																				FORM	IATO	CIOM
	SOSPECHA DE RI	FACCIÓ	` N 4 D	WEDS	A																	
REPORTE DE S	SOSPECHA DE KI	LACCIO	JN AD	V EKS.	A				Γ	T	T	Τ	Т			Τ	Τ	Τ	Т		T	
		I. INFO	RMA(CIÓN I	DE L	A RE	EAC	CIO	ÓΝ	AI)VE	RSA			<u>!</u>		<u> </u>	<u> </u>				
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS		DE NTO	2a. I	EDAD	3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ						IÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
НММУ	CR			(es Año 0 1976		18 ĭos		F		Día 12			Mes 12		Año 2024							
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) No quiere comer (I curso 2) Desgano (MedDRA L: 3) Disminución de pe: 4) Ardor de estómago en curso 5) Se le está hinchai recuperado / no resue 6) Dolor de cabeza (I curso 7) Estreñimiento (Med 8) Cansancio (MedDRA 9) ardor en la plata resolución	MedDRA LLT: Falta d LT: Estado de ánimo so (MedDRA LLT: Dis (MedDRA LLT: Ardor ndo el estómago (Me elto / en curso MedDRA LLT: Dolor d dDRA LLT: Estreñimi LLT: Cansancio - 1	e apetit alterad minución de estó dDRA LLT e cabeza ento - 1 0043890	o - 100 o - 100 de pes mago - : Infla - 1001 0010774 (v28.0)	003017 001850 so - 100 1001932 amación 19198 (v 1 (v28.0	(v28. (v28. 04789 26 (v) de e v28.0 0)) -	0)) - 3 (v2 28.0) stóma)) - No r perad	Des 8.0)) - go - No r ecup o /	cond) - No 1 100 ecur	Des Des recu 0219 pera do a	do scor uper 967 ado / no uelt	nocid cado (v28 / no p res	o / no .0)) res uelt	re - ! :uel	sue] No to / en o	lto / er cur	/ n cso		CAU UNA DISC NCA SIGN DI PE ME	SA (CAPACAPACAPACAPACAPACAPACAPACAPACAPACAP	O PRO SPITA CIDA CIDAI CATIV STENT	LONG LIZA D O A FE VIDA DNGÉ	CIÓN CNITA
	II. II	NFORM	ACIÓ	N DEL	МЕ	DIC	AMI	ENT	го	SC	SPE	СН	os	o			<u> </u>					
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada													AI EI	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? □ SI □ NO □ NA								
15. DOSIS DIARIA 1) 150 mg 1 cada 12 horas. (300 mg al día). / 10 VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral											21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?											
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (Me	edDRA LLT: Cáncer d	e mama -	100061	L87 (v28	8.0))												lsı [
18. FECHAS DE TRATAN 1) Desde: 16/10/202		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																				
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	COMIT	[AN]	ΓE(S)	Y A	AN'	ГΕ	CE	DEN	TE	S R	EL	EV	AN	ΓES					
22. TRATAMIENTO(S) C Arimidex, capsulas, o Goserelina		FECHAS I	DE ADM	INISTRA	ACIÓN	l (exclu	ıir aq	uello	os us	sado	s para	trata	ar la	reac	ción	1)						
23. OTROS ANTECEDEN No informado	TES RELEVANTES (ej	. otros diag	gnósticos	, alergias	, emba	razo c	on fee	cha d	le úl	ltima	n men	strua	ción,	etc)	1							
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DE	L FA	ABF	RIC	CAN	ITE											
24a. NOMBRE Y DIRECCI Asofarma Centroaméria 13 Calle 3-40 Zona 1		26-26a. NOMBRE Y DIRECCI Costa Rica							CCI	ON D	ON DEL NOTIFICADOR											
24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE CR-ADIUM-CR-0604-20241018 (7)																						
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 18/08/2025	rión	24d. FUENTE DEL REPORTE ✓ ESTUDIO □ LITERATURA □ PROFESIONAL DE LA SALUD □ AUTORIDAD □ OTRO																				
FECHA DE ESTE REPORTE 19/08/2025 16:22 25a. TIPO DE REPORTE □ INICIAL ☑ SEGUIMIENTO																						

Información sobre la reacción (cont.) No quiere comer (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK No serio Seriedad Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. Desgano (MedDRA LLT: Estado de ánimo alterado - 10001850 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado Desconocido Continúa Desconocido No. Disminución de peso (MedDRA LLT: Disminución de peso - 10047893 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado Desconocido Continúa Desconocido No. Ardor de estómago (MedDRA LLT: Ardor de estómago - 10019326 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK UNK Fecha de término Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. 5 Se le está hinchando el estómago (MedDRA LLT: Inflamación de estómago - 10021967 Reacción (v28.0))Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. Reacción Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (v28.0)) 01/02/2025 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado No recuperado / no resuelto / en curso Continúa Si No. Reacción Estreñimiento (MedDRA LLT: Estreñimiento - 10010774 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si No. Reacción Cansancio (MedDRA LLT: Cansancio - 10043890 (v28.0)) Fecha de inicio 12/12/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa No. Reacción ardor en la plata de ambos pies (MedDRA LLT: Ardor en el pie - 10049854 (v28.0)) Fecha de inicio UNK

