																					FOR	MA	то с	CIOM
DEPORTS S	OCONECT!	3. cc=	Sa z . =	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		<u> </u>																		
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RI	EACCIO	ON AD	VERS.	A	П			Τ	Т				Τ	Т				T	Т	T			Τ
		I. INFO	RMAC	CIÓN I	DE L	A RF	AC	CCI	ÓN	J AI)VI	ER	SA											
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS						3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ						N 8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN								
DTM	GT	Día 29	Mes 8			73 Años		F		Día 17		T	Mes 06		Año 2024									
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) Globulos blancos recuperación / resol 2) Sangrado nasal (M 3) Neumonía (MedDRA 4) Dolor de huesos (S 5) Diarrea (MedDRA L 6) Vómitos (MedDRA L 7) Apetito disminuid en curso 8) Fiebre (MedDRA LL 9) Dolor de cabeza (Scurso 10) Somnolencia (Med 11) Dolor de corazón	muy altos (MedDRA L ución edDRA LLT: Sangrado LLT: Neumonía - 100 MedDRA LLT: Dolor ó LT: Diarrea - 10012 LT: Devolver - 1004 o (MedDRA LLT: Apet T: Fiebre - 1001655 MedDRA LLT: Dolor d DRA LLT: Grogui - 1	nasal - 35664 (v seo - 10 727 (v28 7699 (v2 ito dism 8 (v28.0 e cabeza	10028 28.0)) 006002 .0)) - 8.0)) - inuido - 1003	a de glo 723 (v28 - No re (v28.0) No rect - No re 2 1006:	obulos 8.0)) ecupes 0)) - 1 uperac cupera 1428 erado v28.0	- En rado En redo /: ado /: (v28. / no)) - !	rec / nc cupe no r no 0)) res No r	cupe resu resu - N suel recu	rac sue ión elt uel fo r to per	ción elto n / : co / cto / recup / en rado	/ r / e resc en / er pera	rescent current curren	oluc curs ción cso irso / n	ión o o re elto	esue	en		✓ C U D I S C O D A	CAU JNA DISC NC. SIGI D PI ME MO	ERTE (SA (OA HO) CAPA APAO NIFIC ERSIS ENAZ OMAL RA CO CA IM	O PR SPIT CIDA CATI STEM LÁA DI LÍA C	OLO AD IVA NTE E VI	ONG ZAC O DA GÉN	A) CIÓN NITA
	II. I	NFORM	ACIÓ	N DEL	ME	DIC	AM	EN'	TO	SC	SP	EC	НС	SO	<u> </u>			<u> </u>						
14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico) 1) Ponazic 45mg (PONATINIB) Comprimido, recubierto - Vencimiento: UNK/09/2024 - Dosis reducida 2) Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. (PONATINIB) Comprimido, recubierto - Vencimiento: UNK - Dosis reducida												sis	AI EI	20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO? □ SI □ NO □ NA										
15. DOSIS DIARIA 1) 45 mg al día / - 15 mg cada 24 horas / 1) Oral -						DMINI	MINISTRACIÓN											21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?						
17. INDICACIÓN(ES) 1) Leucemia mieloide crónica (MedDRA LLT: Leucemia mieloide cró: 2) Leucemia Mieloide Crónica (MedDRA LLT: Leucemia mieloide cró:																	SI ONO ONA							
18. FECHAS DE TRATAM 1) Desde: 08/02/202		de: UNK		O. DURA(IEN	NTO														
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CON	СОМІТ	ΓΑΝΊ	ΓE(S)	Υ.	AN	TE	СЕ	DE	NT	ES	RE	LE	ZVA	N	ΓES						
22. TRATAMIENTO(S) C Aspirinita Desde: UN Sucralfato		ECHAS I	DE ADM	INISTRA	ACIÓN	(exclu	iir aq	quell	os u	isado	s pa	ra tı	atar	la re	eacc	ión)								
23. OTROS ANTECEDEN Infarto (MedDRA LLT Diabetes (MedDRA LL Neuropatía (MedDRA	: Infarto - 100612 T: Diabetes - 1001	216 (v28 2594 (v	.0)) 28.0))	Desde	: 07/	2023			de ú	últim	a me	nstı	uaci	ón, e	tc)									
-		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	DEI	L FA	ABI	RIC	CAN	NT E	C												
24a. NOMBRE Y DIRECCI Asofarma Centroaméri 13 Calle 3-40 Zona 1				26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOR Guatemala																				
	BRICA (8)	ANTI	E																					
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 03/07/2025	ción	24d. FUENTE DEL REPORTE ✓ ESTUDIO □ LITERATURA □ PROFESIONAL DE LA SALUD □ AUTORIDAD □ OTRO																						
FECHA DE ESTE REPORT 16/07/2025 09:55	ГЕ	25a. TIPO DE REPORTE □ INICIAL ☑ SEGUIMIENTO							1															

