

<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
NPR	NI	Día	Mes	Año	71 Años	F	Día	Mes	Año	
		26	4	1953			11	03	2024	

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

1) Deshidratación (MedDRA LLT: Deshidratación - 10012174 (v28.0)) - En recuperación / resolución  
 2) Dolor en el esófago (MedDRA LLT: Dolor - 10000424 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso  
 3) Estreñimiento (MedDRA LLT: Estreñimiento - 10010774 (v28.0)) - Desconocido  
 4) Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0)) - Desconocido  
 5) Pérdida de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso  
 6) Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0)) - Recuperado / resuelto  
 7) Adormecimiento de piernas (MedDRA LLT: Adormecimiento - 10013649 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso  
 8) No tiene apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso  
 9) Cólico en la parte baja del abdomen (MedDRA LLT: Cólico abdominal - 10000055 (v28.0)) - No recuperado / no resuelto / en curso

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) Verzenio de 150 mg, Abemaciclib, (ABEMACICLIB) Comprimido, recubierto - Lote: D0669613 - Vencimiento: UNK/04/2026 - Dosis no modificada		<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) 150 mg al día. / - 150 mg 2 tabletas en la	<b>16. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN</b> 1) Oral - Oral	<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) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (v28.0))		
<b>18. FECHAS DE TRATAMIENTO</b> 1) Desde: 28/02/2025 Hasta: UNK - Desde:	<b>19. DURACION DEL TRATAMIENTO</b> 1) CONTINUA - CONTINUA	

**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> Letrozol Anexum
<b>23. OTROS ANTECEDENTES RELEVANTES (ej. otros diagnósticos, alergias, embarazo con fecha de última menstruación, etc)</b> Desviación de la columna vertebral (MedDRA LLT: Desviación de la columna vertebral - 10011648 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK Cáncer en la columna, cadera, en la cabeza del fémur de acetato y de la pelvis, (MedDRA LLT: Cáncer óseo metastásico -

**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> Nicaragua
	<b>24b. No. DE CONTROL DEL FABRICANTE</b> NI-ADIUM-NI-0024-20250304 (4)
<b>24c. FECHA DE RECEPCIÓN POR EL FABRICANTE</b> 25/06/2025	<b>24d. FUENTE DEL REPORTE</b> <input checked="" type="checkbox"/> ESTUDIO <input type="checkbox"/> LITERATURA <input type="checkbox"/> PROFESIONAL DE LA SALUD <input type="checkbox"/> AUTORIDAD <input type="checkbox"/> OTRO
<b>FECHA DE ESTE REPORTE</b> 03/07/2025 07:49	<b>25a. TIPO DE REPORTE</b> <input type="checkbox"/> INICIAL <input checked="" type="checkbox"/> SEGUIMIENTO

Información sobre la reacción (cont.)

No.	1
Reacción	Deshidratación (MedDRA LLT: Deshidratación - 10012174 (v28.0))
Fecha de inicio	03/04/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	Serio
Resultado	En recuperación / resolución
Continúa	Si
No.	2
Reacción	Dolor en el esófago (MedDRA LLT: Dolor - 10000424 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	3
Reacción	Estreñimiento (MedDRA LLT: Estreñimiento - 10010774 (v28.0))
Fecha de inicio	11/03/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	4
Reacción	Dolor de estómago (MedDRA LLT: Dolor de estómago - 10000429 (v28.0))
Fecha de inicio	11/03/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	Desconocido
Continúa	Desconocido
No.	5
Reacción	Perdida de apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))
Fecha de inicio	11/03/2024
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	6
Reacción	Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0))
Fecha de inicio	25/03/2025
Fecha de término	26/03/2025
Seriedad	No serio
Resultado	Recuperado / resuelto
Continúa	No
No.	7
Reacción	Adormecimiento de piernas (MedDRA LLT: Adormecimiento - 10013649 (v28.0))
Fecha de inicio	26/03/2025
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	8
Reacción	No tiene apetito (MedDRA LLT: Falta de apetito - 10003017 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si
No.	9
Reacción	Cólico en la parte baja del abdomen (MedDRA LLT: Cólico abdominal - 10000055 (v28.0))
Fecha de inicio	UNK
Fecha de término	UNK
Seriedad	No serio
Resultado	No recuperado / no resuelto / en curso
Continúa	Si

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

Este caso fue recibido el 04 de marzo 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" de un paciente de 71 años de sexo femenino que comenzó tratamiento con el medicamento Verzenio 150 mg comprimidos recubiertos a una dosis de 150 mg al día (dosificación fuera de indicación) para la indicación cáncer de mama (continúa con el medicamento).

