					<u> </u>											FC	ORMA'	то с	IOMS
			<b>.</b>		<u> </u>														
REPORTE DE SO	OSPECHA DE RE	EACCIO	ON AD	VERS	<b>`</b>	Т	П	-	Т	Т	Т	Τ	Т	I	Т	Г			
				,			Щ												
		1			E LA R	_		1					,	1					
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS	2. FECHA DE NACIMIENTO		2a. EDAD	3.	3. SEXO		4-6 INICIO DE LA REACCIÓ				ON	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
LR	DO	<b>Día</b> 2	Mes 2	<b>Año</b> 1946	79 Años		M	<b>Día</b> 28		<b>M</b> 0		<b>Año</b> 2024							
7+13 DESCRIBA LA(S) REA  1) ACV Isquémico (MedI no resuelto / en curso 2) hemiparesia del lac no resuelto / en curso 3) perdida de memoria 4) Se le olvidan las o resuelto / en curso 5) Gripe (MedDRA LLT: 6) Dificultad para dor resuelto / en curso 7) Tos (MedDRA LLT: To 8) No escucha bien (Me curso 9) "Garrasfiar" por se	ORA LLT: Accidente  do derecho (MedDRA  ) (MedDRA LLT: Pérdi  cosas (MedDRA LLT:  Gripe - 10016790  cmir (MedDRA LLT:  0s - 10011224 (v28  edDRA LLT: Trastori	LLT: Herida de m Trastor (v28.0)) Trastorn (0)) - N	wascula mipares emoria no de 1 - No r o del s o recup ivo - 1	r isqué ia (der - 10024 a memor ecupera ueño - erado / 0003778	mico - 1 mecha) - 1871 (v28 mia - 100 mido / no 10013268 mido / no resu	10019 .0)) 27172 resue (v28 elto) - N	9467 ( - Des 2 (v28 elto / 3.0)) / en No rec	v28.0 conoc: (.0)) en cr - No: curso	ido - No urso recup	recuperado	ecupe perac o / r	erado do / no Lto /	no en	✓C U ✓D III S CO □A □A ✓O	AUSAINA H ISCAI NCAP IGNII ) PER MENA NOM	A (O P IOSPI PACII FICA SIST AZA ALÍA		ONGA ZAC O DA GÉN	A) IÓN
	II. IN	FORM	ACIÓ	N DEL	MEDIC	CAM	ENT	o so	SPE	СНС	so								
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico)  1) Eligard 22.5 mg inyectable (LEUPROLIDE) Inyección, polvo, liofilizado, para suspen Vencimiento: UNK - Dosis no modificada								nsión	n –			20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?  ☐ SI ☐ NO ☐ NA							
15. DOSIS DIARIA 1) 22.5 mg cada 3 meses /  17. INDICACIÓN(ES)				16. VÍA(S) DE ADMINISTRACE  1) Subcutánea				'n					¿R AI	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?					
1) Cáncer de próstata	(MedDRA LLT: Cánce	er de pr	óstata	- 10007	113 (v28	.0))							┡	lsı [	□NO		A		
18. FECHAS DE TRATAMIENTO  1) Desde: 24/01/2024 Hasta: UNK			1	19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA															
	III. TRATAMIEI	NTO(S)	CONC	COMIT	ANTE(S	S) Y	ANT	ECEI	EN	TES	REI	LEV.	AN]	ΓES					
22. TRATAMIENTO(S) CO Enalapril 20 mg Desde: Cardio-K D 320/25 Desc 23. OTROS ANTECEDENT	: UNK Hasta: UNK de: UNK Hasta: UNK												)						
Hipertensión (MedDRA Molestias (MedDRA LL Dolor muscular (MedD	LLT: Hipertensió T: Malestar gener	n - 100 al - 10	20772 018066	(v28.0) (v28.0	) Desde ))) Desde	: UNF e: UN	K Hast IK Has	ta: UN sta: U	IK INK		on, cu	.,							
		IV.	INFO	RMAC	ZIÓN DE	L F	ABRI	CAN	TE										
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE Asofarma Centroamérica y Caribe República Dominicana						26-26a. NOMBRE Y DIREC / Santo Domingo Distrito Nacional, F							CION DEL NOTIFICADOR pública Dominicana						
		<b>24b. No. Γ</b>			EL FABRIO 0823 (2)	CANT	E												
24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE  20/05/2025  24d. FUENTE DEL REPORT  ESTUDIO  LITERATURA  PROFESIONAL DE LA S  AUTORIDAD  OTRO																			