Información sobre la reacción (cont.)

```
No.
                                 Globulos blancos muy altos (MedDRA LLT: Gammagrafía de glóbulos blancos - 10051759
Reacción
                                 (v28.0)
Fecha de inicio
                                 03/2025
Fecha de término
                                UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 En recuperación / resolución
Continúa
                                 Si
No.
                                 Sangrado nasal (MedDRA LLT: Sangrado nasal - 10028723 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                UNK/03/2025
Fecha de término
                                UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 En recuperación / resolución
Continúa
                                 Si
No.
                                 Neumonía (MedDRA LLT: Neumonía - 10035664 (v28.0))
Reacción
                                 UNK/08/2024
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 Serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
                                 Dolor de huesos (MedDRA LLT: Dolor óseo - 10006002 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                No serio
Resultado
                                 En recuperación / resolución
Continúa
                                 Si
No.
                                 Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0))
Reacción
                                 UNK
Fecha de inicio
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Vómitos (MedDRA LLT: Devolver - 10047699 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
Resultado
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa
                                 Si
No.
Reacción
                                 Apetito disminuido (MedDRA LLT: Apetito disminuido - 10061428 (v28.0))
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Resultado
Continúa
                                 Si
No.
                                 Fiebre (MedDRA LLT: Fiebre - 10016558 (v28.0))
Reacción
Fecha de inicio
                                 UNK
Fecha de término
Seriedad
                                 No serio
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Resultado
Continúa
No.
Reacción
                                 Dolor de cabeza (MedDRA LLT: Dolor de cabeza - 10019198 (v28.0))
Fecha de inicio
                                UNK
Fecha de término
                                 UNK
Seriedad
                                 No serio
                                 No recuperado / no resuelto / en curso
Resultado
```

Continúa

Reacción Somnolencia (MedDRA LLT: Grogui - 10018730 (v28.0))

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa No.

Reacción Dolor de corazón (MedDRA LLT: Angina de pecho - 10002383 (v28.0))

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No.

Cambio de coloración de las heces (MedDRA LLT: Cambio de color de las heces -Reacción

10016100 (v28.0))

Fecha de inicio UNK Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado Continúa Si

No.

Disminución de la dosis de un fármaco (MedDRA LLT: Disminución de la dosis de un Reacción

fármaco - 10064928 (v28.0))

Fecha de inicio 17/06/2024 Fecha de término UNK No serio Seriedad Resultado Desconocido Continúa Desconocido

Reacción Plaquetas bajas (MedDRA LLT: Plaquetas bajas - 10024922 (v28.0))

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

No. 15

Anemia (MedDRA LLT: Anemia - 10002034 (v28.0)) Reacción

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

No.

Fecha de inicio Fecha de término

Seriedad

No.

Defensas bajas (MedDRA LLT: Deficiencia de la inmunidad no especificada - 10045922 Reacción (v28.0)

UNK/08/2024 UNK

No serio No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa Si No. 17

Reacción Tos (MedDRA LLT: Tos - 10011224 (v28.0))

07/08/2024 Fecha de inicio UNK Fecha de término Seriedad No serio

En recuperación / resolución Resultado

18

Continúa

Flema (MedDRA LLT: Flema - 10059004 (v28.0)) Reacción

07/08/2024 Fecha de inicio Fecha de término UNK Seriedad No serio

En recuperación / resolución Resultado

Continúa Si No.

Congestión en la tráquea (MedDRA LLT: Congestión del tracto respiratorio inferior Reacción

- 10075565 (v28.0))

Fecha de inicio 07/08/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio

En recuperación / resolución

Si

Continúa

Continúa

Continúa

Fecha de inicio

Dificultad para respirar (MedDRA LLT: Dificultad para respirar - 10006338 (v28.0)) Reacción

07/08/2024 Fecha de término UNK Seriedad No serio Resultado Desconocido

No.

Omisión de dosis de un medicamento (MedDRA LLT: Omisión de dosis de un medicamento Reacción

- 10064294 (v28.0))

Desconocido

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

No.

