																			FOR	MA	тос	CIOMS		
																	_							
REPORTE DE S	SOSPECHA DE R	EACCIÓ	N AD	VERSA	A																			
		I. INFOI	RMAC	CIÓN D	E LA R	EA(CCIĆ	Ν	ADV	ÆF	RSA													
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS		FECHA I CIMIEN		2a. EDAD	3.	SEXO		4-6 IN	VICIO	DE L	A RE	EAC	CIÓN	1 8	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN								
EMF	CR	Día 5	Mes 7	s Año 8 1936 Añ			F		Día		Mes	•	Año Unk											
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) infección de orin 2) bronconeumonía (M Este caso espontáneo de Acceso Comercial medicamento Nabila 5 años aproximadamente 1. Familiar indica q 2. Familiar indica q En el documento fuen tratamiento y la fec la narrativa del doc	a (MedDRA LLT: InfeedDRA LLT: Broncone fue recibido el 28 "ASOFARMA TE CUIDA" mg comprimidos rec) para la indicació ue la paciente pres ue la paciente pres te no refiere lote ha de inicio de eve	ección de eumonía - 8 de mayo de un pa eubiertos en presión sentó bron sentó infe	la vía 100064 de 202 cciente a una a alta, cconeum ección de venceso/sit	urinar 69 (v28 5 por m e de 88 dosis d contin nonía (h de orin	ria - 1002 3.0)) - De medio de maños de sa de 1 past: núa con es mace 22 d: na y que es del medio del medio especial,	esco: un comesexo illa l med ias) el voicame or se	nocid orreo feme al d dicam . ierne ento. deja	lo el enir lía ment s l	lectrno en (repto.	ónic tra orta evar ha c	o del tamie desd	Pronto e ha	ogra cor ace spit	n el 4 tal.		□DI IN SI	AUR NA ISC NCA IGN PE ME NO	SA (CAPACAPACAPACAPACAPACAPACAPACAPACAPACAP	O PROSPITA CIDA CIDA CATI STEM LA DE LÍA C	OLG ALI AD IVA IVA E VI CON	ONG IZAC O IDA IGÉN	A) CIÓN NITA		
	II. I	NFORM	ACIÓ!	N DEL	MEDIC	AM	ENT	О	sos	PE	СНО	so												
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) Nabila 5 MG x 28 (28 Tabletas) (NEBIVOLOL) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada														20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? SI NO NA										
15. DOSIS DIARIA 1) 1 pastilla diari		16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral						ن A					;RE AL	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO										
17.INDICACIÓN(ES) 1) Por presión alta.	003168 (v2	.68 (v28.0))									AL MEDICAMENTO?													
18. FECHAS DE TRATAN 1) Desde: UNK Hasta		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																						
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	COMIT	ANTE(S	5) Y	ANT	ГΕ	CED	EN'	TES I	REI	LE	VAI	NT	ES								
22. TRATAMIENTO(S) C	CONCOMITANTE(S) Y	FECHAS D	E ADMI	INISTRA	.CIÓN (excl	uir a	quello	s us	sados p	ara	tratar l	a rea	acció	ón)										
23. OTROS ANTECEDEN cáncer de colon (Me le sacaron unos nóc desgaste en la rodi	edDRA LLT: Cáncer Nulos del pulmón i	de colon zquierdo	- 100 (MedD)	09944 (RA LLT:	(v28.0)) Resecci	.ón ı	oulmo	na))))										
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN DE	L F	ABR	aic	CANT	Œ														
24a.NOMBRE Y DIRECCI Asofarma Centroaméri 13 Calle 3-40 Zona 1				26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOR Costa Rica																				
24b. No. DE CONTROL DEL F. CR-ADIUM-CR-0183-20250528						ANT	E	ı																
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE □ ESTUDIO □ LITERATURA □ PROFESIONAL DE LA SALUI □ AUTORIDAD □ OTRO																								

FECHA DE ESTE REPORTE 29/05/2025 14:49

25a. TIPO DE REPORTE ☑INICIAL

☐ SEGUIMIENTO

Hoja de continuación para el formato CIOMS-1

No. de control del fabricante: CR-ADIUM-CR-0183-20250528 (0)

Información sobre la reacción (cont.)

infección de orina (MedDRA LLT: Infección de la vía urinaria - 10021872 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio Fecha de término UNK Serio Seriedad Resultado Desconocido Continúa Desconocido

No.

bronconeumonía (MedDRA LLT: Bronconeumonía - 10006469 (v28.0)) Reacción

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 28 de mayo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de Acceso Comercial "ASOFARMA TE CUIDA" de un paciente de 88 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Nabila 5 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 1 pastilla al día (reporta desde hace 4 años aproximadamente) para la indicación presión alta, continúa con el medicamento.

- 1. Familiar indica que la paciente presentó bronconeumonía (hace 22 días).
- 2. Familiar indica que la paciente presentó infección de orina y que el viernes la llevaron la hospital.

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

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Comenta que consume otros medicamentos para la presión y antibiótico para la infección de orina pero no indica el nombre de los medicamentos.

HISTORIA MÉDICA RELEVANTE:

Familiar comenta que la paciente padeció de cáncer de colon hace 14 años y que le sacaron unos nódulos del pulmón izquierdo hace 11 años. También indica que padece de desgaste en la rodilla por lo que no puede caminar, no aguanta ponerse de pie y está limitada de movilidad, todo esto antes del consumo del medicamento.

OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE:

Familiar indica que la paciente tiene 89 años pero no brinda fecha de nacimiento.

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

El Familiar de Paciente/Consumidor acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

Análisis de causalidad

bronconeumonía / Nabila 5 MG x 28 (28 Tabletas) Esperabilidad: No esperado Resultado Fuente Método Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Escala de Probabilidad de Naranjo

infección de orina / Nabila 5 MG x 28 (28 Tabletas) Esperabilidad: No esperado Método Resultado Fuente Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe No relacionado

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

Nο

Nombre Nabila 5 MG x 28 (28 Tabletas) (NEBIVOLOL)

NABILA 5 MG x 28 CMP x 2 BLT Presentación

Comprimido, recubierto Formulación

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 1 pastilla diaria. /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: UNK Hasta: UNK Duración 1) CONTINUA
Indicaciones 1) Por presión alta. (MedDRA LLT: Presión arterial alta - 10003168 (v28.0))
Acción tomada Dosis no modificada

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.)

```
cáncer de colon (MedDRA LLT: Cáncer de colon - 10009944 (v28.0))
le sacaron unos nódulos del pulmón izquierdo (MedDRA LLT: Resección pulmonar - 10077488 (v28.0))
desgaste en la rodilla (MedDRA LLT: Artrosis de rodilla - 10031158 (v28.0))
no puede caminar (MedDRA LLT: Incapacidad para caminar - 10017581 (v28.0))
```

No informado