástasis en cerebro (MedDRA LLT: Metástasis cerebral - 10006128 (v28.0))

Fecha de inicio 06/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 6

Reacción Metástasis en hígado (MedDRA LLT: Metástasis en hígado - 10024700 (v28.0))

Fecha de inicio 06/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Metástasis en espalda (MedDRA LLT: Metástasis NEOM - 10027449 (v28.0))

Fecha de inicio 06/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No.

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

Fecha de inicio 20/04/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si

No. 9

Reacción Dolor de cuerpo (MedDRA LLT: Dolor general en el cuerpo - 10048971 (v28.0))

Fecha de inicio 05/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa

No. 10

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

05/2025 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa No. 11

Reacción Hospitalización (MedDRA LLT: Hospitalización - 10054112 (v28.0))

Fecha de inicio 25/05/2025 Fecha de término 28/05/2025 Seriedad Serio

Recuperado / resuelto Resultado

Continúa

No. 12

Examen de sangre alterado (MedDRA LLT: Prueba de laboratorio anormal - 10023547 Reacción

 $(\sqrt{28.0})$ Fecha de inicio 05/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Si

No. 13

Continúa

Perdio la fuerza de las manos (MedDRA LLT: Fuerza al apretar la mano disminuida -Reacción

10062556 (v28.0))

13/05/2025 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado Desconocido Continúa Desconocido

No.

Tiene problemas para caminar (MedDRA LLT: Discapacidad para caminar - 10053204 Reacción

(v28.0))Fecha de inicio 15/04/2025 IINK Fecha de término Seriedad Serio Resultado Desconocido Continúa

No. 1.5

Dolor de hombro (MedDRA LLT: Dolor de hombro - 10040617 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 20/04/2025 Fecha de término UNK Seriedad Serio Resultado Desconocido Desconocido Continúa

No. 16

Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0)) Reacción

Desconocido

Fecha de inicio 06/01/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 17

Reacción Se siente decaída (MedDRA LLT: Sensación de decaimiento - 10016329 (v28.0))

06/01/2024 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 18

Reacción No come (MedDRA LLT: Apetito disminuido - 10061428 (v28.0))

Fecha de inicio 06/01/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 19

No desea líquidos (MedDRA LLT: Sed disminuida - 10050200 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 06/01/2024

Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

20

Continúa Si

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

Fecha de inicio 06/01/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

No. 2

Continúa

Continúa

Reacción Dolor tipo ciático (MedDRA LLT: Dolor - 10000424 (v28.0))

Fecha de inicio 29/03/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 22

Reacción Alergia y picazón (MedDRA LLT: Alergia - 10001738 (v28.0))

Fecha de inicio 01/10/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

No. 23

Reacción Enrojecimiento (MedDRA LLT: Enrojecimiento - 10038198 (v28.0))

Fecha de inicio 01/10/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 24

Reacción Dolor en brazo izquierdo de fuerte intensidad (MedDRA LLT: Dolor NEOM - 10000428

(v28.0))
Fecha de inicio UNK/03/2025
Fecha de término UNK

Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si

No. 25

Reacción Adormecimiento (MedDRA LLT: Adormecimiento - 10013649 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Sensación de ardor al tacto (MedDRA LLT: Sensación de ardor - 10006784 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Masas en los pulmones (MedDRA LLT: Masa en el pulmón - 10056355 (v28.0))

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

io. 28

Reacción agrieras (MedDRA LLT: Pirosis - 10037676 (v28.0))

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

No. 29

Reacción Suspensión del medicamento (MedDRA LLT: Cese de la terapia - 10065154 (v28.0))

Fecha de inicio 06/2025 Fecha de término UNK

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 71 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 02 de enero de 2024) para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente reporta que presenta cuadro de diarrea moderada, se siente decaída (sensación de decaimiento), no come (apetito disminuido), no desea líquidos (sed disminuida) y se encuentra un poco deshidratada (deshidratación). No ha consultado con su médico tratante, por lo que se le hace la observación de que si empeora busque atención médica.

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 refiere que presenta dolor tipo ciático, lo describe como un dolor que arde y con una intensidad 5/10, por lo que su cuidador le compra analgésicos sin receta médica.