Siente mordidas y picazón en la espalda (MedDRA LLT: Picazón - 10023084 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 04/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

No.

Náusea (MedDRA LLT: Náuseas - 10009165 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 04/2025 UNK Fecha de término Seriedad No serio

No recuperado / no resuelto / en curso Resultado

Continúa No.

Alergia (MedDRA LLT: Alergia - 10001738 (v28.0)) Reacción

Fecha de inicio 02/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

En recuperación / resolución Resultado

Continúa

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

Este caso fue recibido el 13 de marzo de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 72 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento PONAZIC 45 mg comprimidos recubiertos a media dosis diaria (reporta como desde el 30 0 31 de enero de 2024) para la indicación leucemia mieloide crónica, continúa con el medicamento.

La paciente comenta que hace un mes aproximadamente, el 30 o 31 de enero de 2024, inició con el medicamento Ponazic 45 mg, refiere que la dosis que prescribió el médico fue de un comprimido al día después del desayuno, pero refiere que esta dosis le provocó efectos secundarios como dolor de huesos, diarrea, vómitos, disminución del apetito, fiebre, dolor de cabeza, mucho sueño y comenta que sintió que hasta el corazón le dolía. La paciente refiere que inició con estos síntomas dos días después de iniciar con el tratamiento. La paciente comenta que al iniciar con Ponazic, aún presentaba algunos efectos secundarios de las quimioterapias, por lo que cree que al iniciar con Ponazic se aumentaron los efectos secundarios, provocando reacciones más fuertes, estas reacciones fueron tan fuertes que la paciente indica que pasó 2 semanas bastante mal, que incluso el color de las heces había cambiado. La paciente menciona que sus hijos la llevaron con el hematólogo cuando los síntomas empeoraron, el hematólogo decidió cambiar la dosis y le indicó a la paciente que tomara la mitad de la dosis, ya que por ser un medicamento nuevo para la paciente provocó los efectos secundarios mencionados. Dependiendo de la respuesta a la reducción de dosis, se volverá a evaluar volver a la dosis original.

La paciente comenta que después de estar internada para recibir las quimioterapias, el médico le recetó el medicamento Tasigna 200 mg, a una dosis de 4 cápsulas diarias. Sin embargo, el médico le indicó que este medicamento no estaba dando los resultados deseados y le cambiaron a Ponazic 45 mg.

Medicamentos concomitantes: Aspirinita, toma 1 dosis diaria para los infartos.

Historia médica relevante: la paciente menciona que hace 2 años aproximadamente sufrió 4 infartos, se realizó un electrocardiograma que confirmó los eventos y le prescribieron aspirinita. Desde julio 2023 presenta Diabetes y neuropatía, lo cual ha provocado pérdida de peso de 150 libras a 130 libras.

Paciente confirma en la llamada que su fecha de nacimiento es 21/04/1967 y no la fecha que esta en el CRM que es

Paciente acepta ser contacta y médico tratante 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 proporcionados en el documento fuente.

-----Esta nueva información fue recibida el 07 de mayo de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La hija de paciente hace mención que paciente se encuentra internada (hospitalizada), no refiere fecha, por el motivo que la paciente tiene los glóbulos blancos muy altos y sangrado nasal, la hija de paciente comenta que paciente no le han dado ningún medicamento (no brinda más detalles). Hija de paciente refiere que hace como un año paciente lleva un descontrol de los síntomas ya antes mencionados (no brinda mas detalles).

Hija de paciente refiere que la fecha de nacimiento que se encuentra en el CRM 29/08/1951 no es la fecha correcta, sin embargo, no brinda información de la fecha correcta.

Hija de paciente acepta ser contactada para futuros sequimientos y a medico tratante.

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.

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 24 de junio de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Paciente refiere que tomaba la presentación del medicamento de Ponazic de 45 mg, pero el lunes hace 8 días (17/06/2024), paciente fue a cita con el médico y le cambió la dosis del medicamento de Ponazic a 30 mg, hace referencia que médico no le indicó porque motivo le cambió la presentación del medicamento, solo le indicó que tenia bajas las plaquetas y se le han subido los glóbulos blancos, no recuerda en cuanto los tenía, solo recuerda que estaban bajas, médico le receto 8 recetas pero de las 8 solo 3 medicamentos había en la farmacia, que son el Sucralfato, que se lo han brindado porque tiene elevada la gastritis, medicamento para el dolor, no refiere nombre, solo que lo toma para el dolor de cabeza, piernas y huesos, el medicamento para las plaquetas que es inyectado, viene en ampollas, no recuerda nombre.

