

<b>REPORTE DE SOSPECHA DE REACCIÓN ADVERSA</b>													

**I. INFORMACIÓN DE LA REACCIÓN ADVERSA**

1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS	2. FECHA DE NACIMIENTO			2a. EDAD	3. SEXO	4-6 INICIO DE LA REACCIÓN			8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN
DMEV	HN	Día	Mes	Año	27 Años	F	Día	Mes	Año	
		18	6	1998					UNK	

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

1) Hospitalización (MedDRA LLT: Hospitalización - 10054112 (v28.0)) - Desconocido  
 2) Cuadros de Fatiga extrema (MedDRA LLT: Fatiga - 10016256 (v28.0)) - Desconocido  
 3) Taquicardia (MedDRA LLT: Taquicardia - 10043071 (v28.0)) - Desconocido  
 4) Desvanecimientos (MedDRA LLT: Desmayo - 10016167 (v28.0)) - Desconocido  
 5) Pérdida de fuerza en brazos y piernas (MedDRA LLT: Pérdida de fuerza - 10042174 (v28.0)) - Desconocido  
 6) Crisis de epilepsia (MedDRA LLT: Crisis epiléptica - 10015052 (v28.0)) - Desconocido  
 7) Ansiedad (MedDRA LLT: Ansiedad - 10002855 (v28.0)) - Desconocido  
 8) Estrés (MedDRA LLT: Estrés - 10042209 (v28.0)) - Desconocido  
 9) Convulsiones (MedDRA LLT: Convulsiones - 10010914 (v28.0)) - Desconocido  
 10) Paranoia (MedDRA LLT: Paranoia - 10033864 (v28.0)) - Desconocido  
 11) Alucinaciones (MedDRA LLT: Alucinaciones - 10019077 (v28.0)) - Desconocido  
 12) Demencia (MedDRA LLT: Demencia NEOM - 10012290 (v28.0)) - Desconocido

Este caso fue recibido el 23 de agosto de 2025 por medio de un formulario electrónico a través de la

MUERTE DEL PACIENTE  
 CAUSA (O PROLONGA) UNA HOSPITALIZACIÓN  
 DISCAPACIDAD O INCAPACIDAD SIGNIFICATIVA O PERSISTENTE  
 AMENAZA DE VIDA  
 ANOMALÍA CONGÉNITA  
 OTRA CONDICIÓN MÉDICA IMPORTANTE

**II. INFORMACIÓN DEL MEDICAMENTO SOSPECHOSO**

<b>14. MEDICAMENTO SOSPECHOSO (incluir nombre genérico)</b> 1) BRIVAXON 50 mg (Brivaracetam) Comprimido, recubierto - Desconocido 2) PARMITAL 0.25 mg (Diclorhidrato de pramipexol monohidrato) Comprimido - Desconocido 3) LACOTEM 100 mg (Lacosamide) Comprimido, recubierto - Desconocido		<b>20. LA REACCIÓN, ¿CEDIÓ AL SUSPENDER EL MEDICAMENTO?</b> <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA
<b>15. DOSIS DIARIA</b> 1) Desconocida /	<b>16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN</b> 1) Desconocido	<b>21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?</b> <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA
<b>17. INDICACIÓN(ES)</b> 1) Indicación desconocida (MedDRA LLT: Uso de un fármaco para una indicación desconocida - 10057097 (v28.0))		
<b>18. FECHAS DE TRATAMIENTO</b> 1) Desde: UNK Hasta: UNK	<b>19. DURACION DEL TRATAMIENTO</b> 1) Desconocido	

**III. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y ANTECEDENTES RELEVANTES**

<b>22. TRATAMIENTO(S) CONCOMITANTE(S) Y FECHAS DE ADMINISTRACIÓN (excluir aquellos usados para tratar la reacción)</b> Epival er 250 mg (Desconocido) Desde: UNK Hasta: UNK Alacir (Desconocido) Desde: UNK Hasta: UNK
<b>23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc)</b> Tomografía (MedDRA LLT: Tomografía computarizada - 10010234 (v28.0)) Electroencefalogramas (MedDRA LLT: Electroencefalograma anormal - 10000130 (v28.0)) Resonancia de cuello (MedDRA LLT: Resonancia magnética de cuello - 10083140 (v28.0))

**IV. INFORMACIÓN DEL FABRICANTE**

<b>24a. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL FABRICANTE</b> Asofarma Centroamérica y Caribe 13 Calle 3-40 Zona 10 Edificio Atlantis		<b>26-26a. NOMBRE Y DIRECCION DEL NOTIFICADOR</b> Dunia Valesca Valle Santos Colonia Moderna, San Pedro Sula Departamento de Cortés, Honduras	
		<b>24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE</b> HN-ADIUM-HN-0334-20250823 (0)	
<b>24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE</b> 23/08/2025		<b>24d. FUENTE DEL REPORTE</b> <input type="checkbox"/> ESTUDIO <input type="checkbox"/> LITERATURA <input type="checkbox"/> PROFESIONAL DE LA SALUD <input type="checkbox"/> AUTORIDAD <input checked="" type="checkbox"/> OTRO	
<b>FECHA DE ESTE REPORTE</b> 25/08/2025 18:30		<b>25a. TIPO DE REPORTE</b> <input checked="" type="checkbox"/> INICIAL <input type="checkbox"/> SEGUIMIENTO	

Información sobre la reacción (cont.)

