																				FORM	ATO	CIOM
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RE	EACCIÓ	, N A F)VERS	A																	
KEI OKTE DE S	OGI ECHA DE KI	ACCIO)IV AL	J V LIKS.	A							T		T	T							Τ
]	I. INFO	RMA	CIÓN I	DE L	A RE	EAC	CIÓ	ÓΝ.	AD	VEI	RSA	"		•							
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS		FECHA CIMIE	THA DE HENTO		2a. EDAD		3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ				CCIÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
BCS	CR	Día 22		Mes Año 6 1951		74 ňos	F			Día 12			Mes 12		Año 2024							
7+13 DESCRIBA LA(S) REACCIÓN(ES) (incluye test relevantes/datos de laboratorio) 1) Tos (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (v28.0)) - En recuperación / resolución 2) Dolor de garganta (MedDRA LLT: Dolor de garganta - 10033494 (v28.0)) - En recuperación / resolución 3) Náuseas (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0)) - En recuperación / resolución 4) Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (v28.0)) - En recuperación / resolución 5) Dolor en el lado izquierdo de la cara (MedDRA LLT: Dolor en cara - 10033427 (v28.0)) - En recuperación 7) resolución 6) Resfrío severo (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0)) - En recuperación / resolución 7) Fiebre (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0)) - En recuperación / resolución 8) Malestar general moderado (MedDRA LLT: Malestar general - 10018066 (v28.0)) - En recuperación / resolución 9) Malestar de estómago (MedDRA LLT: Malestar de estómago - 10042124 (v28.0)) - En recuperación / resolución 10) Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 1000429 (v28.0)) - En recuperación / resolución 11) Hemoglobina disminuida (MedDRA LLT: Hemoglobina disminuida - 10011964 (v28.0)) - En recuperación /													cació	☐ MUERTE DEL PACIENTE ☐ CAUSA (O PROLONGA) UNA HOSPITALIZACIÓN ☐ DISCAPACIDAD O INCAPACIDAD SIGNIFICATIVA O PERSISTENTE ☐ AMENAZA DE VIDA ☐ ANOMALÍA CONGÉNITA ☐ OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE								
	II, IN	FORM	ACIÓ	N DEL	. ME	DIC	4MI	ENT	ГО	SOS	SPE	СНО	SO	,								
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Lote: D761191 - Vencimiento: UNK/10/2026 - Dosis no modificada													20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?									
15. DOSIS DIARIA 1) 300mg al día /		16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral						i.						RIئ AL	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?							
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (Me	edDRA LLT: Cáncer de	e mama -	10006	187 (v2	8.0))												si C					
18. FECHAS DE TRATAN 1) Desde: 08/11/202		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																				
	III. TRATAMIEN	NTO(S)	CON	СОМІТ	ΓΑΝΊ	ΓE(S)	Y A	AN]	ГЕС	CEL	EN	TES	RE	LE	ZVAI	NT	ES					
22. TRATAMIENTO(S) Construction 125mg(1 mg) Ventilar				IINISTRA	ACIÓN	l (exclu	ıir aq	uello	s usa	ados	para	tratar	la re	acc	ión)							
23. OTROS ANTECEDEN Operación mama izqu 4 quimioterapias ro 15 radioterapias (M	ierda (MedDRA LLT: jas y 12 blancas (Cirugí MedDRA	a de n LLT: (mama - : Quimiot	10061 erapi	.734 .a - :	(v28	.0))) De	esde	: 14											
		IV.	INFO)RMA(CIÓN	DE	L FA	ABR	RIC.	AN'	TE											
24a. NOMBRE Y DIRECCIO Asofarma Centroamério 13 Calle 3-40 Zona 10							26-26a. NOMBRE Y DIRECCION I Costa Rica						DE	DEL NOTIFICADOR								
		TROL D			ANTI	£																
24c. FECHA DE RECEPC POR EL FABRICANTE 03/07/2025	Estebio																					
FECHA DE ESTE REPORTE 04/07/2025 17:10 25a. TIPO DE REPORTE ☐ INICIAL ☑ SEGUIMIENTO																						