Paciente hace mención que hace 2 meses, no refiere fecha le indicaron que presentaba anemia, pero no le recetaron ningún medicamento, para el síntoma, solo come remolachas, toma Incaparina y come hierbas, también le indicaron que presentado diabetes neurótica, no toma ningún medicamento para este síntoma, porque no la refirieron a ninguna clínica para tratar el síntoma, solo le indicaron en la cita del lunes hace 8 días (17/06/2024), le indica médico que en el resultado del examen de la azúcar estaba en 120.

Paciente hace referencia que le recetaron el medicamento de Ponazic, no recuerda bien, como a principios de febrero 2024.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

- Sucralfato, toma 1 cucharada al día, después de cada comida, lo toma para la gastritis. (Continúa con tratamiento).
- Lansoprazol, no refiere gramos, toma 1 al día en ayunas, lo toma para la gastritis. (Interrumpido).
- Medicamento para el dolor, no refiere nombre ni gramos, lo toma cada 12 horas, para el dolor de cabeza, piernas y huesos. (Continúa con tratamiento).
- Medicamento en ampollas, no refiere nombre, solo que se lo debe de aplicar 1 cada 15 días, para las plaquetas. (Continúa con tratamiento).

HISTORIA MEDICA RELEVANTE:

- Paciente refiere que, desde hace 4 años, no refiere fecha, padece de gastritis por esta razón le recetan los medicamentos de Sucralfato y Lansoprazol, pero en la última cita que fue el lunes hace 8 días (17/06/2024), solo le brindaron el medicamento de Sucralfato porque no tenían Lansoprazol en la farmacia.
- Hace mención que hace 8 años, no refiere fecha, comenzó con dolores de huesos de pies a cabeza, toma medicamento para el dolor, no refiere nombre.

Paciente no acepta ser contactada ni a médico tratante, porque paciente refiere que lleva el control de su salud en casa.

Paciente refiere en la llamada que su fecha de nacimiento es el 21/04/1967, pero en la sección 10 se coloca la que indica en el CRM.

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 13 de agosto de 2024 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que le afecta su salud, el que no le brinden el medicamento cuando le corresponde, el 12 de agosto de 2024 fue a cita en Hematología y en farmacia no contaban con Ponazic.

La semana pasada del presente mes, agosto, no refiere fecha, se le bajaron las defensas y le dio neumonía, por lo que contando el 12 de agosto de 2024 hace 5 días, 07 de agosto de 2024, la paciente la paso muy mal en casa, porque sentía que le daba el chiflon (el aire muy fuerte al cuerpo) sentía que se le traspasaba a los huesos el aire, también presento mucho dolor de huesos, cabeza, le dio fiebre, le dio la tos y tenía flemas que se le atoraban en la tráquea (congestión de la tráquea), por lo que la paciente lo menciona porque fue algo duro y la paso mal esa noche antes de ir a cita, porque no podía respirar por lo que hija de la paciente le indica a paciente que fueran a cita por la mañana, no refiere fecha.

Por tal motivo fue a cita con un médico particular por la neumonía y le recetó Mucosolvan y antihistamínicos, por lo que por la noche paciente ya se comenzó a sentir mejor.

El 12 de agosto de 2024 fue a cita en el IGSS y le recetaron Jarabes para la voz.

La paciente aclara en esta llamada que comenzó tomando la dosis de 45 mg y que la dosis correcta de la reducción es de 15mg y no de 30mg como se había indicado anteriormente y que comenzó con esta nueva dosis hace 2 meses, no refiere fecha.

La paciente no cuenta con fecha de vencimiento y número de lote de Ponazic, porque no guardas las cajas y las descarta.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Jarabe Brobetos (Rowetos) de 120 ml, lo toma cada 8 horas, por lo que a las 9:00 de la mañana del 12 de agosto de 2024 se tomó las primeras cucharaditas.

Mucosolvan, lo tomaba 2 cucharadas cada 6 horas, para la neumonía.

Antihistamínicos, los tomaba cada 12 horas, para la neumonía.

La paciente acepta ser contactada y a médico tratante para futuros seguimientos.

La paciente refiere en la llamada que su fecha de nacimiento es el 21 de abril de 1967, pero se coloca la que indica en el CRM.

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

La paciente indica que el médico tratante le cambia la dosis de 30 mg a 15 mg, el médico no le indica el motivo de la reducción de dosis.

