																					FORM	ATO	CIOMS
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RI	EACCIO	ÓN AD	VERS	A			1	_	_				_	_				_				
		I. INFO	RMA(	CIÓN I	E L	A RE	EAC	CCIO	ÓN	AI	OVE	R	SA										
1. INICIALES DEL PACIENTE	FECHA ACIMIEN		2a. E	2a. EDAD		3. SEXO		4-6 INICIO DE LA REACCIO				CIÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN										
JCMP	Mes 6	<b>Año</b> 1980		45 Años		М		<b>Día</b> 05			<b>Mes</b> 07		<b>Año</b> 2024										
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) Pruebas hepáticas recuperación / resol 2) Medicamento de co farmacológica inhibi 3) Convulsión (MedDR 4) Aumento de globul recuperado / no resu 5) ponazic ya no est Este caso fue recibi soporte a Pacientes tratamiento con el m reporta desde el 20 el medicamento.	anormales (MedDRA ución nvulsiones interrum toria - 10068071 (v A LLT: Convulsión - os blancos (MedDRA elto / en curso a funcionando (MedD do el 16 de septiem "ASOFARMA A TU LADO edicamento Ponazic	pe el ef 28.0)) - 1001090 LLT: Gam RA LLT: bre de 2 " de un 45 mg co	eba de ecto de Descor 4 (v28. magrafí Fármaco 024 por pacient mprimio	función el medio nocido .0)) - F ia de gl o inefic medio ce de 44 dos recu	cament cament En rec lóbulo caz - de un de años dibiert	to (M cuper os bl 1001 n cor s de tos a	edDF ació anco 3709 reo sexo una	RA Li on / os - 0 (v: elec o fer a do:	re 10 28. ctr men	In: solu 051  0)) cónic ino	cera ució 758 - D co d que 45:	cci n (v2 esc el cc mg	ón  8.0)  onoc  Proc menz cada	) - cido gram có 124	No la de	eas,			AUR NA ISC NCA IGN PE ME NO	SA (O. HOS APAC APAC NIFIC ERSIS NAZ MAL	PROPITA CIDA CIDA CIDAI ATIV TENT A DE  ÍA CO	LONO LIZA D O A TE VIDA DNGÉ	CIÓN NITA
																		MED ——	OIC	A IM	PORT	ANT	E
	II. II	NFORM	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	AM	EN'	ГО	SC	SP	EC	НО	SO	)								
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico)  1) Ponazic 45 mg tabletas (PONATINIB) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada														20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? □SI □NO □NA									
15. DOSIS DIARIA 1) 45 mg cada 24 hc		<b>5. VÍA(S)</b> Oral	ISTR	RACI	CIÓN							21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO						vo					
17. INDICACIÓN(ES)  1) Leucemia mieloide	crónica (MedDRA LL	T: Leuce	mia mie	eloide d	crónio	ca -	1000	0901:	3 (	v28	.0))					I.	_		_ `	AME	NTO:		
18. FECHAS DE TRATAN 1) Desde: 20/04/202		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																					
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	COMIT	ANT	ΓE(S)	) Y	AN'	ТЕ	CE	DE	NT	ES	RE	LE	VAI	VT.	ES					
22. TRATAMIENTO(S) C Fenitoína 100 mg Des			DE ADM	INISTRA	CIÓN	l (exclu	ıir ac	quello	os u	sado	s par	a tr	atar	la re	acció	ón)							
23. OTROS ANTECEDEN Convulsión (MedDRA Leucemia mieloide o	LLT: Convulsión -	1001090	4 (v28	.0))												IK H	ast	a: (	UNF	ζ.			
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DE	L F	ABF	RIC	CAN	NTE	2											
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE Asofarma Centroamérica y Caribe 13 Calle 3-40 Zona 10 Edificio Atlantis							26-26a. NOMBRE Y DIRECCE JCMP JCMP Guatemala								CION	N DEL NOTIFICADOR							
	TROL DI 43-2024			ANT	E																		
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 11/08/2025	DIO ATURA	REPORT		)																			
FECHA DE ESTE REPORTE  13/08/2025 14:40  25a. TIPO DE REPORTE  INICIAL  SEGUIMIENTO																							

No. de control del fabricante: GT-ADIUM-GT-0443-20240916 (4)

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

No.

Reacción Pruebas hepáticas anormales (MedDRA LLT: Prueba de función hepática anormal -

10024690 (v28.0))

Fecha de inicio 05/07/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si No. 2

Reacción Medicamento de convulsiones interrumpe el efecto del medicamento (MedDRA LLT:

Interacción farmacológica inhibitoria - 10068071 (v28.0))

Fecha de inicio 05/07/2024
Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

No. 3

Reacción Convulsión (MedDRA LLT: Convulsión - 10010904 (v28.0))

Fecha de inicio 28/10/202
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado En recuperación / resolución

Continúa Si No. 4

Reacción Aumento de globulos blancos (MedDRA LLT: Gammagrafía de glóbulos blancos -

10051758 (v28.0))

Fecha de inicio 07/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción ponazic ya no esta funcionando (MedDRA LLT: Fármaco ineficaz - 10013709 (v28.0))

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK

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 16 de septiembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 44 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Ponazic 45 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 45 mg cada 24 horas, reporta desde el 20 de abril de 2023 para la indicación de Leucemia mieloide crónica (LMC), continúa con el medicamento.

