

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
RMRM	CR	Día	Mes	Año	61 Años	F	Día	Mes	Año	
		17	8	1963			01	07	2025	

7+13 DESCRIBA LA(S) REACCIÓN(ES) (incluye test relevantes/datos de laboratorio)
 1) Baja de defensas (MedDRA LLT: Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0)) - Desconocido
 2) Nauseas (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0)) - Recuperado / resuelto
 3) suspensión del tratamiento (MedDRA LLT: Cese de la terapia - 10065154 (v28.0)) - Desconocido

Este caso fue recibido el 01 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 61 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas (reporta desde 20 de mayo de 2025) para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

Nombre del evento adverso: Baja de defensas
 Serio: No
 Intensidad: Severo
 Inicio / Término: 06/2025

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 150 mg (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada		20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA
15. DOSIS DIARIA 1) 150 Miligramos cada 12 Horas / 12,00 Horas	16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN 1) Oral	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA
17. INDICACIÓN(ES) 1) cancer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))		
18. FECHAS DE TRATAMIENTO 1) Desde: 20/05/2025 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) Gravol
23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc) No informado

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 RM RM PSP San José
	24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE CR-ADIUM-CR-0216-20250701 (0)	
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE 01/07/2025	24d. FUENTE DEL REPORTE <input checked="" type="checkbox"/> ESTUDIO <input type="checkbox"/> LITERATURA <input type="checkbox"/> PROFESIONAL DE LA SALUD <input type="checkbox"/> AUTORIDAD <input type="checkbox"/> OTRO	
FECHA DE ESTE REPORTE 12/07/2025 15:09	25a. TIPO DE REPORTE <input checked="" type="checkbox"/> INICIAL <input type="checkbox"/> SEGUIMIENTO	

Información sobre la reacción (cont.)

No.	1
Reacción	Baja de defensas (MedDRA LLT: Trastorno del sistema inmunológico - 10021425 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK/06/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	2
Reacción	Nauseas (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0))
Fecha de inicio	01/07/2025
Fecha de término	01/07/2025
Seriedad	No serio
Resultado	Recuperado / resuelto
Continúa	No
No.	3
Reacción	suspensión del tratamiento (MedDRA LLT: Cese de la terapia - 10065154 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK/06/2025
Fecha de término	UNK/06/2025
Seriedad	Desconocido
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido

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

Este caso fue recibido el 01 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 61 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg cada 12 horas (reporta desde 20 de mayo de 2025) para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

Nombre del evento adverso: Baja de defensas
Serio: No
Intensidad: Severo
Inicio / Término: 06/2025
Requirió tratamiento: Sí (inyecciones de vitaminas)
Resultado: Desconocido
¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí

Nombre del evento adverso: Náuseas
Serio: No
Inicio / Término: 01 de julio de 2025
Requirió tratamiento: Sí (gravol)
Resultado: Recuperado / resuelto
¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí

Nombre del evento adverso: Suspensión del tratamiento
Serio: No
Inicio / Término: 06/2025
Requirió tratamiento: No
Resultado: Recuperado / resuelto
¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Sí

COMENTARIOS ADICIONALES: Paciente en visita presencial refiere que estuvo por ahí de 3 semanas o casi un mes suspendida de tratamiento Verzenio 150 mg por que se le bajaron las defensas y por indicación de su oncóloga estuvo ese tiempo sin tratamiento, lo volvió a retomar. Refiere que el día de hoy sentía en la mañana nauseas y que se tomó una Graval y se le quitaron las 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 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 no acepta que se le contacte para futuros seguimientos, ni a su médico tratante.

Análisis de causalidad

Baja de defensas / Verzenio 150 mg Esperabilidad: Esperado
Fuente Método Resultado
 Notificador Relacionado
 Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

Nauseas / Verzenio 150 mg Esperabilidad: Esperado
Fuente Método Resultado
 Notificador Relacionado
 Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranja Posible

suspensión del tratamiento / Verzenio 150 mg Esperabilidad: No aplica
Fuente Método Resultado
 Notificador Relacionado
 Asofarma Centroamérica y Caribe Not applicable

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

No. 1
 Nombre Verzenio 150 mg (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: 20/05/2025 Hasta: UNK
 Duración 1) CONTINUA
 Indicaciones 1) cancer 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 Gravol
 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