La paciente acepta ser contacta para futuros seguimientos.

Se coloca la fecha de inicio de tratamiento que indica el CRM.

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.

----- Esta nueva información fue recibida el 11 de febrero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Paciente refiere que fue a cita en Autonomía (lugar), hace 20 días, no indica fecha, pero no le brindan su receta (para retirar Ponazic), en la fecha indicada que fue hace 8 días y no tenían el medicamento (Ponazic) y causa de no estar tomando el medicamento, hace 2 semanas, no refiere fecha, ha presentado reacciones, como dolor de cabeza, náuseas, le da vahído, le están saliendo nuevamente las machas moradas en los brazos, en las piernas y glúteos, hace mención que no es en todo el cuerpo pero se le nota más en los brazos, piernas y rodillas, no se aplica ninguna crema, solo cuando toma su ducha se realiza palpado con el pashte (esponja) con agua caliente pero pasa aproximadamente de 5, 7 u 8 días con las manchas en la piel hasta que se le aclara, refiere que desde hace 8 días, no indica fecha, amanece con el paladar amargo, pero se lo calma tomando agua pura.

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.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Nauseol, no refiere gramos, lo toma cada 6 horas, para las náuseas. (Continúa con tratamiento). Ibuprofeno de 800 mg, lo toma cada 12 horas, para el dolor de cabeza. (Continúa con tratamiento).

Paciente acepta ser contactada para futuros seguimientos.

Paciente refiere que la fecha de inicio de tratamiento de Ponazic es el 8 de abril 2024, pero en la sección #23 se coloca la que indica en el CRM.

Paciente refiere en la llamada que su fecha de nacimiento es el 21/04/1967, pero en la sección #10 se coloca la que indica en el CRM.

Paciente indica que no cuenta con fecha de vencimiento y número de lote, porque no lo tiene a la mano, refiere que nos envirará la información por mensaje de whatsapp, se le brinda seguimiento pero no brinda respuesta

-----Esta nueva información fue recibida el 28 de mayo 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":

Reporte para Ponazic 15 mg.

Siente mordidas y picazon en la espalda, nauseas, dolor de cabeza y presenta fiebre (no menciona parametros)

Fecha de inicio: 04/2025 /

Requirió tratamiento: Si (Dr. del igss deja antihistaminicos no recuerda cual)

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

¿Considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? Si

En el documento fuente no refiere lote y fecha de vencimiento del medicamento. 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.

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

-----Esta nueva información fue recibida el 16 de junio 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":

Alergia

Fecha de inicio: 02/2025 Reguirió tratamiento: No

Resultado: En recuperación / resolución

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

Historia médica relevante:

1. Leucemia Mieloide Crónica - Inicio: 2014 - Término: NI - Continua: Si

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.

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

-----Esta nueva información fue recibida el 03 de julio 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" derivado de un seguimiento local:

Peso: 70 kg altura: 168 cm

Se obtienen la información acerca de los eventos serios: glóbulos blancos muy altos y sangrado nasal, la paciente indica que ya esta en recuperación de los mismos.

blancos muy altos Intensidad: Leve

Fecha de inicio: 03/2025 /

Resultado: En recuperación / resolución

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

Sangrado nasal

Intensidad: Leve 03/2025 /

Resultado: En recuperación / resolución

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

Se agrega fecha de inicio de tratamiento con Ponazic 15 mg - 01 de febrero de 2024.

Análisis de causalidad

Dolor de huesos / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

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

Diarrea / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado Fuente Método

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

Vómitos / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado Fuente Método

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

Apetito disminuido / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

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

Fiebre / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de cabeza / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Somnolencia / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dolor de corazón / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado Fuente Método

Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Cambio de coloración de las heces / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultad Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Globulos blancos muy altos / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Sangrado nasal / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Plaquetas bajas / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Anemia / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Dolor de huesos / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe

Dolor de cabeza / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado Fuente Método Resultado

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Relacionado Reporter

Globulos blancos muy altos / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado

Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Plaquetas bajas / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Anemia / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado

Método

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Disminución de la dosis de un fármaco / Ponazic 45mg Esperabilidad: No aplica

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Reporter

Diarrea / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No aplica

Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Vómitos / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No aplica Método

Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe

Apetito disminuido / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe

Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Fiebre / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Reporter Relacionado

Somnolencia / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No aplica Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Dolor de corazón / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Cambio de coloración de las heces / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No

