-																FO	RMA	ro ci	IOMS
DEDODÆT DE C	OCDECH A SS SS	E A C C T 2	S AT 4 == 1	vee «	. -														
REPORTE DE SO	OSPECHA DE RI	EACCIO)N AD	VERSA	`	Т			Т	\top	Т	Т	Τ	Τ					
		. Direct	D3.5.4.6																
1 DYGYLY DG DDY		I. INFO						1					TÁN		/EDID	IOUE	TOD	210	OUT
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS		2. FECHA DE NACIMIENTO		2a. EDAI	3.	3. SEXO		4-6 INICIO DE LA REACCIÓ			ION	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
SDC	CR	Día 22	Mes 10				F		Día 11		es 1	Año 2024							
7+13 DESCRIBA LA(S) REA 1) Muerte (MedDRA LLT 2) Líquido en pulmón o resolución 3) Diarrea (MedDRA LL' 4) Dolor de estomago en curso 5) Manos y piernas hin resuelto / en curso 6) Omisión de dosis (I Este caso fue recibido soporte a Pacientes " tratamiento con el med de noviembre de 2024, 14. MEDICAMENTO SOSPE 1) Verzenio, abemacio: Droga suspendida	: Muerte - 1001190 derecho (MedDRA LL T: Diarrea - 10012 (MedDRA LLT: Dolor nchadas (MedDRA LL MedDRA LLT: Omisió to el 14 de noviemb ASOFARMA A TU LADO dicamento VERZENIO para la indicació II. IN CHOSO (incluir nombre	6 (v28.0 T: Edema 727 (v28 de estó: T: Hinch n de dos re de 20 " de un : 150 mg n cáncer)) - Fa pulmon .0)) - mago - azón lo is de u 24 por pacient comprim de mam	tal lar - 10 Desconc 1000042 cal - 1 In medic medic de de 67 lidos re la (cont	ocido 19 (v28.0 0024770 camento - de un cor años de cubierto cinúa cor	(v28 - 1000 creo (e sex) os a to el r	No re. 0)) 64294 electro femuna de medica	ecupe - No (v28 rónic eninc osis ament	rado recup .0)) o del que cada o).	/ no erado - Des Prog comen 12 ho	/ n cono rama zó ras	o cido de desd	e 08	✓C UU □D III S OO □AA □AO MÉE	AUSA AUSA INA HI ISCAF I	(O PIOSPI' PACIII PACIII PACIII TICAT TICA	ROLC TALE DAD (AD TIVA ENTE CONO DICIÓ RTAN	DNGA ZACI D DA GÉNI N NTE	A) IÓN
15. DOSIS DIARIA 1) 1 tableta cada 12 horas / - Desconoc			16. VÍA(S) DE ADMINISTRAC					ÓN					21	□SI □NO □NA 21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ					
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 1)006187 (v28.0))								AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? SI NO NA)	
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 08/11/2024 Hasta: 22/12/2024 - Des				19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) 45,00 Días - Desconocido															
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	COMIT	ANTE(S) Y	ANT	ECF	DEN	TES	RE	LEV	AN	ΓES					
22. TRATAMIENTO(S) CO Anastrazol, Insulina lechosa Desde 23. OTROS ANTECEDENT Cataratas (MedDRA LI Quimioterapia (MedDR Diabetes (MedDRA LIT	e: UNK Hasta: UNK TES RELEVANTES (ej T: Cataratas bila A LLT: Quimiotera	.otros diag aterales apia NEO	nósticos, – 100 M – 10	, alergias, 04558 (embarazo	con fe	echa de	e últin	a mens	struaci	ón, et	cc))24					
DIADECES (NEADINA IIII	· Diabetes 100			DMAC	IÓN DI	et te	ARD	ICA:	NTF										
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE Asofarma Centroamérica y Caribe 13 Calle 3-40 Zona 10 Edificio Atlantis						26-26a. NOMBRE Y DIRECT Provincia de Guanacas													
		24b. No. D			EL FABRIO 1114 (7)	CANT	E												
24c. FECHA DE RECEPCI POR EL FABRICANTE 27/05/2025	ÓN	24d. FUEN ✓ ESTUD ☐ LITER ☐ PROFE ☐ AUTOI ☐ OTRO	OIO ATURA ESIONAL	REPORT															

FECHA DE ESTE REPORTE 28/05/2025 10:34

25a. TIPO DE REPORTE □INICIAL ☑SEGUIMIENTO

Información sobre la reacción (cont.)

No.

Reacción Muerte (MedDRA LLT: Muerte - 10011906 (v28.0))

Fecha de inicio 03/05/2025
Fecha de término UNK
Seriedad Serio

Resultado Fatal Desconocido

No.

Reacción Líquido en pulmón derecho (MedDRA LLT: Edema pulmonar - 10037375 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad Serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si

No. 3

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

Fecha de inicio 11/11/2024
Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No.

