						_											FORM	ATO C	CIOMS
DEDODTE DE C	OSPECHA DE RI	EACCIÁ	SNI AD	WEDG															
KEPORTE DE S	OSPECHA DE KI	LACCIO	JN AD	VERS	A	Н				П		T				П		Τ	
		I. INFO	RMAC	CIÓN I	DE L	A RE	CAC	LIÓ	N A	DVE	RSA								<u> </u>
1. INICIALES DEL PACIENTE	FECHA CIMIEN	CHA DE MIENTO		EDAD 3.		EXO 4-6 INICIO			TIO DE	O DE LA REACCIÓN			8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
хос	CR			<b>Ies Año</b> 4 1964		ios	F			<b>Día</b> 01		Mes 11		<b>ño</b> 124					
7+13 DESCRIBA LA(S) RE 1) Perdida de peso (N 2) Cansancio (MedDRA 3) Hemoglobina baja curso 4) Fosfatasa alcalina recuperado / no resue 5) Hematocrito bajo curso 6) Glóbulos blancos k recuperado / no resue 7) Falta de apetito curso Este caso fue recibio	MedDRA LLT: Adelgaz LLT: Cansancio - 1 (MedDRA LLT: Hemogl a baja (MedDRA LLT: elto / en curso (MedDRA LLT: Hemato bajos (MedDRA LLT: elto / en curso (MedDRA LLT: Falta	amiento 0043890 bbina ba Fosfata crito ba Gammagra de apeti	- 10024 (v28.0) ja - 10 sa alca jo - 10 fía de to - 10	1849 (v2 1) - Rec 10018889 11ina er 10018841 10003017	28.0); cupera (v28 n sand (v28 cos bla (v28	ado / .0)) gre b .0)) ancos	resu - No aja - - No - 10	recu recu recu recu 00517	o uper 0720 uper 758 uper	33 (v2 ado / (v28.0	28.0) no re  0)) -	- Nesuel	to /	en		AUSA (NA HO	E DEL I O PRO OSPITA ACIDAI CIDAD CATIV ISTENT ZA DE V LÍA CO ONDIC MPORT	LONG LIZAC D O A E VIDA DNGÉM	A) CIÓN
	II. II	NFORM	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	AME	ENT	o s	OSPI	ЕСН	oso	1						
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico)  1) Verzenio (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada												AL EL	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? □ SI □ NO □ NA						
15. DOSIS DIARIA  1) 1 tableta de 150		16. VÍA(S) DE ADMINIS			ISTR#	TRACIÓN			21 21 A			21. ¿R AI	21. LA REACCIÓN, REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO						
17.INDICACIÓN(ES)  1) Cáncer de mama (Me	edDRA LLT: Cáncer d	e mama -	100061	L87 (∀28	3.0))										_	ICAM I <sub>NO</sub> [	ENTO? ] <sub>na</sub>		
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: 24/09/202		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																	
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	СОМІТ	[AN]	TE(S)	YA	NT	EC	EDE	NTES	RE	LEV	ANT	TES				
22. TRATAMIENTO(S) Co Eutirox (levothyroxin Vitamina E (Cápsula)	ne)		DE ADM	INISTRA	CIÓN	(exclu	ıir aqı	uellos	s usac	dos par	a trata	r la re	acción	1)					
23. OTROS ANTECEDEN Quimioterapia (MedD: Tiroides (MedDRA LL' Operación de mama (1	RA LLT: Quimiotera T: Trastorno de ti	pia NEO roides	M - 10 - 1001	050693 3274 (1	(v28 v28.0	.0))	Desc	de:	UNK/					2024					
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DEI	L FA	BR	ICA	NTE									
24a. NOMBRE Y DIRECCIO Asofarma Centroamério Provincia de Puntarer							26-26a. NOMBRE Y DIRECCION COSTA RICA					EL NO	TIFICA	ADOR					
24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANT CR-ADIUM-CR-0562-20240925 (5)																			
24c. FECHA DE RECEPC POR EL FABRICANTE 18/08/2025	IÓN	24d. FUENTE DEL REPORTE  ✓ ESTUDIO  □ LITERATURA □ PROFESIONAL DE LA SALUD □ AUTORIDAD □ OTRO																	
FECHA DE ESTE REPORTE  19/08/2025 16:15  25a. TIPO DE REPORTE  19/08/2025 16:15  SEGUIMIENTO																			

No. de control del fabricante: CR-ADIUM-CR-0562-20240925 (5)

## Información sobre la reacción (cont.)

No. 1

Reacción Perdida de peso (MedDRA LLT: Adelgazamiento - 10024849 (v28.0))

Fecha de inicio UNK/09/2024
Fecha de término UNK

Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No.