Información sobre la reacción (cont.) Reacción Tos (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio En recuperación / resolución Resultado Continúa Si No. Dolor de garganta (MedDRA LLT: Dolor de garganta - 10033494 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado En recuperación / resolución Continúa Si No. 3 Náuseas (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio 12/12/2024 Fecha de término UNK No serio Seriedad Resultado En recuperación / resolución Continúa Si No. Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (v28.0)) Reacción Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado En recuperación / resolución Continúa Si No. Dolor en el lado izquierdo de la cara (MedDRA LLT: Dolor en cara - 10033427 Reacción (v28.0))Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado En recuperación / resolución Continúa Si No. Resfrío severo (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0)) Reacción UNK Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado En recuperación / resolución Continúa Si No. Reacción Fiebre (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio En recuperación / resolución Resultado Continúa Si No. Reacción Malestar general moderado (MedDRA LLT: Malestar general - 10018066 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término Seriedad No serio En recuperación / resolución Resultado Continúa No. Reacción Malestar de estómago (MedDRA LLT: Malestar de estómago - 10042124 (v28.0)) Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK

No serio

Seriedad

Resultado Continúa

En recuperación / resolución

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

UNK Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa No.

Reacción Hemoglobina disminuida (MedDRA LLT: Hemoglobina disminuida - 10011964 (v28.0))

Fecha de inicio UNK Fecha de término Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Si

Continúa No.

Reacción Defensas bajas (MedDRA LLT: Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0))

03/2025 Fecha de inicio UNK Fecha de término Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa

No.

Reacción Plaquetas bajas (MedDRA LLT: Plaquetas disminuidas - 10035545 (v28.0))

Fecha de inicio 03/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Si

Continúa No.

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

UNK Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si No.

virus de gripe o cuadro gripal (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 05/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

En recuperación / resolución Resultado

Continúa Si

No.

Reacción bronquitis (MedDRA LLT: Bronquitis - 10006451 (v28.0))

15/05/2025 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si No.

Asma bronquial (MedDRA LLT: Asma bronquial - 10003555 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 03/2025 Fecha de término 04/2025 Seriedad No serio

Recuperado / resuelto Resultado

Continúa

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

Este caso fue recibido el 21 de enero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 73 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos, consume 300mg al día (toma 1 tableta de 150 mg a las 7 am y 1 tableta de 150mg a las 7 pm), para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

La paciente comenta que desde que cumplió el primer mes de utilizar Verzenio inicio presentando como una rinitis, o resfriado, aunque menciona que antes estuvo peor, pero ha ido mejorando, actualmente únicamente presenta como mucha tos y una molestia en la garganta, refiere que hace unos días sentía una cosa bien rara, ya que sentía que el hueso de la mandíbula de abajo se le iba a deshacer porque como le dolía, pero se le fue pasando poco a poco y le quedo esa molestia en la garganta, como un dolor y un poco afónica. Paciente menciona que en el transcurso de los tratamientos de radioterapia y quimioterapia le fue muy bien, pero en relación a Verzenio le está pegando fuerte (es decir el medicamento es muy fuerte para paciente) porque le ha provocado muchos efectos secundarios al inicio del tratamiento como en el primer mes, presento nauseas, dolores de cabeza, y de pronto como al mes y medio cuando

inicio con el refriado, le dolió como el lado izquierdo de la cara y se le hincho el ojo, no refiere cual, únicamente comenta que se puso como chinita, pero poco a poco le fue pasando, luego continuo presentando el malestar en la garganta que antes se mencionó (molestia en la garganta, como un dolor y un poco afónica) hace mención que para la tos utiliza unos jarabes, no recuerda nombre, pero menciona que le funciona muy bien.

La paciente menciona que su próxima cita con el oncólogo es el 06 de marzo de 2025, por tal motivo no le dado a conocer lo que a presentado, el 18 de febrero de 2025 tiene cita con la oncóloga que la opero del cáncer de mama.

MEDICAMENTO CONCOMITANTE:

Anastrozol: toma 1 al día, el 07 de agosto de 2024 inicio a utilizarlo.

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.

La paciente no acepta ser contactada para futuros seguimientos ya que menciona que todo esta bien y de no ser así, paciente se comunicara con médico tratante.

