]	FORM	ATO	CIOM
REPORTE DE SO	JSDFCHA DE DI	racció	'N A D	VEDC	A																	
REPORTE DE SC	JSFECHA DE KI	LACCIO	JN AD	V EKS.	A					Ī	Τ			T	Τ				Τ		T	Τ
]	I. INFO	RMAC	CIÓN I	DE L	A RE	EAC	CIÓ	ÓΝ.	AD	VEF	RSA										
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS		FECHA L		2a. I	2a. EDAD		3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ					N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
Desconocido	CR Día			Año		13 ĭos		F		Día 29		M o		Año 2025								
7+13 DESCRIBA LA(S) REA 1) Comprimido completo 10042152 (v28.0)) - De Este caso fue recibido herramienta Jazz Safet años de sexo femenino	o excretado en hece esconocido o el 02 de junio de ty de fuerza de ver en tratamiento con	es con r e 2025 p ntas a q n el med	ecubrim or medi uien un icament	iento (o de um MÉDICO o Nalt:	graso n form O le : reva	mular refie 90 mg	io e re i + 8	lect nfor	rón mac com	ico ión prim	a tr de u	avés in pa rec	de cien ubie	la te rtc	de 4	3	□C. U □Di	AUS INA ISC	SA (O HOS APA(PRO	LONG LIZA	ENTE GA) CIÓN
liberación prolongada a una dosis de desconocida al día (reporta desde 28 de mayo de 2025) para la indicación obesidad. Nombre del evento adverso: Comprimido completo excretado en heces con recubrimiento graso Inicio: 29 de mayo de 2025 Resultado: Desconocido ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sï											SIGNIFICATIVA O PERSISTENTE □ AMENAZA DE VIDA □ ANOMALÍA CONGÉNITA □ OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE						NITA					
	II IN	JFORM	ACIÓ	N DFI	MF	DIC		FNT	<u>-</u>		SDE	CHC										
II. INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO SOSPECHOSO 14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) Naltreva (NALTREXONE + BUPROPION) Comprimido, multicapa, liberación prolongada - Desconocido													20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? SI NO NA									
15. DOSIS DIARIA 1) Desconocido / 1,0		16. VÍA(S) DE ADMINIST					ZIÓN				21 ¿F A1				21. LA REACCIÓN, REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?							
17. INDICACIÓN(ES) 1) Obesidad (MedDRA LI	LT: Obesidad - 100	29883 (v	28.0))														sı C	\square_{NC}		NA		
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: 28/05/2025	_ I `	19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) Desconocido																				
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	соміт	[AN]	ΓE(S)	Y A	AN]	ГЕС	CEL	EN'	TES	RE	LE	VAI	NT	ES					
22. TRATAMIENTO(S) CO	NCOMITANTE(S) Y F	ECHAS D	DE ADMI	NISTRA	ACIÓN	(exclu	ıir aq	uello	s usa	ados	para	tratar	la re	acci	ión)							
23. OTROS ANTECEDENT	ES RELEVANTES (ej.	otros diag	nósticos,	alergias	, emba	razo c	on fee	cha d	le últ	ima	mens	ruaci	ón, et	cc)								
		IV.	INFO	RMA(CIÓN	DEI	L FA	ABR	RIC	AN'	TE											
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓ Asofarma Centroamérica 13 Calle 3-40 Zona 10		26-26a. NOMBRE Y DIRECCI Karen Vargas Díaz Provincia de San José,																				
	DE CONT				BRICANTE																	
24c. FECHA DE RECEPCIO POR EL FABRICANTE 02/06/2025	ÓN	REPORT		•																		
FECHA DE ESTE REPORTE 03/06/2025 15:44 25a. TIPO DE REPORTE ☑ INICIAL □ SEGUIMIENTO																						

No. de control del fabricante: CR-ADIUM-CR-0188-20250602 (0)

Información sobre la reacción (cont.)

No.

Reacción Comprimido completo excretado en heces con recubrimiento graso (MedDRA LLT:

Comprimido en heces - 10042152 (v28.0))

Fecha de inicio 29/05/2025
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 02 de junio de 2025 por medio de un formulario electrónico a través de la herramienta Jazz Safety de fuerza de ventas a quien un MÉDICO le refiere información de un paciente de 43 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Naltreva 90 mg + 8 mg comprimidos recubiertos de liberación prolongada a una dosis de desconocida al día (reporta desde 28 de mayo de 2025) para la indicación obesidad.

Nombre del evento adverso: Comprimido completo excretado en heces con recubrimiento graso

Inicio: 29 de mayo de 2025 Resultado: Desconocido

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

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: Médico

El análisis de causalidad es realizado por Farmacovigilancia de Asofarma Centroamérica y Caribe con los datos recibidos del documento fuente.

El médico acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

Análisis de causalidad

Comprimido completo excretado en heces con recubrimiento graso / Naltreva Esperabilidad: No esperado

FuenteMétodoResultadoNotificadorRelacionadoAsofarma Centroamérica y CaribeEscala de Probabilidad de NaranjoPosible

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

No.

Nombre Naltreva (NALTREXONE + BUPROPION)

Presentación NALTREVA 9 MX EN 90 MG X 120 CMP X10 BLT Formulación Comprimido, multicapa, liberación prolongada

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) Desconocido / 1,00 Días

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: 28/05/2025 Hasta: UNK

Duración 1) Desconocido

Indicaciones 1) Obesidad (MedDRA LLT: Obesidad - 10029883 (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