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

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado Recuperado / resuelto

Continúa No

No. 3

Reacción Hemoglobina baja (MedDRA LLT: Hemoglobina baja - 10018889 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No.

Fecha de inicio

Reacción Fosfatasa alcalina baja (MedDRA LLT: Fosfatasa alcalina en sangre baja - 10072033

(v28.0)) 01/11/2024

Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Hematocrito bajo (MedDRA LLT: Hematocrito bajo - 10018841 (v28.0))

Fecha de inicio 01/11/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 6

Reacción Glóbulos blancos bajos (MedDRA LLT: Gammagrafía de glóbulos blancos - 10051758

Fecha de inicio 01/11/2024
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Falta de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))

Fecha de inicio 2024
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 25 de septiembre 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 60 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos, consume 1 tableta de 150 mg en la mañana y 1 tableta de 150 mg en la noche desde 24 de septiembre de 2024 para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente menciona que inicio con el tratamiento de Verzenio el 24 de septiembre de 2024 a las 9:22 am para poder tomarse la otra dosis de Verzenio a las 9:22 pm, refiere que le brindaron una pastilla para el efecto secundario de la diarrea que podría provocarle el tratamiento, pero paciente menciona que por el momento se sentía bien ya que Verzenio no le había provocado ninguna molestia.

La paciente menciona que le cuesta mucho comer porque ella es muy poca para comer, ya que hace mención que solo

algunas comidas puede comer, porque lleva al pie de la letra las indicación que los doctores le han mandado, por tal motivo el peso que tenía antes de 58 kilos actualmente menciona que bajo a 55 kilos y 300 gramos y no ha pasado de ese peso ya que se ha mantenido, por tal motivo paciente tendrá cita con la nutricionista ya que paciente desea saber qué es lo que realmente debe de comer, porque paciente refiere que come frutas, legumbres y verduras, pero que respecto al arroz, frijoles y carnes, debido a las quimioterapias y las radioterapias menciona que le afecto mucho y a causa de ello no desea consumirlas, paciente comenta que debido al cáncer no puede consumir azúcar, refiere que antes paciente le gustaba mucho el café, pero debido a que ahora debe de tomarlo sin azúcar tomó la decisión dejarlo, menciona que no toma jugos, gaseosas, y si tiene ganas de algún fresco se realiza uno de piña con banano, si desea un fresco en la calle se abstiene en comprarlo porque le agregan mucho azúcar, entonces por eso no puede consumirlos, refiere debido a todos los procesos que se sometió por ejemplo las radioterapias y las quimioterapias paciente indica que le es difícil acoplarse nuevamente a su alimentación, pero que en relación a Verzenio refiere que no está asociado con ninguno de los evento antes mencionados, únicamente menciona que sería de ver que sucede más adelante como procede con Verzenio si le sube o le baja, porque las reacciones que menciona fueron provocadas por la quimioterapia.

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Eutirox, levotiroxina: lo utiliza para la tiroides

Vitamina E: lo toma a las 10, lo utiliza porque no puede salir al sol debido a los procedimientos que se sometió de radioterapia y quimioterapia (es muy sensible su piel) porque se puede manchar o causarle mucha picazón, ya que le indicaron que si desea salir a caminar debe de evitar el sol, si desea caminar paciente debe de salir como a las 5;00 pm.

#### INFORMACIÓN MÉDICA RELEVANTE:

La paciente menciona en este año 2024 se realizó 4 quimioterapias rojas, 12 quimioterapias blancas, así mismo menciona que también se realizó 15 radioterapia por medio de 15 días, el cual las finalizo el 09/09/2024.