------El 27 de enero de 2025 se realiza una aclaración: Se corrige la indicación a la indicación correcta: Cáncer de mama.

-----Esta nueva información fue recibida el 06 de marzo de 2025 derivado de un seguimiento local recibido a través de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

En este momento la paciente se encuentra bien, estable y recuperando de los eventos adversos notificados.

----- Esta nueva información fue recibida el 10 de abril de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Paciente comenta que con relación a Verzenio a presentado algunos efectos secundarios como malestares en el estómago refiere que se le presenta después del desayuno cuando come, le afloja el estómago siente como el estómago le duele y se le retuerce y al momento la manda (al baño) como de 1 a 3 veces pero en ocasiones hasta 4 veces seguidas, pero no son directamente diarrea, porque paciente toma algunas cosas naturales, no brinda detalle, los cuales menciona que le ayudan a calmar el malestar en el estómago, pero que casi siempre en la mañana cuando desayuna se le presenta el malestar, paciente asume que seguro por el efecto de la dosis de Verzenio que se toma durante el día. Refiere que antes presentaba muchas nauseas, pero menciona que actualmente ya se le van pasando. Paciente menciona que desde que inicio con Verzenio por más que presenta síntomas o efectos no ha dejado de utilizarlo.

Paciente menciona que desde que inicio a tomar Verzenio el 09 de noviembre de 2024, a los 2 meses se realizó exámenes de sangre fue entonces cuando noto la baja de la hemoglobina, por lo que comenzó a tomar cosas (no brinda más información) para subir la hemoglobina y hace 15 días que se realizó nuevamente el examen de sangre noto que continuaba con la baja de la hemoglobina en 10, cuando paciente la ha manejado siempre en 14, las defensas en 3.2 (desconoce si se lee 3000.2 el porcentaje de las defensas), en relación a las plaquetas, las a manejado en 300 o más, pero que actualmente las tiene en 150, paciente menciona que le llevo unos exámenes (no refiere cuales) y le comento a médico tratante la baja de las defensas y los demás efectos secundarios a lo cual medico le indico que si era por el medicamento (Verzenio) que deben de cuidarse para que no les pasen ningún virus, andar con mascarilla y andar con el alcohol gel para limpiarse las manos ya que andan con sus defensas muy bajas, pero que si se le bajan demasiado las defensas se tendría que suspenderlo, pero que si lo tenia al nivel que lo tiene actualmente paciente si podía continuar tomándolo. Paciente menciona que ni siquiera cuando le aplicaron la quimioterapia se le bajo mucho la hemoglobina como ahora con Verzenio que tiene baja la hemoglobina las defensas y las plaquetas.

Resultado del evento: malestar del estómago, la baja de las defensas, hemoglobina, plaquetas / No recuperado.

Paciente menciona que la próxima cita con médico tratante será en septiembre 2025. Lote: D761191; vence: octubre 2026

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

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: Anastrozol 125mg(1mg): toma 1 al día.

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE:

Paciente refiere que el 14/10/2023 se le realizo la operación de la mama izquierda, adicional menciona que se realizo 4 quimioterapias rojas y 12 blancas y 15 radioterapias siempre con relación al cáncer de mama. Paciente refiere que utiliza anteojos para ver bien hace años

OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE

Se colocó la fecha de inicio de tratamiento que se tiene en el CRM, aunque paciente menciona en la llamada que inició con Verzenio el 09/11/2024.

Paciente acepta ser contactada para futuros seguimiento, pero desconoce si a medico 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.