La paciente menciona que doctor le indica que sus pruebas hepáticas no son normales por lo que la envía a realizarse un ultrasonido hepático y dependiendo del resultado decidirá la doctora que decisión tomar.

La paciente indica que le menciono la doctora que su medicamento para las convulsiones (no menciona nombre del medicamento) interrumpe el efecto del medicamento Ponazic (posible interacción farmacológica inhibidora).

La fecha de inicio de tratamiento corresponde a la fecha indicada en el CRM.

La paciente acepta ser contactada para futuros seguimientos.

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/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 27 de septiembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Sobre el medicamento para las convulsiones que interrumpe el efecto del medicamento Ponazic 45 mg comprimidos

recubiertos por favor responder a lo siguiente:

- Nombre del medicamento y concentración: Fenitoina 100mg
- Vía de administración, dosis y frecuencia: Via oral, 100 en el día y 200 en la noche
- Fecha de inicio de tratamiento con el medicamento y fecha final si fuera el caso: 2004
- Indicación de uso: Convulsiones
- Comentario sobre la situación especial:

Toma fenitoína por convulsiones causada por un accidente aproximadamente en el 2003, el paciente iba en una bicicleta y un carro lo atropello, inicio a presentar convulsiones al año siguiente del accidente y mientras le realizan estudios no le habían ordenado medicamentos hasta 1 año después.

- Indique cualquier otro medicamento concomitante: No toma otro medicamento
- Indique Historia médica relevante: Convulsión y Leucemia mieloide crónica

Según lo descrito en la monografía de Ponatinib la Fenitoína es un inductor potente de la CYP3A4 que ocasiona la disminución de concentraciones séricas de Ponatinib. Se deben buscar alternativas al inductor de la CYP3A4, salvo que el beneficio sea mayor que el posible riesgo de la exposición insuficiente a Ponatinib.

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/Consumidor.

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

El reporte es recibido 27 de septiembre de 2024 y se reporta el 30 de septiembre de 2024 (día siguiente hábil), según SOP corporativo.

-----Esta nueva información fue recibida el 12 de noviembre de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" :

Paciente menciona que hace 1 mes y medio aproximadamente por decisión propia baja la dosis de su medicamento para los convulsiones (fenitoína) a tomar 2 pastillas diarias, siendo su dosis de 3 pastillas diarias. Por lo que el 28 de Octubre del presente año en hora de la madrugada presenta una convulsión de 7 minutos aproximadamente. No asiste al medico por la convulsión.

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/Consumidor.

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.

Paciente/Consumidor acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

----Esta nueva información fue recibida el 08 de agosto 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 45 años de edad.

Nombre del evento adverso: Aumento de globulos blancos

Serio: No

Criterios de seriedad: No aplica

Intensidad: Leve

Inicio / Término: Jul 2025

Requirió tratamiento: No

Resultado: No recuperado / No resuelto / En curso

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

El aumento de globulos blancos le indico la dra al paciente que indica que le medicamento ponazic ya no esta funcionando que tendra 2 meses de prueba con el medicamento y dependiendo de los resultados cambiara de medicamento

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.

Análisis de causalidad de fallo terapéutico: Información insuficiente.

Análisis de causa raíz: Desde Farmacovigilancia Asofarma Centroamérica y Caribe no es posible realizar un análisis de causa raíz para este caso, debido a la falta de información importante (lote de fabricación, otras comorbilidades necesarias para el análisis). Sin embargo, Asofarma Centroamérica y Caribe seguirá controlando las notificaciones de eventos adversos con el medicamento incluida la sospecha de fracaso del tratamiento, mediante actividades rutinarias de Farmacovigilancia.

Se realiza un seguimiento para confirmar sexo y fecha de inicio de tratamiento.

Paciente o familiar u otro no - profesional de la salud acepta que se le contacte para futuros seguimientos.

Este caso es recibido 08 de agosto de 2025 y se reporta el 11 de agosto de 2025 (día siguiente hábil), según SOP corporativos.

-----Esta nueva información fue recibida el 11 y 12 de agosto 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":

11 de agosto de 2025: se agrega en eventos medicamento ponazic ya no funciona segun lo que le indico la dra al paciente.

En este reporte se confirma que el sexo del paciente es masculino y la fecha de inicio de tratamiento es 20 de abril de 2023.

El paciente acepta ser contactado.

#### Análisis de causalidad

Pruebas hepáticas anormales / Ponazic 45 mg tabletas Esperabilidad: Esperado Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

### Medicamento de convulsiones interrumpe el efecto del medicamento / Ponazic 45 mg tabletas

Esperabilidad: No aplica

FuenteMétodoResultadoAsofarma Centroamérica y CaribeNo aplica

Convulsión / Ponazic 45 mg tabletas Esperabilidad: No esperado

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

Aumento de globulos blancos / Ponazic 45 mg tabletas Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

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

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

No.

Nombre Ponazic 45 mg tabletas (PONATINIB) Presentación PONAZIC 45 MX X 30 CMR X 1 FCO

Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 45 mg cada 24 horas /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: 20/04/2023 Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

1) Leucemia mieloide crónica (MedDRA LLT: Leucemia mieloide crónica - 10009013

(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 Fenitoína 100 mg Formulación No especificado

Fechas del tratamiento Desde: UNK/2004 Hasta: UNK

Acción tomada Dosis reducida

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

Convulsión (MedDRA LLT: Convulsión - 10010904 (v28.0)) Leucemia mieloide crónica (MedDRA LLT: Leucemia mieloide crónica - 10009013 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK

No informado