La paciente menciona que padece de la tiroides, el cual tiene 5 años de estar en tratamiento, por tal motivo toma 1 pastilla de Eutirox a las 6 de mañana.

La paciente menciona que actualmente se realiza terapias y se refiere a ejercicios en el brazo izquierdo porque debido a la operación de la mama que le quitaron es decir la pelotita, no brinda más detalle, y la operación del ganglio centinela en la parte de adentro de la axila, en el mismo lado izquierdo, que le realizaron en el mes de noviembre 2023 y luego se sometió a una segunda operación en diciembre 2023, porque le sacaron 12 ganglio en total, notaron que 7 de ellos estaban afectados, fue entontes cuando enviaron a paciente a realizarse las quimioterapias, pero debido al procedimiento de la operación de la mama izquierda, el brazo de paciente quedo afectado por que no lo podía mover ni levantar bien, por tal motivo es que realiza terapia, hace mención que el 26/09/2024 finaliza la terapia de ejercicio para su brazo, ya está un poco mejor pero menciona que aún necesita más terapia para tener más movilidad. comenta que en noviembre y diciembre 2024 cumple un año de ambas operaciones a las que fue sometida por el tumor y la segunda por los ganglios.

La paciente menciona que creyó que padecía del corazón, pero estuvo en tratamiento y de todos los exámenes que le realizaron salió muy bien.

Calcio: lo toma a las 10:30, lo utiliza para fortalecer sus huesos, porque por los procedimientos de la quimioterapia y radioterapia afecta los huesos.

La paciente comenta que adicional a Verzenio, también toma a las 11 una pastilla que es como quimioterapia no brinda más información y para que lo utiliza.

La paciente acepta ser contactada y a su médico tratante para futuros sequimientos.

Paciente menciona que el tratamiento de Verzenio que actualmente utiliza fue elaborado 05/2023. En el documento fuente no refiere lote. 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 04 de octubre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente reporta que ha sentido cansancio.

La paciente reporta que anteayer le dieron resultados de exámenes (indica que también le hicieron de los riñones e hígado) y se encuentra en 12 su hemoglobina y que ella cree que esos niveles están bien para su edad y que no tiene anemia.

La paciente reporta que le van a hacer un procedimiento en donde le van a quitar dos muelas porque están picadas (indica que por dentro tiene un punto negro). Indica que este problema venía de antes de tomar Verzenio.

## MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Levotiroxina, se la tomo a las 6 am Vitamina E, se la toma a las 10 am  $\,$ 

Calcio, se la toma a las 10:30 am

Arimidex, se la toma a las 11 am

Loperamida: indica que le la dejaron por si le daba diarrea, pero no se la ha tomado.

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE

Si le entra mucho calor siente picazón, indica que le pasa esto desde la quimioterapia y radioterapia. La paciente indica que vieron que tenía dos mueles picadas, indica que por dentro tiene un punto negro (caríes). Indica que le iban a poner zometa pero que en el examen que le hicieron salió que no tenía osteoporosis y ya no se lo pusieron.

La paciente no autoriza ser contactada ni a 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 recibidos del documento fuente.

-----Esta nueva información se recibidó el 05 de noviembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente reporta que bajo de peso, antes estaba en 56 kg y el viernes 01 de noviembre del 2024 pesó 54 kg. (Resultado del evento: no recuperado/ no resuelto)

La paciente reporta que se hizo un examen de sangre el viernes 01 de noviembre del 2024. Ella indica que cree que los exámenes están relacionados con los riñones, hígado y la hemoglobina.

- Hemoglobina la tenia en 12 y se bajo a 10.5  $\,$
- Fosfatasa alcalina tendría que estar en 98 a 279 y bajo a 43
- Hematocrito tiene que estar entre 37 a 47 y bajo a 29.5
- Plaquetas tiene que estar entre 150,000 a 4,000 y esta en 100,000
- Glóbulos blancos y bajo a 4 a 10 y esta en 3.6
- Creatinina tiene que estar en 0.50 a 0.90 y esta en 0.89

La paciente reporta que se le quito el hambre, le da dolor de estomago, un poco de mareo (indica que como que se descompensa). Pero indica que al rato le pasa. Indica que también le dan retorcijones, indica que no es seguido y que no la mandan al baño. Indica que por citas médicas que ha tenido, y que le han indicado que no se tome ciertas pastillas, le ha costado tomarse los medicamentos, pero siempre se toma el Verzenio.

