24d. FUENTE DEL REPORTE 24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE **✓** ESTUDIO 18/07/2025 □PROFESIONAL DE LA SALUD AUTORIDAD □otro FECHA DE ESTE REPORTE 25a. TIPO DE REPORTE **I**INICIAL

18/07/2025 13:01

□seguimiento

No. de control del fabricante: DO-ADIUM-DO-0080-20250718 (0)

Información sobre la reacción (cont.)

No.

Reacción Fallecimiento (MedDRA LLT: Muerte - 10011906 (v28.0))

Fecha de inicio 02/07/2025

Fecha de término UNK
Seriedad Serio
Resultado Fatal

Continúa Desconocido

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

Este caso fue recibido el 18 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 82 años de sexo masculino en tratamiento con el medicamento Eligard 45 mg liofilizado para suspensión inyectable a una dosis de 45 mg cada 6 meses (reporta desde 29 de septiembre de 2023) para la indicación cáncer de próstata.

Nombre del evento adverso: Fallecimiento

Serio: Sí

Criterios de seriedad: Muerte

Inicio / Término: UNK Requirió tratamiento: No

Resultado: Fatal

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No (no aplica)

Autoriza contacto con el medico pero no tiene información. Hija indica que el paciente fue atropellado y esa fue la causa de muerte.

HISTORIA MÉDICA:

Cáncer de Próstata - Inicio: 11/2022 - Término: NI - Continua: NI

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 o paciente u otro no profesional de la salud

El Familiar o paciente u otro no profesional de la salud acepta que se le contacte para futuros seguimientos y a su médico tratante, sin embargo, no cuenta con información.

Análisis de causalidad

Fallecimiento / Eligard Esperabilidad: No aplica Fuente Método

Resultado

Asofarma Centramérica y Caribe

No aplica

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

No.

Nombre Eligard (Acetato de leuprorelina) Presentación ELIGARD 45 MG x 1 LIO x 1 JER

Formulación Inyección, polvo, liofilizado, para suspensión

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 45 Miligramos cada 6 Meses / 6,00 Meses

Vía de administración 1) Subcutánea

Fechas del tratamiento 1) Desde: 26/09/2023 Hasta: UNK

Duración 1) Desconocido

Indicaciones 1) Cáncer de Próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (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.)

Cáncer de Próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (v28.0)) Desde: 11/2022

No informado