-----Esta nueva información fue recibida el 05 de mayo de 2025 derivado de un seguimiento local recibido a través de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Paciente refiere que no se encuentra recuperada ya que la baja de la hemoglobina continua, porque hay momentos que esta bien su hemoglobina, pero en ocasiones que se le baja y debe de tener cuidado, hace mención que en relación a la baja de la hemoglobina y plaquetas persiste aunque es menos. Toma Verzenio a las 7 de mañana y a las 7 de la noche, pero menciona que en la dosis de Verzenio que toma en la mañana debe de esperar unos 30 minutos, para poder desayunar algo, entonces es ahí cuando se le pone el estomago suave, refiere que es un diarrea pero no es tan exagera, en ocasiones presenta el malestar de estomago o dolor de estomago ya que no es siempre, porque hay situaciones en las que únicamente presenta la diarrea después del desayuno el cual hace que vaya de 3 hasta 4 veces al baño, hay ocasiones que es menos, paciente menciona que después que se le pasa el desayuno (es decir después de las 3 hasta 4 veces que va al baño) pasa su día normal. Paciente menciona que ya se lo consulto al Doctor en relación a las diarreas y la baja de la hemoglobina y las plaquetas y le indico que eso es lo que provoca Verzenio y debe de tener cuidado que no se le baje demasiado.

Refiere en relación al Trastorno del sistema inmunológico aun lo continua presentando aunque esta un poco menos que la vez pasada, porque ahora lo tiene mas alto.

Paciente comenta que no deja de utilizar Verzenio, pero cuando sale no come, porque únicamente toma suero.

Paciente menciona que va casi cumplirá 74 años.

Paciente menciona que no cuenta con la fecha de vencimiento y numero de lote de Verzenio, porque no se encuentra en su domicilio.

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. 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.

-----Esta nueva información fue recibida el 3 de junio de 2025 derivado de un seguimiento local recibido a través de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Información brindada por paciente:

Diarrea: Paciente refiere que se ha ido recuperando de la diarrea, porque que ha disminuido, el motivo es porque ha estado tomando después de desayuno almidón de yuca (refiere que es como una harina) a veces lo toma con limón, le ayuda para sostener el estomago, porque en las mañana después de desayuno es cuando le afecta (la diarrea). Comenta que toma cosas naturales para evitar consumir medicamentos. Se ha ido recuperando de la diarrea.

Malestar de estómago / Dolor de estómago: Paciente comenta que se ha ido recuperando, porque el dolor se le ha calmado, el motivo es porque ha estado tomando linaza, chía, batidos verdes, avena con piña, avena con manzana, por tal motivo el dolor se le ha calmado mucho.

Hemoglobina disminuida / Plaquetas disminuidas /Trastorno del sistema inmunológico): Paciente comenta que aproximadamente en julio 2025, no indica fecha, se realizará un hemograma, para validar como se encuentra.

Información adicional:

Paciente refiere que aproximadamente el 18 o 19 de mayo 2025 presentó un virus de gripe o cuadro gripal, inició con dolor de garganta, no presento fiebre, ni dolor de cuerpo, sino que de una vez se fue a la bronquitis, provocándole tos, picazón en la garganta, sentía que iba a reventar de tanto toser (expresión de paciente), también indica que sentía como asfixia y que se ahogaba, en fecha desconocida médico le receto medicamentos para la alergia, la tos y picazón de la garganta como; jarabes (no indica cuales), Ventilar, Perebron, Levinfar, por tal motivo ya se encuentra mejor, porque los bronquios se le abrieron y al toser vota las flemas, hace mención que se ahogaba porque al toser no votaba la flema. Comenta que médico le indico que presentaba Asma bronquial, como una bronquitis.

Paciente refiere que hace aproximadamente 30 años paciente presento asma bronquial, le duro por 3 meses, hasta que un doctor le rectó un tratamiento por 5 años y con medicinas naturales se recuperó, comenta que adicional el doctor le brindo recomendaciones como; tener cuidado con los cambios de temperatura (como por ejemplo si esta muy caliente no tomar nada frio, esperar a refrescarse para bañarse), hace mención que sus pulmones se volvieron a fortalecer. Comenta que ya no había presentando los síntomas (asma bronquial) hasta ahora, pero asume que fue porque su hijo tenia resfriado, indica que los síntomas no fueron tan fuertes como antes.

Paciente espera que dentro de 8 dias se encuentre mejor y esperará un tiempo por tanto medicamente que actualmente toma, para que en julio pueda asistir a realzarse su laboratorio de hemograma para evaluarse (la hemoglobina, plaquetas, sistema inmunológico), ya que asume que después de la crisis que presentó (asma bronquial), hace que las defensas se le bajen.