FECHA DE ESTE REPORTE 22/05/2025 11:25

25a. TIPO DE REPORTE □INICIAL ☑SEGUIMIENTO

### Información sobre la reacción (cont.)

```
ACV Isquémico (MedDRA LLT: Accidente cerebrovascular isquémico - 10055221 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 28/08/2024
Fecha de término
                                 UNK
                                 Serio
Seriedad
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 hemiparesia del lado derecho (MedDRA LLT: Hemiparesia (derecha) - 10019467
Reacción
                                 (v28.0))
                                 UNK
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 perdida de memoria (MedDRA LLT: Pérdida de memoria - 10024871 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 Desconocido
Continúa
                                 Desconocido
No.
                                 Se le olvidan las cosas (MedDRA LLT: Trastorno de la memoria - 10027172 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 Gripe (MedDRA LLT: Gripe - 10016790 (v28.0))
Reacción
                                 UNK
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 6
Reacción
                                 Dificultad para dormir (MedDRA LLT: Trastorno del sueño - 10013268 (v28.0))
                                 UNK
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Tos (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Resultado
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 No escucha bien (MedDRA LLT: Trastorno auditivo - 10003778 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
Seriedad
                                 No serio
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Resultado
Continúa
No.
                                 "Garrasfiar" por secreción gripal (MedDRA LLT: Congestión del tracto respiratorio
Reacción
                                 - 10052251 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
```

Resultado

No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa

10 No.

Pérdida de audición (MedDRA LLT: Pérdida de audición - 10019246 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio Fecha de término UNK

No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa

Seriedad

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

Este caso fue recibido el 23 de agosto de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 78 años de sexo masculino que comenzó tratamiento con el medicamento Eligard 22.5 mg polvo liofilizado para suspensión inyectable a una dosis de 22.5 mg cada 3 meses, reporta desde el 24 de enero de 2024 para la indicación de Cáncer de Próstata.

#### Información brindada por paciente:

El paciente refiere que a veces se le olvidan las cosas, hace referencia que no tiene conocimiento de cuando fue y cuando será su aplicación de Eligard, porque todo su seguimiento lo lleva hijo de paciente y no se encontraba.

El paciente comenta que está muy mal porque hace 3 días, no refiere fecha, presenta gripe y ante noche y ayer en la noche, no podía dormir porque tenía tos muy fuerte, por lo que tomó solo una vez remedio casero de sábila con café amargo que es fuerte, pero menciona que es bueno y siente que le han hecho bien hasta ahora, porque le quito la tos de una vez que era lo que más le molestaba.

El paciente menciona que no escucha muy bien de un lado (oído), no indica cual, porque cuando llegó, no brinda detalles, estaba muy malo y tomo remedios, no indica cuales, pero hace mención que lo chequea una doctora de la clínica Reymoun, (Lugar).

### Información brindada por familiar:

Comenta que el paciente está escuchando bien dentro de sus circunstancias, porque es un paciente de 80 años, pero que paciente escucha bien cuando se le habla, solo que a veces hay que hablarle un poco más fuerte, hacen mención que no cuenta con la fecha exacta desde cuando paciente lo padece, pero fue antes de utilizar el tratamiento de Eligard.

Hace mención que el paciente está pasando por un proceso gripal, le dio tos, garrasfiar, que se refiere que paciente hace esfuerzo para escupir por la secreción gripal, un poco severo, pero nada más.

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Enalapril 20 mg, lo toma diariamente, para la presión alta. (Continúa con tratamiento).

#### HISTORIA MÉDICA RELEVANTE

Familiar de paciente comenta que paciente desde hace algunos años, presenta hipertensión alta y toma Enalapril.

Se coloca la fecha de inicio de tratamiento que indica en el CRM.

No se obtiene más información del evento adverso porque familiar de paciente corta llamadas.

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/ Familiar de paciente/ Consumidor.

