																				F	ORM	то о	CIOM	
REPORTE DE S	OSPECHA DE RI	EACCIO	)n ad	VERS	A																			
KEI OKIE DE S	OSI ECIII I DE KI	zneen	)	V LIKS	7 <b>x</b>						Т						T			Γ		Τ	Τ	
		I. INFO	RMAC	CIÓN I	DE L	A RE	EAC	CIO	ÓΝ	Al	OVE	RS	A	•			•							
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS	2. FECHA DE NACIMIENTO			2a. EDAD		3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ						CIÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
ZYAQ	ZYAQ CR <b>Día</b> 22			<b>Año</b> 1977		18 ĭos		F		<b>Día</b> 08			<b>Mes</b>	- 1										
7+13 DESCRIBA LA(S) RE 1) Diarrea (MedDRA LI 2) Omisión de dosis o Desconocido 3) Falta de apetito ( curso 4) Bajo de peso (MedI 5) Retorcijones (MedI curso 6) Sabor a hierro o a recuperado / no resue 7) Anemia (MedDRA LLI Este caso fue recibio herramienta Jazz Safe	de Verzenio (MedDRA LLT: Falta DRA LLT: Falta DRA LLT: Malestar de LLT: Malestar de LLT: Anemia - 1000203 do el 08 de julio de los de Verzenio de los de julio de los de verzenios de la	727 (v28 LLT: Om de apeti peso - e estóma paladar 4 (v28.0 e 2025 p	.0)) - isión control - 1004800 (MedDRA))) - Notro - 1004800 (MedDRA))) - Notro	No recide dosi: 0003017 61 (v28 0042124 A LLT: 2 0 recupe io de un	uperado n form	un me .0)) - No .0)) ación / no	dica - No recu - No del res io e	pera rec	to cupe ado cupe sto to ,	- 1 era	do / no re do / 10043	no esue no 3132 eso	res lto res (v.	uelt / e uelt 28.0	en (	/ en curso / en - No		CA UN DIS INC SIC O I AM	USA NA H SCAP GNII PER IENA	A (O I IOSE PACI PACI FICA SIST AZA ALÍ	PEL P PROIPITAL PITAL PI	ONC IZAC O A E TIDA NGÉN	GA) CIÓN NITA	
	II. I	NFORM	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	AMI	EN'	ГО	SC	SPI	ECI	Ю	so										
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico)  1) Verzenio 150 miligramos (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada													A E	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?  □ SI □ NO □ NA										
15. DOSIS DIARIA  1) 150 Miligramos ca  17. INDICACIÓN(ES)		16. VÍA(S) DE ADMINISTRA 1) Oral					IÓN							اغ A	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?									
1) Cáncer de mama (Me	edDRA LLT: Cáncer d	e mama -	100061	187 (v2	8.0))												Jsi		$I_{NO}$		ΙA			
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: 08/05/202		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																						
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	COMIT	ΓΑΝΊ	ΓE(S)	) Y	AN'	ГЕ	CE	DEN	ITI	ES I	REI	LE	VAN	TES	S						
22. TRATAMIENTO(S) CO Loperamida Desde: UNF Anastrazol		FECHAS I	DE ADM	INISTRA	ACIÓN	l (exclu	ıir aq	uello	os us	sado	s para	a tra	tar l	a rea	cció	ón)								
23. OTROS ANTECEDEN No informado	TES RELEVANTES (ej.	. otros diaş	gnósticos	, alergias	, emba	razo c	on fe	cha d	le úl	ltim	a men	stru	aciói	n, etc	:)									
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DE	L FA	<b>ABF</b>	RIC	CAI	NTE													
<b>24a.NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE</b> Asofarma Centroamérica y Caribe 13 Calle 3-40 Zona 10 Edificio Atlantis									26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOR ZY AQ Limón Provincia de Limón, Costa Rica									OR						
		TROL D 25-2025			ANTI	E	Ī																	
24c. FECHA DE RECEPC POR EL FABRICANTE 11/07/2025	R EL FABRICANTE																							
FECHA DE ESTE REPORTE  12/07/2025 14:57  25a. TIPO DE REPORTE  INICIAL  SEGUIMIENTO																								

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

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

Fecha de inicio 08/05/2025 Fecha de término UNK No serio Seriedad

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No.

Omisión de dosis de Verzenio (MedDRA LLT: Omisión de dosis de un medicamento -Reacción

10064294 (v28.0)) 07/07/2025

Fecha de inicio UNK Fecha de término

Seriedad Desconocido Resultado Desconocido Continúa Desconocido

No.