-----Esta nueva información fue recibida el 15 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:

Se recibe la confirmación tras varios intentos que no se tiene la información solicitada por el licenciante.

-----Esta nueva información fue recibida el 25 de octubre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que presenta brote en piel , en zonas en las ingles y cintura color café y aveces se torna rojizo, presenta a veces picazon le toca cita el 3 noviembre con su oncologo y preguntara que puede ser, no toma nada de tratamiento.

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.

No se puede obtener más información ya que el notificador no especifica si acepta ser contactado para futuros seguimientos.

-----Esta nueva información fue recibida el 16 de abril 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" quien recibió la información el 15 de abril de 2025:

La paciente con antecedente de mastectomía izquierda y linfedema en brazo del mismo lado, refiere que más o menos hace aproximadamente un mes (marzo 2025) inicia dolor en brazo izquierdo de fuerte intensidad por lo que recurrió en varias ocasiones al servicio de emergencia donde fue atendida y tratada con analgésicos, dolor cedía por un tiempo, pero después continuaba con igual intensidad. Y a pesar de diversos analgésicos orales el dolor persiste. Además, está asociado a adormecimiento y sensación de ardor al tacto.

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: Familiar de Paciente/Consumidor.

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.

Familiar de Paciente/Consumidor acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

----- Esta nueva información fue recibida el 29 de mayo 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:Dolor en espalda

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Causa una hospitalización

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 05/2025

Requirió tratamiento: Sí (morfina, 6 gotas al día)

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso:Dolor de cuerpo

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Causa una hospitalización

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 05/2025

Requirió tratamiento: Sí (morfina, 6 gotas al día)

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso:Dolor en el brazo

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Causa una hospitalización

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 05/2025

Requirió tratamiento: Sí (morfina, 6 gotas al día)

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso: Hospitalización

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Causa una hospitalización

Inicio / Término: 25 de mayo de 2025 al 28 de mayo de 2025

Requirió tratamiento: No

Resultado: Recuperado / resuelto

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

Nombre del evento adverso: Examen de sangre alterado

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Causa una hospitalización

Inicio / Término: 05/2025

Resultado: No recuperado / no resuelto

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

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Morfina en gotas - inicio 25 de mayo de 2025 - solución / gotas - oral - frecuencia: 6 días - para cuidados paliativos

COMENTARIOS ADICIONALES: Esposo de la paciente refiere que desde el mes de mayo del 2025 su esposa ha venido con un dolor muy fuerte e intenso de espalda, cuerpo y brazo. Que la vieron en cuidados paliativos del hospital de Turrialba y que ahí valoraron el internarla por el tema del dolor. Durante la hospitalización le dieron el tratamiento de morfina, su esposo refiere que le dieron salida el día de ayer 28 de mayo del 2025. Le indicaron morfina en gotas para tomar en casa, en caso de dolor. Refiere que su esposa actualmente está más tranquila y está descansando con el tratamiento de la morfina y que el dolor ha disminuido. No tiene datos de los exámenes de sangre, solo refiere que el medico de cuidados paliativos le indico que había una alteración y que por ese motivo le mandaron exámenes diagnósticos como un TAC y una biopsia

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 11 y 12 de junio de 2025 por medio de dos formularios electrónicos a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Nombre del evento adverso: Perdió la fuerza de las manos

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Discapacidad/incapacidad

Inicio / Término: 13 de mayo de 2025

Resultado: Desconocido

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

Nombre del evento adverso: tiene problemas para caminar

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Discapacidad/incapacidad

Inicio / Término: 15 de abril de 2025

Resultado: Desconocido

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

Nombre del evento adverso: Dolor de hombro

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Discapacidad/incapacidad; causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de

hospitalización)

Inicio / Término: 20 de abril de 2025

Resultado: Desconocido

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

Nombre del evento adverso: Dolor de espalda

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Discapacidad/incapacidad; causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de hospitalización)

Inicio / Término: 20 de abril de 2025

Resultado: Desconocido

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

Nombre del evento adverso: Metástasis

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Amenaza de vida; Discapacidad/incapacidad; causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de hospitalización)