CR-ADIUM-CR-0604-20241018 - Fecha de extracción: 19/08/2025 16:22

UNK

No serio

Fecha de término

Seriedad

Resultado Continúa

En recuperación / resolución

No. 10

Reacción Ardor en la espalda (MedDRA LLT: Sensación de ardor en la piel - 10006791 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa S.

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

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si No. 12

Reacción Pérdida de memoria (MedDRA LLT: Pérdida de memoria - 10024871 (v28.0))

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

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

Este caso fue recibido el 18 de octubre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 47 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg 1 cada 12 horas (300 mg al día) desde 16 de octubre de 2024, para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente refiere que hace 5 meses, no refiere fecha, que no quiere comer y se siente bastante desganada, por lo que paciente desea apoyo de parte del programa de indicarle al Oncóloga si paciente puede tomar leche, porque paciente no tiene ganas de comer, porque las pastillas Arimidex que le recetaron para el cáncer (de mama) la tienen sin ganas de comer y por tal motivo paciente esta bajando de peso. Paciente comenta que en diciembre 2024 tendrá cita con la Oncóloga y le estará consultando los síntomas antes mencionados.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Arimidex, capsulas, de 1 mg, lo toma cada 12 horas a las 5 de mañana y a las 5 de la tarde, para el cáncer (de mama). (Continúa con tratamiento).

Goserelina, no indica gramos solo que se la colocan 1 vez al mes. (continúa con tratamiento).

Gosefellia, no indica gramos solo que se la colocan i vez al mes. (conclinua con tracamiento).

No se obtiene más información al caso porque paciente no brinda respuesta a la consulta realizada.

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 se recibió el 30 de octubre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente reporta que desde que inicio a tomar Verzenio le da ardor de estomago y que cuando come se le esta hinchando el estómago.

La paciente también reporta que cada vez que se toma el Verzenio le duele la cabeza. También ella comenta que no tiene mucha hambre y presenta estreñimiento.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

- Vitamina: paciente no recuerda el nombre.
- Pastilla para el cáncer: paciente no recuerda el nombre.

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

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.

Paciente/Consumidor no especifica si acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

-----Esta nueva información fue recibida el 24 de enero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente reporta que presenta cansancio moderado, no consulta a médico ni consume otro medicamento.

-----El 22 de abril de 2025 se recibe información del tercer seguimiento solicitado localmente por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Información reportada por paciente:

Paciente refiere que continúa presentando el cansancio moderado, porque le da de vez en cuando. Hace mención que desde aproximadamente 7 u 8 meses, no refiere fecha, que le recetaron el medicamento nuevo que es una pastilla, pero no recuerda el nombre, lo toma para el cáncer de mama, ha presentado mucho ardor en la plata de ambos pies y hace 2 meses, no refiere fecha, también le arde la espalda cuando se acuesta por las noches. (Resultado del evento adverso cansancio, ardor en ambos pies, ardor y dolor en la espalda: No recuperado).

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Endometacina (Indometacina), no recuerda los gramos, lo toma 2 veces al día, para el dolor. (Continúa con tratamiento).

Pomada, no recuerda nombre, ni los gramos, pero le duerme la piel y asume que es como anestesia, se lo aplica 2 veces al día, para el ardor en la planta de ambos pies. (Continúa con tratamiento).

OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE

Hace mención que después de recibir las quimioterapias las cuales recibió 12 blancas y 6 rojas, en fecha desconocida, para el cáncer de mama, ha presentado perdida de memoria, porque se le esta olvidando todo. Hace mención que el 23 de abril 2025 tiene cita con la Oncóloga del hospital México (lugar). Paciente confirma que su fecha de nacimiento es el 25/10/1976.

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 no provee la relación causal entre el/los eventos adversos y el/los medicamentos.

Paciente acepta ser contactada y a médico tratante para futuros seguimientos.

-----El 09 de mayo de 2025 se recibe información del primer seguimiento solicitado por el licenciante LILY por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Peso de paciente: 57 kg

Si se suspendió, ¿se resolvió el evento? No, porque doctor de cuidados paliativos le indicó que pueda que sean secuelas de la radioterapia y quimioterapias y no es por Verzenio.