Ella indica que cree que es la pastilla de vitamina E que le provoca estos síntomas, siente que no es el Verzenio, porque ha notado que después de tomar la vitamina E, al rato empiezan las molestias (causalidad referida por el paciente)

Paciente reporta que ya no se siente cansada. (Resultado del evento: recuperado / resuelto)

### MEDICAMENTO CONCOMITANTE:

Paciente indica que cotinua con los previamente reportados, agregando solamente:

- Pastilla para subir hierro, medicamento natural que tiene curcumeca y carao. No indica nombre.

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

El análisis de causalidad es realizado por Farmacovigilancia de Asofarma Centroamérica y Caribe con los datos recibidos del documento fuente. El notificador provee la relación causal entre el/los eventos adversos y el/los medicamentos y se deja en la narrativa.

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

----- Esta nueva información fue recibida el 26 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: Falta de apetito

Serio: No

Inicio / Término: 2024

Requirió tratamiento: No

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

¿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

## MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Calcio - inicio 2024 - cápsula - oral

Vitamina E- inicio 2025 - cápsula - oral

COMENTARIOS ADICIONALES: Paciente refiere falta de apetito, le cuesta mucho desayunar, no tolera ya el huevo. Refiere que ella cree que es desde el consumo de calcio y vitamina E se ha incrementado la falta de apetito, no refiere que se acuerde de la

fecha de inicio de el evento, pero refiere que fue en el mismo año que inicio con verzenio

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 no acepta que se le contacte para futuros seguimientos, ni a su médico tratante.

----- Esta nueva información fue recibida el 27 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":

Se confirma fecha de inicio de tratamiento con Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos el 24 de septiembre de 2024

-----El 18 de agosto de 2025, tras tres intentos de contacto con el notificador derivado de solicitud de seguimiento solicitado localmente de evolución y desenlace se confirma que no es posible obtener más información.

Los intentos de contacto fueron llevados a cabo de la siguiente manera:

- 1. 23 de junio de 2025
- 2. 21 de julio de 2025
- 3. 18 de agosto de 2025

### Análisis de causalidad

Perdida de peso / Verzenio Esperabilidad: Esperado Fuente Método

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

Cansancio / Verzenio Esperabilidad: Esperado

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

Hemoglobina baja / Verzenio Esperabilidad: Esperado

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

Fosfatasa alcalina baja / Verzenio Esperabilidad: No esperado Fuente Método

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

Hematocrito bajo / Verzenio Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Glóbulos blancos bajos / Verzenio Esperabilidad: Esperado

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

Falta de apetito / Verzenio Esperabilidad: Esperado

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

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

No.

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

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 1 tableta de 150mg en la mañana y 1 tableta de 150mg en la noche /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: 24/09/2024 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 Eutirox (levothyroxine)

Formulación No especificado

Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada Dosis no modificada

No.

Nombre Vitamina E Formulación Cápsula

Fechas del tratamiento Desde: 2024 Hasta: UNK Acción tomada Dosis no modificada

No. 3 Nombre Calcio Formulación Cápsula

Fechas del tratamiento Desde: 2024 Hasta: UNK Acción tomada Dosis no modificada

No. 4
Nombre Arimidex
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Dosis no modificada

No. 5

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

No. 6

Nombre Pastilla para subir hierro

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.)

Quimioterapia (MedDRA LLT: Quimioterapia NEOM - 10050693 (v28.0)) Desde: UNK/2024 Hasta: 09/09/2024 Tiroides (MedDRA LLT: Trastorno de tiroides - 10013274 (v28.0))

Operación de mama (MedDRA LLT: Intervención quirúrgica - 10048451 (v28.0))

Dos muelas con caries (MedDRA LLT: Caries dental - 10007666 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK

Picazón por calor (MedDRA LLT: Urticaria por el calor - 10046745 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK

No informado