Inicio / Término: 20 de mayo de 2025

Resultado: Desconocido

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

Nombre del evento adverso: Le broto una pelota roja en el mismo sitio donde la operaron

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Amenaza de vida; Discapacidad/incapacidad; causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de hospitalización)

Inicio / Término: 06 de abril de 2025

Resultado: No recuperado no resuelto

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

Nombre del evento adverso: Encontraron pelotas en el cerebro de gran importancia

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Amenaza de vida; Discapacidad/incapacidad; causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de hospitalización)

Inicio / Término:13 de mayo de 2025

Resultado: Desconocido

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

COMENTARIOS ADICIONALES: Se pensó que el dolor era muscular pero el dolor invadió hombro y espalda,Le hicieron tac hace 10 días diagnostico metástasis,ya lleva año y medio tomando verzenio 150mg,"Ella nunca dejo de tomar la pastilla, supuestamente la iba a proteger.

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 20 de junio de 2025 derivado del primer intento de seguimiento solicitado por el licenciante Lilly por medio de dos formularios electrónicos a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

20/06/2025 - Se recibió información de seguimiento solicitada por licenciante:

1. ¿Puede describir la bola roja con más detalle?

Roja brillosa, resaltaba mucho del tamaño es como de un garbanzo

- 2. ¿Cuándo notó por primera vez la bola roja en la zona donde le operaron?
- El esposo (persona que reporta) indica que fue cuando la estaba bañando hace 2 meses.
- 3.¿Ha consultado a un profesional sanitario acerca de la bola roja?

Estuvo en urgencias urgencias, le dieron "Boltaron" y betametasona y le enviaron ibuprofeno, a los dos días volvió le dieron lo mismo pero de adicionaron acetaminofén y codeína, al día siguiente seguía con el dolor, volvió otra vez a urgencias le dieron acetaminofén liquido (no está seguro), otra vez al dia siguiente la llevo a paliativos, se alivió 2 días, estuvo en observación y luego estuvo internada por interconsulta, le empezaron a dar tramal cada 8 o 6 horas, (3 días) desde el segundo día el tramal dejo de funcionar y le mandaron pasta de morfina sulfato 20miligarmos (le dieron media pastilla cada 6 horas) le enviaron medicamento para las agrieras por la morfina en tableta, metoclopramida, luego morfina en jarabe, pero siguió con agrieras, la semana pasada, estuvo internada nuevamente y le mandaron hacer un TAC, indicaron que vieron algo raro, nuevamente estuvo en urgencias pero internada, el oncólogo indica que había sospecha de metástasis, estuvo internada 8 días, el sábado 14 de junio volvió a casa, le volvieron hacer exámenes y encontraron (masas en el cerebro, pulmones).

En caso afirmativo, ¿cuál fue su valoración?

Le hicieron biopsia, de la pelota roja y de hígado (aún está a la espera de resultados) iban a comenzar radioterapia en el hospital México, pero no pudieron asistir, está en contacto con clínica siglo XXI, donde le recomendaron tratamiento radio cirugía.

- 4. ¿Cuál fue la fecha de la operación y cuál es la zona en la que fue operado? Fue operada el 28 Abril del 2023 operación en el pezón Izquierdo por Cáncer de mama
- 5. ¿Cuál fue el motivo de la intervención quirúrgica que provocó la bola roja? Fue por realizar una biopsia.

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 02 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" de paciente en tratamiento con Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas (reporta desde 02 de enero de 2024 hasta mayo de 2025).

Peso: 56 kg altura: 150 cm

Suspensión del medicamento: Inicio/término: 05/2025 Resultado: Desconocido

¿Considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí

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

HISTORIA MÉDICA: Cáncer de mama - Inicio: 04/2023 -- Continua: Si

El Paciente o familiar u otro no profesional de la salud acepta que se le contacte para futuros seguimientos, Autoriza contacto con medico pero no tiene información.

----- Esta nueva información fue recibida el 15 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" de paciente en tratamiento con Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas (reporta desde 02 de enero de 2024 hasta junio de 2025).

Se confirma finalización de terapia en junio de 2025.

