																					FOR	MA'	тос	CIOM
REPORTE DE S	OSPECHA DE RI	EACCIÓ	ΌΝ AD	VERS	A																			
KEI OKIE DE S	OSI ECIIN DE RI	meer	J1 ( 11D	VLKS							T				Τ				Τ					Π
		I. INFO	RMAC	CIÓN I	DE L	A RE	CAC	CIO	ÓN	AI	)VE	RS	A	_					_					
							EDAD 3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ						CIÓN	N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
CLSR	Mes	Año		F			Día			Mes	Año UNK				_									
7+13 DESCRIBA LA(S) RE 1) Sobredosis prescri Desconocido					,	rita	médi	.cam	ente	e -	1005	5273	35 (	v28.	.0)	) –	I,	□c.	AU	SA (	E DEI O PR SPIT	OL0	ONG	A)
Este caso espontáneo de Acceso Comercial " tratamiento con el me como desde hace 1 año	'ASOFARMA TE CUIDA" edicamento Brivaxon o aproximadamente)	de un p 100 mg para la	aciente comprin indicad	e de eda midos re ción ep:	ad de ecubi ileps	scono ertos ia, c	cida a u onti	de ina núa	sez dos: coi	xo: is (	femer de 3 L mec	al al dica	en día men	(re	-			□DI IN SI	ISC NC SIGN	CAPA APA	ACID CIDA CAT	AD ( AD IVA	0	ION
Notificador indica qu	,	3 compri	midos o	del med:	icame:	ntó b	riva	xon	100	0mg	al c	lía.						_ `			STEI ZA DI			
MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: -Lancovul - 200mg al día, 1 en la mañana y 1 en la noche - Hace 2 años y medio aproximadamente. -Vertika 300mg- Hace 1 año y medio aproximadamente.											□amenaza de vida □anomalía congénita													
vereral sooms have I and y medio aproximadamente.											- 11	□otra condición médica importante												
	II II	JEORM	IACIÓ	N DFI	MF	DIC	A MI	FN'	TΩ	SC	SPI	rC1	но	<u></u>					_					
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico)  1 Brivaxon 100 mg x 30 (30 Tabletas) (BRIVARACETAM) Comprimido, recubierto - Dosis no modificada											Į.	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?												
																_		sı [	$J_{\mathtt{N}}$	o [	] <sub>NA</sub>			
<b>15. DOSIS DIARIA</b> 1) 3 al dia. /		16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN  1) Oral								21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?														
17.INDICACIÓN(ES)  1) Para la epilepsia (MedDRA LLT: Epilepsia - 10015037 (v28.0))																□si □no □na								
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: UNK Hasta		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																						
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CONC	СОМІТ	[AN]	ΓE(S)	<b>Y</b> A	AN'	TE	CE	DEN	ITI	ES I	REI	LE'	VAI	NT.	ES						
22. TRATAMIENTO(S) CO Lancovul Vertika 300mg	ONCOMITANTE(S) Y I	FECHAS I	DE ADM	INISTRA	CIÓN	l (exclu	iir aq	uell	os us	sado	s para	ı tra	tar l	a rea	ıcci	on)								
23. OTROS ANTECEDEN	TES RELEVANTES (ej	otros diag	gnósticos	, alergias	, emba	razo c	on fe	cha d	de úl	ltim	a men	stru	ació	n, etc	c)									
No informado																								
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DE	L FA	ABI	RIC	CAN	NTE													
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														
24b. No. DE CONTROL DEL FA GT-ADIUM-GT-0165-20250521							ANTI	E																
24c. FECHA DE RECEPCI POR EL FABRICANTE 21/05/2025	IÓN	24d. FUENTE DEL REPORTE □ ESTUDIO □ LITERATURA □ PROFESIONAL DE LA SALUD □ AUTORIDAD ☑ OTRO																						
FECHA DE ESTE REPORTE  03/06/2025 16:38  25a. TIPO DE REPORTE  ✓ INICIAL  SECUMIENTO									T															

No. de control del fabricante: GT-ADIUM-GT-0165-20250521 (0)

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

No.

Reacción Sobredosis prescrita médicamente (MedDRA LLT: Sobredosis prescrita médicamente -

10052735 (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 21 de mayo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de Acceso Comercial "ASOFARMA TE CUIDA" de un paciente de edad desconocida de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Brivaxon 100 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 3 al día (reporta como desde hace 1 año aproximadamente) para la indicación epilepsia, continúa con el medicamento.

Notificador indica que su hija consume 3 comprimidos del medicamentó brivaxon 100mg al día.

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

-Lancovul - 200mg al día, 1 en la mañana y 1 en la noche - Hace 2 años y medio aproximadamente.

-Vertika 300mg- Hace 1 año y medio aproximadamente.

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.

El documento fuente no describe la edad de la paciente.

#### Análisis de causalidad

Sobredosis prescrita médicamente / Brivaxon 100 mg x 30 (30 Tabletas) Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica Y Caribe No aplica

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

No. 1

Nombre Brivaxon 100 mg x 30 (30 Tabletas) (BRIVARACETAM)

Presentación BRIVAXON 100 MG x 30 CMP Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 3 al dia. /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: UNK Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

Indicaciones 1) Para la epilepsia (MedDRA LLT: Epilepsia - 10015037 (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 Lancovul
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

No.

Nombre Vertika 300mg
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES última menstruación, etc) (cont.)	(ej.	otros	diagnósticos,	alergias,	embarazo	con	fecha	de
No informado								