																				FORM	1ATC	CIOM	
			_			_																	
REPORTE DE S	OSPECHA DE RE	CACCIO	ÓN AD	VERS.	A				Т	Т	Т	Τ	Т	1			T	Т	Т		T	Т	
		. INFO	DMAG	CIÓN I	NE I	A DE	140		ÓΝ		VEI	26.4											
1. INICIALES DEL	la. PAÍS	1	FECHA		Т	A KE		SEXO	Т				I A D	FA	cció	N	0 12	VEI	DIEIO	THE TO	nno i	LOOU	
PACIENTE	ia. I Ais	NACIMIENTO			2a. 1	EDAD) S. SEAO			4-0 Huci		O DE LA REACCIÓ				8-12 VERIFIQUE TODO LO QU CORRESPONDA CON LA REACCIÓN							
SLLG GT Día			Mes 7	Año 1953		71 ňos	F			Día		M	Mes		Año Unk								
7+13 DESCRIBA LA(S) RE 1) Uso fuera de indic 10091219 (v28.0)) - D	ación en sexo no ap				,	uera	de i	ndi	caci	ión	en s	exo r	ıo aj	prol	bado) -	□с	AU	SA (0) PRC	LON		
Este caso espontáneo de Acceso Comercial " medicamento Tamsulon el año pasado) para u	ASOFARMA TE CUIDA" 0.4 mg cápsula de l	de un p iberaci	aciente ón prol	e de 71	años	de s	exo	feme	enir	no e	n tr	atami	ent	o c	on e	1	□ D	ISC NC	CAPA APAC	SPITA CIDA CIDAI CATIV	D ()	ACIÓN	
Notificador indica qu	e paciente femenina	consum	e Tamsı	ulon 0.	4MG .												_			STEN			
MEDICAMENTOS CONCOMITANTES: Serequr - Lo empezó a consumir al mismo tiempo que el Tamsulon 0.4MG. Notificador comenta que cree que												□ AMENAZA DE VIDA											
consume 1 pastilla diaria pero que no está seguro.													□ ANOMALÍA CONGÉNITA □ OTRA CONDICIÓN										
																	_ ~			PORT			
	II. IN	FORM	ACIÓ	N DEL	МЕ	DIC	4M	EN'	го	so	SPE	СН	OSC)			<u> </u>						
14. MEDICAMENTO SOSPI 1) Tamsulon 0.4 MG (3	Cápsula	ula, liberación prolongad					- Dosis no modificada							AI EL	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? □SI □NO □NA								
15. DOSIS DIARIA			16	5. VÍA(S)	DE AI	DMIN	ISTR	ACI	ÓN							1							
1) No indica. /		1) Oral						i A							21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?								
17. INDICACIÓN(ES) 1) Indicación descono (v28.0))	cida (MedDRA LLT: U	Jso de u	n fárma	aco para	a una	indi	caci	.ón (desc	cono	cida	- 10	057	097			lsı [-		
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: UNK Hasta:		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																					
	III. TRATAMIEN	NTO(S)	CONC	СОМІТ	ΓΑΝΊ	ΓE(S)	Y A	AN'	ГЕС	CEI	EN	TES	RE	CLI	EVA	N	ΓES						
22. TRATAMIENTO(S) CO	ONCOMITANTE(S) Y F	ECHAS I	DE ADM	INISTRA	ACIÓN	l (exclu	iir aq	quello	os us	ados	para	trata	· la r	eacc	ción)								
23. OTROS ANTECEDEN	ΓES RELEVANTES (ej.	otros diag	gnósticos	, alergias	, emba	razo c	on fe	cha c	le úl	tima	mens	truac	ón, ε	etc)									
No informado																							
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DE	L FA	ABF	RIC	CAN	ТЕ												
24a. NOMBRE Y DIRECCIÓ							26-26a. NOMBRE Y DIRECCIO					N DI	EL NO	TII	FICA	DOR							
Asofarma Centroaméric 13 Calle 3-40 Zona 10							Gi	Guatemala															
		24b. No. I GT-ADIUN					ANTI	E															
24c. FECHA DE RECEPCI POR EL FABRICANTE 23/05/2025	REPORT)																				
FECHA DE ESTE REPORTE 03/06/2025 16:50 25a. TIPO DE REPORTE VINICIAL SEGUIMIENTO																							

Hoja de continuación para el formato CIOMS-1

No. de control del fabricante: GT-ADIUM-GT-0167-20250523 (0)

Información sobre la reacción (cont.)

No.

Reacción Uso fuera de indicación en sexo no aprobado (MedDRA LLT: Uso fuera de indicación

en sexo no aprobado - 10091219 (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 23 de mayo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de Acceso Comercial "ASOFARMA TE CUIDA" de un paciente de 71 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Tamsulon 0.4 mg cápsula de liberación prolongada a una dosis desconocida (reporta como desde el año pasado) para una indicación desconocida.

Notificador indica que paciente femenina consume Tamsulon 0.4 MG .

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Serequr - Lo empezó a consumir al mismo tiempo que el Tamsulon 0.4MG. Notificador comenta que cree que consume 1 pastilla diaria pero que no está seguro.

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.

Este caso es recibido 23 de mayo de 2025 y se reporta el 26 de mayo de 2025 (día siguiente hábil), según SOP corporativos.

Análisis de causalidad

Uso fuera de indicación en sexo no aprobado / Tamsulon 0.4 MG (30 Tabletas) Esperabilidad: No aplica
Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

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

No.

Nombre Tamsulon 0.4 MG (30 Tabletas) (TAMSULOSINA)

Presentación TAMSULON 0.4 MG x 30 CAP x 3 BLT Formulación Cápsula, liberación prolongada

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) No indica. /

Vía de administración 1) Oral

Fechas del tratamiento 1) Desde: UNK Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

1) Indicación desconocida (MedDRA LLT: Uso de un fármaco para una indicación

desconocida - 10057097 (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 Serequr Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada No especificado

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

No informado