Fuente Método Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe No relacionado

Sangrado nasal / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Disminución de la dosis de un fármaco / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No

aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Defensas bajas / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Neumonía / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

Flema / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Tos / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado Método

Resultado Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe

Resultado Fuente Método

Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe

Congestión en la tráquea / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado Método

Resultado Fuente

No relacionado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo

Dificultad para respirar / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado Método Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Defensas bajas / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Neumonía / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado Método Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Asofarma Centroamérica y Caribe

/ Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado Resultado Fuente Método

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Flema / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado

Tos

Resultado

Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Congestión en la tráquea / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado

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

Dificultad para respirar / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado

Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Omisión de dosis de un medicamento / Ponazic 45mg Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Omisión de dosis de un medicamento / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No

aplica Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

Siente mordidas y picazón en la espalda / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Náusea / Ponazic 45mg Esperabilidad: Esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Siente mordidas y picazón en la espalda / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad:

No esperado Fuente Método Resultado

Reporter Relacionado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Náusea / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: Esperado

Fuente

Relacionado Reporter

Escala de Probabilidad de Naranjo Asofarma Centroamérica y Caribe Posible

Alergia / Ponazic 45mg Esperabilidad: No esperado

Fuente Método Resultado Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionado

Alergia / Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

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

No.

Ponazic 45mg (PONATINIB) Nombre

Presentación

Formulación Comprimido, recubierto

Lote / Vencimiento

1) 45 mg al día / Dosis diaria

2) 15 mg cada 24 horas /

1) Oral Vía de administración

2)

1) Desde: 08/02/2024 Hasta: UNK Fechas del tratamiento

2) Desde: UNK Hasta: UNK

1) CONTINUA Duración 2) CONTINUA

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

(v28.0)

Acción tomada Dosis reducida

No.

Nombre Ponazic 15 mg, Ponatinib comprimidos. (PONATINIB)

PONAZIC 15 MX X 30 CMR X 1 FCO Presentación

Formulación Comprimido, recubierto Lote / Vencimiento

Duración

1) 30 mg al día. / Dosis diaria

2) 15 mg al día /

Vía de administración

1) Oral 2) Oral

Fechas del tratamiento

1) Desde: 01/02/2024 Hasta: UNK 2) Desde: UNK/02/2024 Hasta: UNK

1) CONTINUA

2) CONTINUA

1) Leucemia Mieloide Crónica (MedDRA LLT: Leucemia mieloide crónica - 10009013 Indicaciones

(v28.0))

Acción tomada Dosis reducida

22. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y FECHAS DE ADMINISTRACIÓN (excluir aquellos usados para tratar la reacción) (cont.)

No.

Nombre Aspirinita No especificado Formulación Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK Acción tomada No especificado

No.

Nombre Sucralfato Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada No especificado

No.

Nombre Lansoprazol Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada No especificado

No.

Medicamento para el dolor Nombre

Formulación No especificado No especificado Fechas del tratamiento Acción tomada No especificado

No.

Medicamento en ampollas Nombre Formulación No especificado

Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada No especificado

No.

Jarabe Brobetos (Rowetos) 120mL

No especificado Formulación

Fechas del tratamiento Desde: 12/08/2024 Hasta: UNK

Acción tomada Dosis no modificada

No.

Nombre Mucosolvan No especificado Formulación Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No.

Nombre Antihistamínico Formulación No especificado Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK

Acción tomada Desconocido

No. 9 Nombre Nauseol Formulación No especificado Desde: UNK Hasta: UNK Fechas del tratamiento Acción tomada Dosis no modificada

No.

Nombre Ibuprofeno de 800 mg Formulación No especificado

Fechas del tratamiento Desde: UNK Hasta: UNK Acción tomada Dosis no modificada

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

Infarto (MedDRA LLT: Infarto - 10061216 (v28.0))
Diabetes (MedDRA LLT: Diabetes - 10012594 (v28.0)) Desde: 07/2023
Neuropatía (MedDRA LLT: Neuropatía - 10029328 (v28.0)) Desde: 07/2023
Pérdida de peso (MedDRA LLT: Adelgazamiento - 10024849 (v28.0))
Gastritis (MedDRA LLT: Gastritis - 10017853 (v28.0))
Dolores de huesos de pies a cabeza (MedDRA LLT: Dolor óseo - 10006002 (v28.0))
Leucemia mieloide crónica (MedDRA LLT: Leucemia mieloide crónica - 10009013 (v28.0)) Desde: 2014

No informado