																		I	FORM	то с	CIOMS	
DEDODTE DE (	SOSPECHA DE RE	ACCIÓ	NAD	VEDC																		
KEI OKIE DE S	SOSI ECHA DE RE	ACCIO	II AD	VENS	-1	$\vdash$	I			Π	Г	Τ		Т	Т	Т	Т	Т	Т	Ι		
	I	. INFO	RMA(	CIÓN I	E L	A RE	AC	CIĆ	N A	ADV	ER	SA										
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS		IA DE IENTO		EDAD	3. SEXO		4	4-6 IN	ICIO	O DE LA REACCIÓN			IÓN	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
MdJAR	MdJAR CR <b>Día</b> 29		Mes         Año           9         1939			85 Años		М		Día		Mes	Año UNK									
7 + 13 DESCRIBA LA(S) RI	· / ·				-											□м	IUEI	RTE I	DEL P	ACIE	NTE	
1) mal de salud (Med					,								D			□с	AUS	6A (O	PROL	ONG	A)	
Este caso espontáneo de Acceso Comercial	"ASOFARMA TE CUIDA"	de un pa	ciente	e de 85	años	de s	exo i	masc	ulir	no en	tra	atami							PITAL			
medicamento Tamsulon desconocida.	Duo 0.4 mg + 0.5 mg	f capsula	is a ur	ia dosis	s, 1n	.1C10	ae t	erap	la e	e ina	ıca	cion							CIDAD IDAD	O		
Se recibe por vía co	rreo electrónico eve	ento adve	erso do	onde el	noti	ficad	or c	omen	ta "	'mi a	bue:	Lito	que	10					ATIVA TENTI			
tengo mal de salud". En el documento fuen		. 6							т	£ h				al a					A DE V			
tratamiento y la fec la narrativa del doc	ha de inicio de even	nto adver	so/sit	uación	espe	cial,	se o	deja	des	scrit	ас	omo l			ibe	I_			A CO		IITA	
ia narrativa der doc	umento fuence. Categ	joila dei	110011	.icance.	ran	ııııaı	ue .	racı	ence	5/ COII	Suin.	LUOI				□otra condición						
																MÉI	OICA	A IMF	PORTA	NTE		
	II. IN	FORM.	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	AMI	ENT	o s	SOSI	PEC	СНО	so									
14. MEDICAMENTO SOSF	` '	,																	N, ¿CE	DIÓ		
1) Tamsulon Duo 0.4	MG (30 Tabletas) (TA	MSULOSIN	IA + DU	JTASTER1	DE)	Cápsu	la -	Des	conc	ocido					EI	AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?						
																l <sub>sī</sub> [	$\Box_{\mathrm{NC}}$		NA			
15. DOSIS DIARIA  1 Desconocida /  1 Oral								MINISTRACIÓN									21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ					
i, besconcerda /			1	Olai											<b>A</b> l		ROL	UCI	R DE N	NUEV	O	
17. INDICACIÓN(ES)  1) Indicación descon	ocida (MedDRA LLT: U	Jso de ur	n fárma	ico para	una	indi	cacio	ón d	esco	onoci	da -	- 100	5709	7		lsı [		_				
(v28.0))  18. FECHAS DE TRATAN	MIENTO		19	DURAC	TON	DEL T	RAT.	AMII	FNT	<u> </u>												
18. FECHAS DE TRATAMIENTO     19. DURACION I       1) Desde: UNK Hasta: UNK     1) Desconocio									L. ( 1 .	Ü												
	III. TRATAMIEN	NTO(S)	CONC	COMIT	'AN'	TE(S)	YA	ANT	EC	EDI	ENT	ES I	REL	EV	AN	ΓES						
22. TRATAMIENTO(S) C	CONCOMITANTE(S) Y F	ECHAS D	E ADM	INISTRA	CIÓN	N (exclu	iir aq	uellos	s usa	dos pa	ıra tı	ratar l	a rea	cciór	1)							
23. OTROS ANTECEDEN	NTES RELEVANTES (ej.	otros diag	nósticos	, alergias,	emba	arazo c	on fec	cha de	e últi	ma m	ensti	uació	n, etc	)								
No informado																						
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	N DEI	L FA	BR	ICA	ANT	E											
24a. NOMBRE Y DIRECCI		26-26a.					-26a. NOMBRE Y DIRECCION D						ICAD	OR								
Asofarma Centroaméri 13 Calle 3-40 Zona 1			Costa Rica																			
	BRIC2	ANTE	Ε																			
24c. FECHA DE RECEPO	CIÓN	24d. FUENTE DEL REPORTE																				
POR EL FABRICANTE 13/05/2025		□estudio □literatura																				
, <del></del>		PROFESIONAL DE LA SALUD				)																
		∐autoridad ☑otro																				
EECHA DE ESTE DEDOC			DE DEE	ODTE					+													
FECHA DE ESTE REPORTE  14/05/2025 16:57  25a. TIPO DE REPORTE  VINICIAL  SEGUIMIENTO																						

## Hoja de continuación para el formato CIOMS-1

No. de control del fabricante: CR-ADIUM-CR-0165-20250513 (0)

#### Información sobre la reacción (cont.)

No.

Reacción mal de salud (MedDRA LLT: Trastorno mal definido - 10061520 (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 espontáneo fue recibido el 13 de mayo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de Acceso Comercial "ASOFARMA TE CUIDA" de un paciente de 85 años de sexo masculino en tratamiento con el medicamento Tamsulon Duo 0.4 mg + 0.5 mg cápsulas a una dosis, inicio de terapia e indicación desconocida.

Se recibe por vía correo electrónico evento adverso donde el notificador comenta "mi abuelito que lo tengo mal de salud".

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: Familiar de 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.

El Familiar de Paciente/Consumidor no indica si acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

#### Análisis de causalidad

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

No. 1

Nombre Tamsulon Duo 0.4 MG (30 Tabletas) (TAMSULOSINA + DUTASTERIDE)

Presentación TAMSULON DUO 0.4 MG en 0.5 MG x 30 CAP x 3 BLT

Formulación Cápsula

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) Desconocida /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: UNK Hasta: UNK

uración 1) Desconocido

Indicación desconocida (MedDRA LLT: Uso de un fármaco para una indicación

desconocida - 10057097 (v28.0))

Acción tomada Desconocido

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

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

No informado