Nombre del evento adverso: Suspensión de Verzenio 150 miligramos

Inicio / Término: junio 2025
Resultado: Recuperado / resuelto

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

Nombre del evento adverso: Metástasis en cerebro, hígado y espalda

Serio: Sí

Intensidad: severo

Criterios de seriedad: Amenaza de vida

Inicio / Término: junio 2025

Tratamiento: Sí (radiocirugía en cerebro) Resultado: No recuperado no resuelto

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

Nombre del evento adverso: Masa en el lado izquierdo del cerebro

Serio: Sí

Intensidad: severo

Criterios de seriedad: Amenaza de vida

Inicio / Término: junio 2025

Tratamiento: Sí (radiocirugía en cerebro) Resultado: No recuperado no resuelto

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

Familiar refiere que la paciente tiene metástasis, refiere que el médico tratante le indico que el motivo de que sea tan invasivo, es que es un caso particular de la enfermedad, que el cáncer es más agresivo que el promedio de pacientes que están bajo tratamiento de Verzenio. Refiere que pagaron por privado 3 sesiones de radiocirugía en el cerebro y que la masa del lado izquierdo del cerebro quedo muerta. La suspensión del tratamiento es bajo indicación médica y están en coordinación para tratar el cáncer de mamá con otros tratamientos que no tiene la Caja Costarricense sino que son extranjeros

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.

Análisis de causalidad

Diarrea / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Se siente decaída / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

No come / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

No desea líquidos / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Deshidratación / VERZENIO Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor tipo ciático / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Alergia y picazón / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Enrojecimiento / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en brazo izquierdo de fuerte intensidad / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Adormecimiento / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Sensación de ardor al tacto / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Método

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en espalda / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado

Reporter Relacionado Escala de Probabilidad de Naranjo

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

Reporter Relacionado

Posible Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Dolor en el brazo / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método Relacionado Reporter

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Hospitalización / VERZENIO Esperabilidad: No aplica

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Reporter Relacionado

Examen de sangre alterado / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado Fuente Método

Relacionado Reporter

Posible Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Asofarma Centroamérica y Caribe

Posible

Perdio la fuerza de las manos / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

No relacionada Reporter

Tiene problemas para caminar / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Método Fuente

Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Posible Asofarma Centroamérica y Caribe Reporter No relacionada

Dolor de hombro / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Reporter No relacionada

metastasis / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Reporter No relacionada

Le broto una pelota roja en el mismo sitio donde la operaron / VERZENIO Esperabilidad: No

Resultado

Página 10 de 12

esperado **Fuente** Método Resultado

Asofarma Centroamérica v Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible Reporter Relacionada

Encontraron pelotas en el cerebro de gran importancia / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado

Método Fuente

Posible Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Reporter No relacionada

Masas en los pulmones / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

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

agrieras / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Suspensión del medicamento / VERZENIO Esperabilidad: No aplica

Resultado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Masa en el lado izquierdo del cerebro / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Metástasis en cerebro / VERZENIO Esperabilidad: No esperado Resultado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Metástasis en hígado / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Metástasis en espalda / VERZENIO Esperabilidad: No esperado

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

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

No.

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

Lote / Vencimiento UNK

1) 150 mg cada 12 horas / Dosis diaria

Vía de administración 1) Oral

1) Desde: 02/01/2024 Hasta: 06/2025 Fechas del tratamiento

ración 1) Desconocido

Indicaciones 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (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 Morfina en gotas Formulación Solución / gotas

Fechas del tratamiento Desde: 25/05/2025 Hasta: UNK

Acción tomada No especificado

No. 2

Nombre morfina sulfato 20 miligramos

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

No.

Nombre "Boltaron"

Formulación No especificado

Fechas del tratamiento No especificado

Acción tomada No especificado

No.

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

No. 5

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

No.

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

No. 7
Nombre codeina

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

No. 8
Nombre tramal

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

No.

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

No. 10

Nombre morfina en jarabe
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

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

Mastectomía izquierda (MedDRA LLT: Mastectomía - 10026878 (v28.0)) Desde: 28/04/2023 Hasta: UNK

Linfedema en brazo izquierdo (MedDRA LLT: Linfedema - 10025233 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Desde: 04/2023

No informado