Reacción Dolor de estomago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 5

Reacción Manos y piernas hinchadas (MedDRA LLT: Hinchazón local - 10024770 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa S No. 6

Reacción Omisión de dosis (MedDRA LLT: Omisión de dosis de un medicamento - 10064294

(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 14 de noviembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 67 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento VERZENIO 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis cada 12 horas desde 08 de noviembre de 2024, para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente reporta que el 11 de noviembre de 2024 tuvo una diarrea y se tomo 2 pastillas de loperamida y le paro.

La aciente reporta el 14 de noviembre de 2024 tuvo 1 diarrea y se tomo 1 pastilla de loperamida y le paro.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

- Anastrazol, para el cáncer, 1 pastilla diaria, desde mayo 2024.
- Insulina lechosa, para la diabetes, 40 unidades en la mañana y 20 unidades en la noche, desde octubre 2024 le pusieron solo esta porque antes tenía insulina cristalina también.
- Pastilla para la tiroides (paciente no recuerda nombre), 1 diaria, desde el año 2022 la esta tomando.
- Irbesartán, para la presión, 2 pastillas diarias, desde el año 2022 la esta tomando.
- Loperamida, para la diarrea.

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE:

- Cataratas: paciente indica que le esta fallando la vista y que tiene cataratas. Indica que esto es desde hace 2 años. Indica que con la quimioterapia se le fue empeorando la vista y que el 29 de noviembre de 2024 tiene cita con

doctor para ver si la pueden operar.

- Quimioterapia: indica que empezó el 08 de diciembre de 2023 y termino el 29 de mayo de 2024 y que desde la quimioterapia come menos.
- Diabetes
- Presión alta
- Problemas de tiroides: desconoce su diagnóstico.

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

-----El 18 de diciembre de 2024 se recibe la siguiente información de seguimiento del caso:

Paciente reporta que actualmente no tiene energía y no tiene hambre. Adicionalmente indica que tiene dolor de estómago, el cual mejora cuando se toma una pastilla (no recuerda nombre).

Paciente reporta que continua con diarrea. Indica que ayer tuvo una diarrea y se tomó una pastilla de loperamida, logrando detener el síntoma temporalmente.

Paciente reporta que un mes antes de iniciar Verzenio, un doctor) le mencionó que sus valores de sus exámenes de riñón estaban "un poco malos". El 29 de noviembre de 2024 le informaron que los valores estaban "muy alterados". Paciente no proporciona valores específicos ni los nombres de las pruebas realizadas.

Paciente refiere que sigue con los mismos medicamentos concomitantes únicamente refiere que toma pastillas para el dolor de estómago (no refiere nombre).

-----Esta nueva información fue recibida el 21 de enero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente menciona que se encuentra enferma y mal del estómago, ya que esta como inflamada del estómago, así mismo menciona que presenta hinchazón en ambas manos y las piernas desde la rodilla hasta los dedos, desconoce el motivo, refiere que le brindaron unos medicamentos para poder desinflamar el estómago, el cual está empezando, pero no recuerda nombre, debido a su estado paciente no está utilizando Verzenio desde el mes de diciembre 2024, este mismo mes presento los síntomas antes mencionados. Ella hace mención que utilizó Verzenio aproximadamente por 22 días. Paciente actualmente se encuentra en su domicilio.

La paciente menciona que no cuenta con el número de lote y fecha de vencimiento. Próxima cita con el oncólogo seria dentro de 6 meses.

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

La paciente/Consumidor si acepta que se le contacte y a su médico tratante para futuros sequimientos.

-----Esta nueva información fue recibida el 13 de febrero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Paciente comenta que el 22 de diciembre 2024 aproximadamente suspendió Verzenio, porque se había inflamado mucho y le da mucha diarrea. Comenta que aún continúa con la suspensión y el día 13/02/2024 la chequeará un médico de cuidados paliativos, para validar si reinicia a tomar Verzenio, mientas llega la cita con el Oncólogo.

MEDICAMENTO CONCOMITANTES

Comenta que no toma ningún medicamento para los síntomas.

Categoría del notificante: Paciente/Consumidor.

El paciente y el médico tratante acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

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

Paciente refiere que lleva 8 días de estar internada, a causa de que presenta liquido en el pulmón derecho, hace mención que no esta utilizando Verzenio porque no lo tiene en el lugar, comenta que le realizaron varios exámenes los cuales desconoce nombre, desconoce cuando le dará de alta (salida del lugar).

Paciente no cuenta con la información de la fecha de vencimiento y numero de lote de Verzenio.

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. Categoría del notificante: Paciente/Consumidor

OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE

Se colocó la fecha de inicio de tratamiento que se tiene en el CRM. Paciente menciona que lo inicio aproximadamente el 09 de noviembre de 2024, ya que no recuerda muy bien.

Paciente acepta ser contactada para futuros seguimientos y médico tratante.

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.

-----El 04 de abril de 2025, tras tres intentos de contacto con el notificador derivado de solicitud de seguimiento solicitado por el Licenciante Lily sobre el evento adverso DESORDEN RENAL, se confirma que no es posible obtener más información.