No.	1
Reacción	Hospitalización (MedDRA LLT: Hospitalización - 10054112 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	Serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	2
Reacción	Cuadros de Fatiga extrema (MedDRA LLT: Fatiga - 10016256 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	3
Reacción	Taquicardia (MedDRA LLT: Taquicardia - 10043071 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	4
Reacción	Desvanecimientos (MedDRA LLT: Desmayo - 10016167 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	5
Reacción	Perdida de fuerza en brazos y piernas (MedDRA LLT: Pérdida de fuerza - 10042174 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	6
Reacción	Crisis de epilepsia (MedDRA LLT: Crisis epiléptica - 10015052 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	7
Reacción	Ansiedad (MedDRA LLT: Ansiedad - 10002855 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	2030
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	8
Reacción	Estrés (MedDRA LLT: Estrés - 10042209 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	9
Reacción	Convulsiones (MedDRA LLT: Convulsiones - 10010914 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido

No. 10  
Reacción Paranoia (MedDRA LLT: Paranoia - 10033864 (v28.0))  
Fecha de inicio UNK  
Fecha de término UNK  
Seriedad No serio  
Resultado Desconocido  
Continúa Desconocido

No. 11  
Reacción Alucinaciones (MedDRA LLT: Alucinaciones - 10019077 (v28.0))  
Fecha de inicio UNK  
Fecha de término UNK  
Seriedad No serio  
Resultado Desconocido  
Continúa Desconocido

No. 12  
Reacción Demencia (MedDRA LLT: Demencia NEOM - 10012290 (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 fue recibido el 23 de agosto de 2025 por medio de un formulario electrónico a través de la herramienta Jazz Safety del Programa de Acceso Comercial "ASOFARMA TE CUIDA" de un paciente de 27 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento:

1. Brivaxon 50 mg comprimidos recubiertos a una dosis, indicación e inicio de terapia desconocido
2. Lacotem 50 mg comprimidos recubiertos a una dosis, indicación e inicio de terapia desconocido
3. Parmital 0.25 mg comprimidos a una dosis, indicación e inicio de terapia desconocido

Grupo etario: Adulto  
Peso (kg): 72,50 - Altura (cm): 162

Nombre del evento adverso: Cuadros de fatiga extrema

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: Taquicardia

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: Desvanecimiento

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: Pérdida de fuerza en brazos y piernas

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: Hospitalización

Serio: Sí (causa una hospitalización o prolonga el tiempo de hospitalización)

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: crisis de epilepsia

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: Ansiedad

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: estrés

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: convulsiones

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: paranoia

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: alucinaciones

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

Nombre del evento adverso: demencia

Serio: No

Inicio / Término: UNK

Resultado: Desconocido

¿El notificador considera que el signo o síntoma experimentado está relacionado con el producto administrado? No

1- Notificador indica que la paciente pesa 160 libras, se realiza la conversión a 72.5kg.

2- Notificador menciona que en enero del 2025 empezaron los padecimientos

3- Notificador comenta que después de consumir los medicamentos "Parmital 0.25mg, Lacotem 100mg, Brivaxon 50 mg" se han agravado los padecimientos.

4- Notificador no puede confirmar cuales padecimientos suceden antes o después de consumir los medicamentos "Parmital 0.25mg, Lacotem 100mg, Brivaxon 50 mg" .

4 - Notificador menciona que la paciente esta siendo tratada por "non Epileptic myoclonus".

5- Notificador indica que sospechan que los padecimientos de "cuadros de fatiga extrema, taquicardia, desvanecimiento, perdida de fuerza en brazos y piernas, hospitalización, crisis de epilepsia, ansiedad, estrés, convulsiones, paranoilla, alucinaciones y demencia" son efectos secundarios por la vacuna del covid.

6- Notificador no brinda fecha de cuando se detecto "non Epileptic myoclonus" y de cuando se realizaron los procedimientos de "tomografías , resonancias de cuello, columna y cerebro , electroencefalogramas".

7- Notificador no conoce los detalles de los medicamentos que consume la paciente.

8- Notificadora indica que depende de que medicamento consuma la paciente el efecto secundario puede variar.

9 - Notificador no cuenta con información sobre los eventos "cuadros de fatiga extrema, taquicardia, desvanecimiento, perdida de fuerza en brazos y piernas, hospitalización, crisis de epilepsia, ansiedad, estrés, convulsiones, paranoilla, alucinaciones y demencia".