Paciente comenta que no presenta síntomas de nauseas.

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.

Acepta ser contactada y a médico tratante para futuros seguimientos.

----- Esta nueva información fue recibida el 03 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":

Peso (kg): 72,00 - Altura (cm): 156

Nombre del evento adverso: Hemoglobina disminuida

Serio: No

Intensidad: Moderado
Inicio / Término: 03/2025

Requirió tratamiento: Sí (tomar hierro) Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso: Defensas bajas

Serio: No

Intensidad: Moderado
Inicio / Término: 03/2025

Requirió tratamiento: Sí (mejorar la alimentación)

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso: Plaquetas bajas

Serio: No

Intensidad: Moderado
Inicio / Término: 03/2025

Requirió tratamiento: Sí (mejorar la alimentación)

Resultado: En recuperación / resolución

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

Nombre del evento adverso: Asma bronquial

Serio: No

Intensidad: Moderado

Inicio / Término: 03/2025 a 04/2025

Requirió tratamiento: Sí (jarabes - pastillas para la alergia)

Resultado: Recuperado / resuelto

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

Nombre del evento adverso: Bronquitis

Serio: No

Intensidad: Moderado

Inicio / Término: 15 de mayo de 2025

Requirió tratamiento: Sí (jarabes - pastillas para la alergia)

Resultado: En recuperación / resolución

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

HISTORIA MÉDICA:

Cáncer de mama - Inicio: 09/2023 - Término: 01/2025 - Continua: No

COMENTARIOS ADICIONALES:

Paciente indica que en el transcurso del mes irá a hacerse otros exámenes por Hemoglobina disminuida, Defensas bajas, Plaquetas bajas.

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

Tos / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de garganta / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Náuseas / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de cabeza / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor en el lado izquierdo de la cara / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad:

No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Resfrío severo / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Fiebre / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Malestar general moderado / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Malestar de estómago / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de estómago / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Hemoglobina disminuida / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

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

Defensas bajas / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Resultado

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Related Reporter

Plaquetas bajas / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

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

Related Reporter

Diarrea / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado Resultado

Método

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

virus de gripe o cuadro gripal / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

bronquitis / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado

Resultado **Fuente** Método Posible

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Reporter Related

Asma bronquial / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Related Reporter

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

No.

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

Presentación VERZENIO 150 X 14 X BLT Formulación

Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento D761191

Dosis diaria 1) 300mg al día /

CR-ADIUM-CR-0026-20250121 - Fecha de extracción: 04/07/2025 17:10 CONFIDENCIAL Página 7 de 8 Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: 08/11/2024 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 Anastrozol 125mg(1 mg)

Formulación No especificado

Fechas del tratamiento Desde: 07/08/2024 Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Ventilar

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

No. 3
Nombre Perebron

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

No.

Nombre Levinfar

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.)

Operación mama izquierda (MedDRA LLT: Cirugía de mama - 10061734 (v28.0)) Desde: 14/10/2023 4 quimioterapias rojas y 12 blancas (MedDRA LLT: Quimioterapia - 10061758 (v28.0)) 15 radioterapias (MedDRA LLT: Radioterapia - 10037794 (v28.0)) Usa anteojos (MedDRA LLT: Portador de lentes correctoras - 10049126 (v28.0)) asma bronquial (MedDRA LLT: Asma bronquial - 10003555 (v28.0)) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0)) Desde: 09/2023 Hasta: 01/2025

La paciente comenta que en el 14 de octubre de 2023 fue operada por la oncóloga por el cáncer de mama que presentaba.

La paciente hace mención que el diciembre 15, 2023 fue aplicada su primera quimioterapia roja, se realizó el total 4 rojas y 12 blancas finalizo el 07 o junio 13, 2024, así mismo refiere que se realizó 15 radioterapias, las inicio el julio, 27, 2024, su última radioterapia fue el agosto 21,2024.

La paciente menciona que cuando finalizo la radioterapia agosto 21, 2024 presento un resfriado.

La paciente refiere que desde el 2010 padece de prediabetes, para cual toma medicamento, pero no recuerda nombre.