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

- 1. 17 de enero de 2025
- 2. 27 de marzo de 2025
- 3. 31 de marzo de 2025

-----El 04 de abril de 2025 se recibe información del primer seguimiento solicitado por el Licenciante LILY del evento adverso EDEMA PULMONAR por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Género: F Raza: Otro Peso: 60 kg Altura: 157 cm

Droga: Verzenio 150mg, Abemaciclib

Lote: no refiere Dosis: 2 veces al día

Dosis en el momento que ocurrió el evento: Paciente menciona que doctor le habia indicado que suspendiera Verzenio, para cuando su oncólogo la viera, le indicara si continuaba

Si se suspendió, ¿se resolvió el evento? Sí, paciente menciona que al momento que suspendió Verzenio, sintió como que se le regulo lo que presentaba

¿Se reinició el medicamento? No, porque menciona que esta a la espera del la indicación del Oncologo, y si lo retoma le indicara que le pueda reducir la dosis

ANTECEDENTES MÉDICOS RELEVANTES

Paciente menciona que antes de Utilizar Verzenio Padecia de

- Hipetension
- · Diabetes o Azucar
- Padece de los riñones: paciente refiere que ahora que se encuentra en el hospital le dieron una pastilla cafes indicandole que es para el riñon, utiliza una pastilla al día, desconoce nombre

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

- Diabetes: usa insulina, utiliza 2 veces al día, se aplica 40 unidades en la mañana y en la noche 20 unidades.
- Persión Alta (Hipertension): usa Irbesartan 1 al día

TRATAMIENTO PROPORCIONADO

Paciente menciona que no le han realizado ningun tratamiento.

¿Este evento estuvo relacionado con un medicamento de Lilly? No

Resultado del evento: Recuperación

Información adicional: Paciente menciona que le inicio como un ahogamiento y por eso la llevaron al hospital y ahi fue cuando le diagnoticaron que presentaba un edema pulmonar.

Preguntas adicionales:

- 1. ¿Cuál es el diagnóstico primario o la causa del edema pulmonar? Paciente refiere que aun no lo sabe.
- 2. ¿Cuáles fueron los resultados de los estudios diagnósticos pertinentes (como nitrógeno ureico/urea en sangre, creatinina, glucosa, tasa de filtración glomerular estimada, análisis de orina, proteínas en orina, electrolitos, albúmina sérica, hemograma completo, imágenes renales (TC, US o RMN)?

Paciente menciona que no cuenta con la información porque la tiene que ver el oncólogo y él, le brindaría los resultados.

Paciente acepta futuros seguimientos y médico tratante.

----- El 20 de mayo de 2025, se recibe información del segundo intento de seguimiento solicitado por el licenciante LILY por medio de un correo electrónico del Programa de Soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

No se cuentan con los datos de medico tratante. No es posible obtener información solicitada.

----- 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":

Nombre del evento adverso: Fallecimiento

Inicio / Término: 03 de mayo de 2025

Requirió tratamiento: No

Resultado: Desconocido

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

COMENTARIOS ADICIONALES: Familiar de la paciente menciona que la paciente falleció el 3 de mayo del 2025.

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

No es posible obtener más información ya que el Paciente o familiar u otro no-profesional de la salud no acepta que

Análisis de causalidad

Diarrea / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: Esperado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de estomago / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica & Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Manos y piernas hinchadas / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado Resultado

Método

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Cariba Posible

Líquido en pulmón derecho / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No esperado Resultado

Fuente Métodó

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Omisión de dosis / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No aplica

Método Resultado Fuente

Muerte / Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas Esperabilidad: No aplica Método Fuente Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

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

No.

Verzenio, abemaciclib, 150 mg, tabletas (ABEMACICLIB) Nombre

Presentación VERZENIO 150 X 14 X BLT Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

1) 1 tableta cada 12 horas / Dosis diaria

2) Desconocido / 1) Oral

Vía de administración

2) Oral

1) Desde: 08/11/2024 Hasta: 22/12/2024 Fechas del tratamiento

2) Desde: 08/11/2024 Hasta: UNK

1) 45,00 Días Duración

2) Desconocido

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

Acción tomada Droga suspendida

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

No.

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

No.

Insulina lechosa Nombre Formulación No especificado Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Pastilla para la tiroides Nombre

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

No.

Nombre Irbesartán

Página 5 de 6

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

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Loperamida,
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.)

Cataratas (MedDRA LLT: Cataratas bilaterales - 10004558 (v28.0))
Quimioterapia (MedDRA LLT: Quimioterapia NEOM - 10050693 (v28.0)) Desde: 08/12/2023 Hasta: 29/05/2024
Diabetes (MedDRA LLT: Diabetes - 10012594 (v28.0))
Presión alta (MedDRA LLT: Presión arterial alta - 10003168 (v28.0))
Problemas de tiroides (MedDRA LLT: Trastorno de tiroides - 10013274 (v28.0))
Padece de los riñones (MedDRA LLT: Trastorno renal - 10013263 (v28.0))

No informado