¿Cuándo experimentó el paciente este evento o diagnóstico? Antes de empezar a tomar el medicamento Lilly. Si es antes, ¿ha empeorado el estado del paciente desde que comenzó a tomar el medicamento Lilly? Sí, porque paciente menciona que cuando inicio a utilizar Verzenio el efecto de la quemazon en la espalda y los pies empeoro. Pero ahora es menos.

¿Hospitalización por este evento? No, porque menciona que únicamente estuvo hospitalizada el 06 de mayo de 2024 cuando le realizaron la operación de la mama izquierda por el cáncer de mama

${\tt Medicamentos}\ {\tt concomitantes}$

- -Anastrazol: toma 1 al día, para cáncer de mama.
- -Crema (no recuerda nombre): Paciente menciona que utilizo una crema el cual se aplicaba 2 veces al día para aliviar el efecto de la quemazón en espalda y los pies, menciona que era como una anestesia. Indicado por doctor de cuidados paliativos.
- -Capsula (no recuerda nombre): Paciente menciona que tomaba una capsula al día para aliviar el efecto de la quemazón en la espalda y los pies. Indicado por doctor de cuidados paliativos.

Historial médico: Paciente menciona que paciente únicamente cuenta con el padecimiento de cáncer de mama ¿Este evento estuvo relacionado con una droga de Lilly? No Resultado del evento: Recuperación

OTROS COMENTARIOS ADICIONALES:

Paciente menciona que el 21 de junio de 2025 se realizara un examen (no brinda nombre) para determinar el porqué del evento de la quemazón en la espalda y pies.

Así mismo menciona que el 28 de mayo de 2025, se realizara el examen de TAC en la cabeza, en el horario de 3:00 pm, porque presenta mucho dolor de cabeza que no la deja dormir.

Paciente menciona que a presentado mucho dolor de cabeza el cual no la deja dormir, y eso la tiene muy olvidada aunque así mismo menciona que se realice un total de 17 quimioterapias, 5 quimioterapias rojas y 12 blancas, debido a dichos tratamiento (quimioterapias y radioterapias) se le olvida todo. Refiere que la quimioterapias las finalizo hace 1 año mas o menos y las radioterapias las finalizo hace como 6 meses.

Paciente menciona que no cuenta con le fecha de vencimiento y numero de lote.

Paciente acepta ser contactada para futuros seguimientos y medico tratante.

-----El 9 de mayo de 2025 se recibió información del segundo seguimiento solicitado por el licenciante, LILY, a través de un correo electrónico del Programa de Soporte al Paciente "ASOFARMA A TU LADO":

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Lubal 2% lidocaína, clorhidrato 2%: crema aplicada dos veces al día para aliviar el efecto de ardor en espalda y pies.

Venlafaxina clorhidrato equivalente 75MG: cápsulas que usaba 1 al día para aliviar el efecto de ardor en la espalda

y los pies.

----- 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:Dolor de cabeza

Serio: No

Intensidad: Moderado

Inicio / Término: 01 de febrero de 2025

Requirió tratamiento: No

Resultado: No recuperado / no resuelto

¿Considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

COMENTARIOS ADICIONALES: Paciente refiere un dolor de cabeza intenso, refiere que el día de mañana le harán una resonancia magnética para ver que es lo que está pasando.

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 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

Asofarma Centroamérica y Caribe

esperado

No quiere comer / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe

Desgano / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Disminución de peso / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

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

Ardor de estómago / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Método Fuente Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Se le está hinchando el estómago / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No

esperado Método Fuente Resultado Asofarma Centroamérica v Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de cabeza / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado Método Fuente Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranio Posible

Reporter No relacionada

Estreñimiento / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo

Cansancio / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

ardor en la plata de ambos pies / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No

Página 5 de 7

Método Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible Ardor en la espalda / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Fuente Resultado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en la espalda / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Fuente

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Pérdida de memoria / Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

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

No.

Verzenio 150 mg, Abelaciclib, Tabletas. (ABEMACICLIB) Nombre

Presentación VERZENIO 150 X 14 X BLT Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 150 mg 1 cada 12 horas. (300 mg al día). /

1) Oral Vía de administración

Fechas del tratamiento 1) Desde: 16/10/2024 Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

Indicaciones 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))

Dosis no modificada Acción tomada

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

No.

Nombre Arimidex, capsulas, de 1 mg,

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

No.

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

No. Nombre Vitamina Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada No especificado

No.

Nombre Pastilla para el cáncer

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

No.

Nombre Endometacina (Indometacina)

Formulación No especificado Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: 2014

Acción tomada Desconocido

No. Nombre Pomada

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

No.

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

No.

Nombre Lubal 2% lidocaína, clorhidrato 2%

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

No.

Nombre Venlafaxina hidrocloruro equivalente 75MG

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

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

No informado