Reacción Falta de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))

Fecha de inicio 08/05/2025 UNK Fecha de término Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No.

Bajo de peso (MedDRA LLT: Pérdida de peso - 10048061 (v28.0)) Reacción

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

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No.

Reacción Retorcijones (MedDRA LLT: Malestar de estómago - 10042124 (v28.0))

UNK Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Sabor a hierro o agua con sal en el paladar (MedDRA LLT: Alteración del gusto -Reacción

10043132 (v28.0))

Fecha de inicio UNK UNK Fecha de término Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Si No.

Anemia (MedDRA LLT: Anemia - 10002034 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio UNK UNK Fecha de término Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa Si

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

Este caso fue recibido el 08 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" de un paciente de 48 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 miligramos cada 12 horas (reporta desde mayo 2025) para la indicación cáncer de mama(continúa con el medicamento).

Nombre del evento adverso: Diarrea

Serio: No

No.

Continúa

Inicio / Término: 08 de mayo de 2025

Requirió tratamiento: Sí (loperamida 2 veces al día)

Resultado: No recuperado / no resuelto

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

Nombre del evento adverso: falta de apetito Serio: No Inicio / Término: 08 de mayo de 2025 Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Nombre del evento adverso: Omisión de dosis de Verzenio Inicio / Término: 07 de julio de 2025 Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Paciente refiere en llamada, que su Doctora le menciono acerca del programa y ella quería que se le brinde apoyo ya que está presentando diarrea y que a pesar de tomar la loperamida no se le quita la diarrea. Refiere que ella no se tomó la pastilla de Verzenio 150 miligramos en la noche de ayer porque como iba a viajar desde Limón a San José le daba miedo viajar y que le diera diarrea. Refiere también que está comiendo muy poco porque está presentando falta de apetito, y que también cree que eso está afectando que le de más diarrea. 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. 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. ----- Esta nueva información fue recibida el 11 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": Se confirma fecha de inicio de tratamiento el: 08 de mayo de 2025. Peso (kg): 60,00 Nombre del evento adverso: baja de peso Serio: No Inicio / Término: mayo de 2025 Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Nombre del evento adverso: diarrea Serio: No Intensidad: moderado Inicio / Término: UNK Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Nombre del evento adverso: retorcijones Serio: No Intensidad: moderado Inicio / Término: UNK Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Nombre del evento adverso: no tiene hambre Serio: No Inicio / Término: UNK Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Nombre del evento adverso: Sabor a hierro o agua con sal en el paladar Serio: No Inicio / Término: UNK Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto ¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí Nombre del evento adverso: anemia Serio: No Inicio / Término: UNK Requirió tratamiento: No Resultado: No recuperado / no resuelto

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

Página 3 de 5

CONFIDENCIAL

CR-ADIUM-CR-0225-20250708 - Fecha de extracción: 12/07/2025 14:57

11/07/2025: Paciente reporta que hace dos meses empezó a bajar de peso, ella pesaba 65 kilos y actualmente esta pesando 60 kilos. Paciente reporta que tiene retorcijones seguidos de diarrea. Indica que toma loperamida para la diarrea.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES Loperamida - para la diarrea

Anastrazol - para quitarle la menstruación

Goserelina Hierro Alfacalcidol Calcio iónico

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

Diarrea / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: Esperado

FuenteMétodoResultadoNotificadorRelacionadoAsofarma Centroamérica y CaribeEscala de Probabilidad de NaranjoPosible

Omisión de dosis de Verzenio / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Notificador Relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Falta de apetito / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: Esperado Fuente Método

Notificador Relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Bajo de peso / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: No esperado Fuente Método

Fuente Método Resultado Reporter Related

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Retorcijones / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: No esperado

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

Sabor a hierro o agua con sal en el paladar / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: No esperado

Resultado

Resultado

Fuente Método Resultado

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

Anemia / Verzenio 150 miligramos Esperabilidad: Esperado Método

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

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

No.

Nombre Verzenio 150 miligramos (ABEMACICLIB)

Presentación VERZENIO 150 X 14 X BLT Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 150 Miligramos cada 12 Horas / 12,00 Horas

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: 08/05/2025 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.

Nombre Loperamida
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

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

No. 3

NombreGoserelinaFormulaciónNo especificadoFechas del tratamientoNo especificadoAcción tomadaNo especificado

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

No.

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

No.

Nombre Calcio ionico
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.)

No informado