						<u> </u>																
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RE	ACCIO	ÓN A	DVERS	SA										_		_	_	_			
																	<u></u>					
	I	. INFO	RMA	CIÓN	DE L	A RI	EAC	CIÓ	N A	ADVE	RS	SA					_					
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS			CHA DE MIENTO		EDAD	3. SEXO		4	4-6 INICIO DE LA REA			ACC	IÓN	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUI CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
SPL	GT	Día 17	Mes 9	Año 1982	7	42 ños	F			Día		Mes		Año UNK								
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) Uso fuera de la i indicación no aproba Este caso espontáneo de Acceso Comercial medicamento Nabila 5 años aproximadamente medicamento. Notificadora indica En el documento fuen tratamiento y la fec la narrativa del doc 14. MEDICAMENTO SOSP 1) Nabila 5 MG x 28	ndicación para indicada - 10084345 (v28.0 fue recibido el 12 "ASOFARMA TE CUIDA" mg comprimidos recu) para la indicación que paciente consume te no refiere lote y ha de inicio de even umento fuente. Categ	ación n)) - De de mayo de un p biertos Arritm medica fecha to adve oría de	o apriescono o de 2 o aciens a una nia cas amento de ves erso/s el not.	bbada (Norido Norido No	medice años una versitaria de la espee e: Fam	o de us de s de s de s de s de s de s de	n con exo : día de in iaca camer se (de)	rreo femer (rep ndica	elenino port La des	ectrón. o en t: ta come ón) con fecha scrita e/Cons	de co:	del amien esde inica como la como la dor.	Pro ito hac on	gran con e 3 el	ma el o 4		ZAUZINA DISC NCZ NCZ NCZ NCZ NCZ NCZ NCZ NCZ NCZ NC	SA (CA HOST AND	ł	OLC ALL: AD (VA VA WTE E VII CON(CIÓ TAN	DNGA ZACI D DA GÉNI N NTE	A) IÓN
15. DOSIS DIARIA 16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN										21	□SI □NO □NA 21. LA REACCIÓN,											
1) 1 Dosis diaria. / 1) Oral 17. INDICACIÓN(ES)											¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO? □ SI □ NO □ NA											
1) Arritmia cardiaca	. (MedDRA LLT: Arrit	mia car	diaca	- 10007	7518 ((v28.0))									JSI L	N	∘ ∟ —	JNA			
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: UNK Hasta			- 1	19. DURA 1) CONT		DEL T	RATA	AMIE	ENT	О												
	III. TRATAMIEN	TO(S)	CON	COMI	TAN'	TE(S) Y A	ANT	EC	EDE	١T	ES R	EL	ĿΕV	'AN'	ГES						
22. TRATAMIENTO(S) C	CONCOMITANTE(S) Y F	ECHAS I	DE ADI	MINISTR	ACIÓ	N (exclu	ıir aqı	uellos	usa	dos par	a tr	atar la	rea	cciór	1)							
23. OTROS ANTECEDEN No informado	NTES RELEVANTES (ej.	otros dia	gnóstico	os, alergia	s, emb	arazo c	on fec	cha de	últi	ima mer	istri	uación	, etc)								
		IV	. INF	ORMA	CIÓN	N DE	L FA	ABRI	IC A	ANTE												
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 Guatemala													
				NTROL D			ANTE	E														
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 12/05/2025	ABRICANTEESTUDIO																					
FECHA DE ESTE REPORTE 25a. TIPO DE REPORTE 26/05/2025 18:07 ✓ INICIAL																						

□seguimiento

Hoja de continuación para el formato CIOMS-1

No. de control del fabricante: GT-ADIUM-GT-0158-20250512 (0)

Información sobre la reacción (cont.)

No.

Reacción Uso fuera de la indicación para indicación no aprobada (MedDRA LLT: Uso fuera de

la indicación para indicación no aprobada - 10084345 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

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

Este caso espontáneo fue recibido el 12 de mayo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de Acceso Comercial "ASOFARMA TE CUIDA" de un paciente de 42 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Nabila 5 mg comprimidos recubiertos a una dosis una vez al día (reporta como desde hace 3 o 4 años aproximadamente) para la indicación Arritmia cardiaca (uso fuera de indicación) continúa con el medicamento.

Notificadora indica que paciente consume medicamento por arritmia cardiaca.

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 de Paciente/Consumidor.

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

Análisis de causalidad

Uso fuera de la indicación para indicación no aprobada / Nabila 5 MG x 28 (28 Tabletas)

Esperabilidad: No aplica **Fuente**Método

Asofarma Centroamérica y Caribe

Método

No aplica

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

No.

Nombre Nabila 5 MG x 28 (28 Tabletas) (NEBIVOLOL)

Presentación NABILA 5 MG x 14 CMP x 1 BLT

Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 1 Dosis diaria. /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: UNK Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

Indicaciones 1) Arritmia cardiaca. (MedDRA LLT: Arritmia cardiaca - 10007518 (v28.0))

Acción tomada Dosis no modificada

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.)

No informado