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

#### HISTORIA MÉDICA

1. Tomografía - Inicio: NI - Término: NI - Continua: NI

2. Electroencefalogramas - Inicio: NI - Término: NI - Continua: NI

3. Resonancia de cuello - Inicio: NI - Término: NI - Continua: NI

4. Resonancia de columna - Inicio: NI - Término: NI - Continua: NI

5. Resonancia de Cerebro - Inicio: NI - Término: NI - Continua: NI

6. non Epileptic myoclonus - Inicio: NI - Término: NI - Continua: NI

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Epival er 250 mg

Alacir

Disorel

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

El Paciente o familiar u otro no-profesional de la salud acepta que se le contacte para futuros seguimientos y a su médico tratante (no brinda datos).

Este caso es recibido el 23 de agosto de 2025 y se reporta el 25 de agosto 2025 (día siguiente hábil), según SOP

**Análisis de causalidad****Cuadros de Fatiga extrema / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Taquicardia / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Desvanecimientos / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Perdida de fuerza en brazos y piernas / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Hospitalización / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No aplica

Fuente	Método	Resultado
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe		No aplica

**Crisis de epilepsia / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Ansiedad / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: Esperado

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

**Estrés / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Convulsiones / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Paranoia / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Alucinaciones / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Demencia / BRIVAXON 50 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Cuadros de Fatiga extrema / PARMITAL 0.25 mg** Esperabilidad: No esperado

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

**Taquicardia / PARMITAL 0.25 mg** Esperabilidad: No esperado

<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Desvanecimientos / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Perdida de fuerza en brazos y piernas / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Hospitalización / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe		No aplica
<b>Crisis de epilepsia / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Ansiedad / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Estrés / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Convulsiones / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Paranoia / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Alucinaciones / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Demencia / PARMITAL 0.25 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Cuadros de Fatiga extrema / LACOTEM 100 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Taquicardia / LACOTEM 100 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Desvanecimientos / LACOTEM 100 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado
<b>Perdida de fuerza en brazos y piernas / LACOTEM 100 mg</b>	Esperabilidad: No esperado	

<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	<b>Resultado</b>
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Hospitalización / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No aplica		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe		No aplica

<b>Crisis de epilepsia / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Ansiedad / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Estrés / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Convulsiones / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Paranoia / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Alucinaciones / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

<b>Demencia / LACOTEM 100 mg</b> Esperabilidad: No esperado		<b>Resultado</b>
<b>Fuente</b>	<b>Método</b>	
Notificador		No relacionado
Asofarma Centroamérica y Caribe	Escala de Probabilidad de Naranja	No relacionado

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

No.	1
Nombre	BRIVAXON 50 mg (Brivaracetam)
Presentación	BRIVAXON 50 MG x 30 CMP
Formulación	Comprimido, recubierto
Lote / Vencimiento	/
Dosis diaria	1) Desconocida /
Vía de administración	1) Desconocido
Fechas del tratamiento	1) Desde: UNK Hasta: UNK
Duración	1) Desconocido
Indicaciones	1) Indicación desconocida (MedDRA LLT: Uso de un fármaco para una indicación desconocida - 10057097 (v28.0))
Acción tomada	Desconocido

No.	2
Nombre	PARMITAL 0.25 mg (Diclorhidrato de pramipexol monohidrato)
Presentación	PARMITAL 0.25 MG x 30 CMP x 3 BLT
Formulación	Comprimido
Lote / Vencimiento	/
Dosis diaria	1) Desconocido /
Vía de administración	1) Desconocido
Fechas del tratamiento	1) Desde: UNK Hasta: UNK
Duración	1) Desconocido
Indicaciones	1) Indicación desconocida (MedDRA LLT: Uso de un fármaco para una indicación desconocida - 10057097 (v28.0))

Acción tomada	Desconocido
No.	3
Nombre	LACOTEM 100 mg (Lacosamide)
Presentación	LACOTEM 100 MG x 30 CMP x 3 BLT
Formulación	Comprimido, recubierto
Lote / Vencimiento	/
Dosis diaria	1) Desconocido /
Vía de administración	1) Desconocido
Fechas del tratamiento	1) Desde: UNK Hasta: UNK
Duración	1) Desconocido
Indicaciones	1) Indicación desconocida (MedDRA LLT: Uso de un fármaco para una indicación desconocida - 10057097 (v28.0))
Acción tomada	Desconocido

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

No.	1
Nombre	Epival er 250 mg
Formulación	Desconocido
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	Desconocido

No.	2
Nombre	Alacir
Formulación	Desconocido
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	Desconocido

No.	3
Nombre	Disorel
Formulación	Desconocido
Fechas del tratamiento	Desde: UNK Hasta: UNK
Acción tomada	Desconocido

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

Tomografía (MedDRA LLT: Tomografía computarizada - 10010234 (v28.0))  
 Electroencefalogramas (MedDRA LLT: Electroencefalograma anormal - 10000130 (v28.0))  
 Resonancia de cuello (MedDRA LLT: Resonancia magnética de cuello - 10083140 (v28.0))  
 Resonancia de columna (MedDRA LLT: Resonancia magnética de la columna vertebral - 10083133 (v28.0))  
 Resonancia de Cerebro (MedDRA LLT: Resonancia magnética cerebral - 10083128 (v28.0))  
 non Epileptic myoclonus (mioclonía no epiléptica) (MedDRA LLT: Mioclono - 10028622 (v28.0))

No informado