

REPORTE DE SOSPECHA DE REACCIÓN ADVERSA																

I. INFORMACIÓN DE LA REACCIÓN ADVERSA

1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS	2. FECHA DE NACIMIENTO			2a. EDAD	3. SEXO	4-6 INICIO DE LA REACCIÓN			8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN
BCS	CR	Día	Mes	Año	74 Años	F	Día	Mes	Año	
		22	6	1951			12	12	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 / resolución 6) Resfrió 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 - 10000429 (v28.0)) - En recuperación / resolución 11) Hemoglobina disminuida (MedDRA LLT: Hemoglobina disminuida - 10011964 (v28.0)) - En recuperación /										☐ MUERTE DEL PACIENTE ☐ CAUSA (O PROLONGA) UNA HOSPITALIZACIÓN ☐ DISCAPACIDAD O INCAPACIDAD SIGNIFICATIVA O PERSISTENTE ☐ AMENAZA DE VIDA ☐ ANOMALÍA CONGÉNITA ☐ OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE

II. INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO SOSPECHOSO

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? ☐ SI ☐ NO ☐ NA
15. DOSIS DIARIA 1) 300mg al día /	16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? ☐ SI ☐ NO ☐ NA
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))		
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 08/11/2024 Hasta: UNK	19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA	

III. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y ANTECEDENTES RELEVANTES

22. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y FECHAS DE ADMINISTRACIÓN (excluir aquellos usados para tratar la reacción) Anastrozol 125mg(1 mg) Desde: 07/08/2024 Hasta: UNK Ventilar
23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc) 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))

IV. INFORMACIÓN DEL FABRICANTE

24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE Asofarma Centroamérica y Caribe 13 Calle 3-40 Zona 10 Edificio Atlantis		26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOR Costa Rica
	24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE CR-ADIUM-CR-0026-20250121 (8)	
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE 07/08/2025	24d. FUENTE DEL REPORTE ☒ ESTUDIO ☐ LITERATURA ☐ PROFESIONAL DE LA SALUD ☐ AUTORIDAD ☐ OTRO	
FECHA DE ESTE REPORTE 08/08/2025 15:23	25a. TIPO DE REPORTE ☐ INICIAL ☒ SEGUIMIENTO	

Información sobre la reacción (cont.)

No.	1
Reacción	Tos (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	2
Reacción	Dolor de garganta (MedDRA LLT: Dolor de garganta - 10033494 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	3
Reacción	Náuseas (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0))
Fecha de inicio	12/12/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	4
Reacción	Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	5
Reacción	Dolor en el lado izquierdo de la cara (MedDRA LLT: Dolor en cara - 10033427 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	6
Reacción	Resfrío severo (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	7
Reacción	Fiebre (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	8
Reacción	Malestar general moderado (MedDRA LLT: Malestar general - 10018066 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	9
Reacción	Malestar de estómago (MedDRA LLT: Malestar de estómago - 10042124 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si

No.	10
Reacción	Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	11
Reacción	Hemoglobina disminuida (MedDRA LLT: Hemoglobina disminuida - 10011964 (v28.0))
Fecha de inicio	03/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	12
Reacción	Defensas bajas (MedDRA LLT: Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0))
Fecha de inicio	03/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	13
Reacción	Plaquetas bajas (MedDRA LLT: Plaquetas disminuidas - 10035545 (v28.0))
Fecha de inicio	03/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	14
Reacción	Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	15
Reacción	virus de gripe o cuadro gripal (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0))
Fecha de inicio	05/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	16
Reacción	bronquitis (MedDRA LLT: Bronquitis - 10006451 (v28.0))
Fecha de inicio	15/05/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	17
Reacción	Asma bronquial (MedDRA LLT: Asma bronquial - 10003555 (v28.0))
Fecha de inicio	03/2025
Fecha de término	04/2025
Seriedad	No serio
Resultado	Recuperado / resuelto
Continúa	No
No.	18
Reacción	Caída de cabello (MedDRA LLT: Caída del pelo de tipo femenino - 10016407 (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 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. Resultado del evento: Nauseas / En recuperación- Resuelto

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 ya 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 medicamento que actualmente toma, para que en julio pueda asistir a realizarse 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.

----- Esta nueva información fue recibida el 7 de agosto 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: Caída de cabello

Serio: No

Inicio / Término: 2024

Requirió tratamiento: No

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

COMENTARIOS ADICIONALES: 7/08/2025 Paciente durante charla educativa presencial refiere que a ella después de la quimio roja no ha parado de que se la caiga el cabello y alude a que el medicamento Verzenio si le ha causado la caída del cabello,

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.

No es posible obtener más información ya que 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.

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

Fiebre / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranjo	Posible

Malestar general moderado / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranjo	Posible

Malestar de estómago / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranjo	Posible

Dolor de estómago / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
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		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranjo	Posible
Reporter		Related

Plaquetas bajas / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranjo	Posible
Reporter		Related

Diarrea / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
virus de gripe o cuadro gripal / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
bronquitis / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Reporter		Related
Asma bronquial / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: No esperado		
Fuente	Método	Resultado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible
Reporter		Related
Caída de cabello / Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. Esperabilidad: Esperado		
Fuente	Método	Resultado
Reporter		Relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	Posible

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

No.	1
Nombre	Verzenio 150mg, Abemaciclib, Tabletas. (ABEMACICLIB)
Presentación	VERZENIO 150 X 14 X BLT
Formulación	Comprimido, recubierto
Lote / Vencimiento	D761191
Dosis diaria	1) 300mg al día /
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.	2
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.	4
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

No informado