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

----- Esta nueva información fue recibida el 18 de febrero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Hijo de paciente refiere que paciente tuvo una ACV isquémico el 28 agosto 2024 y por tal motivo le provocó pérdida de audición por lo que en ambos oídos escucha muy poco, comenta que paciente se trataba la perdida de audición en Estados Únicos, (lugar), pero actualmente en República Dominicana aún no se la ha tratado porque deben realizarle le cita con el Otorrino (Otorrinolaringólogo), pero antes paciente debe de asistir a su cita con el Neurólogo. Hace mención que paciente en los primeros días de septiembre, no refiere fecha, se realizó una tomografía y en base a los resultados Neurólogo les indicó que no era necesario repetirla porque paciente iba evolucionando de manera satisfactoria y que lo llevará cita en el mes de febrero 2025 nuevamente para evaluar a paciente. Comenta que a paciente se aplicó su última aplicación en septiembre u octubre 2024 y su próxima aplicación de Eligard le tocaría el 10 de mayo 2025 aproximadamente.

No cuenta con fecha de vencimiento y número de lote de la última aplicación. Categoría del notificante: Familiar de Paciente/Consumidor.

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Cardio-K D 320/25, lo toma diario para la hipertensión. (Continúa con tratamiento).

Citopril (Desconocido) de 1000 lm, toma 5cc al día para el ACB isquémico se lo recetaron en agosto 2024. (Continúa con tratamiento).

#### HISTORIA MÉDICA RELEVANTE

Hijo de paciente refiere que paciente hace 20 años, no refiere fecha, padece de hipertensión, también paciente tiene achaques (molestias), porque es un paciente de 80 años y se refiere a que en ocasiones presenta dolores musculares.

OTRA INFORMACIÓN RELEVANTE

Hijo de paciente acepta ser contactado y a médico tratante para futuros seguimientos. Hijo de paciente en la llamada indica que no recuerda la fecha de inicio de tratamiento Eligard, por lo que se coloca la que indica en el CRM.

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 notificador acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

----- Esta nueva información fue recibida el 20 de mayo 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":

Nombre del evento adverso: Evento cerebrovascular

Serio: Si

Criterios de seriedad: Discapacidad / Incapacidad; Causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de

hospitalización), Otros: Important Medical Events

Intensidad: Severo

Inicio / Término: 2025 /UNK

Requirió tratamiento: Sí (hospitalización)

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

¿Considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Historia médica relevante: cáncer de próstata. Continúa: sí

Comentarios adicionales: Paciente Masculino con cáncer de próstata, usuario de Eligard, familiar comenta que presento Evento Cerebrovascular isquémico que dejo como secuela perdida de memoria (Serio; criterio de seriedad: discapacidad/incapacidad) y hemiparesia del lado derecho (serio; criterios de seriedad: discapacidad/incapacidad/causa una hospitalización (o prolonga el tiempo de hospitalización), por lo cual se encuentra hospitalizado.

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 en el 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 médico tratante.

## Análisis de causalidad

Se le olvidan las cosas / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Gripe / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dificultad para dormir / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Tos / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

No escucha bien / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

"Garrasfiar" por secreción gripal / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado

Escala de Probabilidad de Naranjo

Posible

Fuente Método Resultado

ACV Isquémico / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Pérdida de audición / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Asofarma Centroamérica y Caribe

hemiparesia del lado derecho / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado

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

perdida de memoria / Eligard 22.5 mg inyectable Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe

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

No.

Eligard 22.5 mg inyectable (LEUPROLIDE) Nombre

Presentación ELIGARD 22.5 MG x 1 LIO x 2 JER

Inyección, polvo, liofilizado, para suspensión Formulación

Lote / Vencimiento

1) 22.5 mg cada 3 meses / Dosis diaria

1) Subcutánea Vía de administración

Fechas del tratamiento 1) Desde: 24/01/2024 Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

Indicaciones 1) Cáncer de próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (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 Enalapril 20 mg Formulación No especificado Desde: UNK Hasta: UNK Fechas del tratamiento

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Cardio-K D 320/25 Formulación No especificado Desde: UNK Hasta: UNK Fechas del tratamiento Acción tomada Dosis no modificada

No.

Nombre Citopril (Desconocido) de 1000 ml

No especificado Formulación

Fechas del tratamiento Desde: UNK/08/2024 Hasta: UNK

Acción tomada Dosis no modificada

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

Hipertensión (MedDRA LLT: Hipertensión - 10020772 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Molestias (MedDRA LLT: Malestar general - 10018066 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Dolor muscular (MedDRA LLT: Dolor muscular - 10028361 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Cáncer de próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (v28.0))

No informado