
INFORMACIÓN ADICIONAL**7+13. DESCRIBIR REACCIÓN(ES) continuación**

No se proporcionó el historial médico previo del paciente, los tratamientos médicos, las vacunas, los tratamientos concomitantes ni los antecedentes familiares.

El 19 de mayo de 2025, el paciente comenzó a aplicar DUPILUMAB Solución inyectable de concentración desconocida en una dosis de 300 mg cada dos semanas por vía subcutánea para tratar la dermatitis atópica.

El 24 de julio de 2025, el paciente desarrolló un evento no grave, «conjuntivitis» (latencia: 2 meses y 5 días), tras la primera dosis (número de lote y fecha de caducidad desconocidos) de Dupilumab.

El 24 de julio de 2025, el paciente desarrolló un evento no grave de «irritación ocular» (latencia: 2 meses y 5 días) tras la primera dosis (número de lote y fecha de caducidad desconocidos) de Dupilumab.

Se solicitó información sobre el número de lote y la fecha de caducidad correspondientes al momento en que se produjo el evento.

Se continuó el tratamiento con Dupilumab (Dupilumab) para el evento de conjuntivitis.

Tratamiento correctivo: Gotas oftálmicas no especificadas para el evento de conjuntivitis.

Al momento de la notificación, el resultado fue En recuperación/Resolución para el evento de conjuntivitis.

Causalidad del notificante: Relacionada.

Causalidad de la empresa: No reportable.