Paciente refiere que inicio con tratamiento de Verzenio el 28 de febrero 2025, pero por indicación de la doctora inició a tomar 1 capsula al día, porque paciente acaba de pasar un proceso muy difícil (Refiriéndose a las radioterapias), porque inicio con radiaciones hace 10 días, no refiere fecha. y le dieron 3 radiaciones muy fuertes, porque presenta cáncer en la columna, cadera, en la cabeza del fémur de acetato y de la pelvis, ha estado muy delicada porque a causa de las radiaciones se le quemó el esófago, el estómago, presenta diarreas y cuando recibió la primera radioterapia el 24 de febrero 2025 y le dio vómitos por un día comenta que el 25/02/2025 tuvo cita con el radiólogo también casusa de las radiaciones le ha causado muchos dolores asume que para su cuerpo ha sido demasiado y no ha podido soportar más el Verzenio, hace mención que una de las Algologa (refiriéndose al médico), le indicó a paciente que en 10 días, se iba a mejorar de la quemadura del esófago, como también el 28/02/2025, tuvo cita con 3 Oncólogos y le explicaron del medicamento de Verzenio y brindaron indicaciones para que su esófago y estómago vuelva a la normalidad (no brinda más detalles), paciente comenta que ha sido muy agudo, refiriéndose que ha estado muy delicada del esófago y el estómago por las radiaciones y el 04/03/2025 continua con demasiado dolor en el esófago y por tal motivo no ha tomado la dosis que le corresponde de Verzenio, comenta que la próxima semana (10 de marzo 2025) le indicó doctora que iniciará a tomar Verzenio 2 dosis al día, 1 en la mañana y otra en la tarde, pero paciente desconoce si aguantará a tomar la dosis de esta manera, porque ha estado muy delicada y ha estado curándose de la quemadura en el esófago y el estómago, toma medicamentos para poder curarse porque si no se restablece (cura), no va poder comer ni levantarse.

- Hace mención que actualmente esta en Managua y Matagalpa (lugar) recibiendo tratamientos (No indica cuales).

### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

- Letrozol de 2.5 mg, lo toma 1 pastilla todos los días, porque es un bloqueador del cáncer por estrógeno, lo debe de tomar de por vida, porque impide que produzca estrógeno, no recuerda la fecha en la cual fue recetada. (Continúa con tratamiento).
- Anexum de 40 mg, lo toma en la mañana 1 anexun (dosis) de 40, luego a la hora el Ulcogant, (Sucrato), de 1 gramos sobre 5 ml, para el dolor de la quemadura del esófago. (Continúa con tratamiento).
- Tramadol y Nolvalgina (Dipirona), se los recetó el Algologo y lo debe de tomar 3 veces al día, pero actualmente no se lo toma de esta manera, porque ya toma demasiados (medicamentos), por lo que por decisión propia los toma 1 en el día y otra antes de acostarse porque los dolores en la columna son muy fuertes porque la tiene desviada y por la quemadura que tiene en el esófago lo toma de esa manera o trata de tomarlo lo menos que pueda solo si tiene el dolor muy aguado lo toma, pero el doctor la indicó a paciente que no debe de dejar que le dolor se apodere de ella porque si no es más difícil que se quite.

Metamucil, no indica dosis ni gramos, lo tomaba por el estreñimiento, pero por orden de doctora lo descontinuo cuando inicio con Verzenio. (Descontinuado).

- Losertán NK de 50 mg y Verapamilo de 80 mg, los toma 1 en la mañana y 1 en la noche para la presión alta. (Continúa con tratamiento).
- Fulbestran, no indica gramos, solo que se lo aplican 1 vez al mes, porque es un bloqueador de estrógenos y el día 05 de marzo de 2025, comenta que tiene cita para que le entreguen el medicamento, no recuerda la fecha en la cual inicio a utilizar el Fulbestran. (Continúa con tratamiento).

### HISTORIA MÉDICA RELEVANTE

La paciente refiere que hace muchos años, no refiere fecha, presenta la columna bastante desviada y tiene 2 vertebras que no están en su lugar, pero a causa de que hace aproximadamente 2 años, recibió 16 quimioterapias se le agudizo (empeoro) el dolor, por lo que toma Tramadol y Novalgina.

Ella refiere que presenta cáncer en la columna, cadera, en la cabeza del fémur de acetato y de la pelvis, pero los cánceres estuvieron dormidos por 6 meses, pero actualmente se le reactivo, por tal motivo recibió radioterapias.

Ella hace mención que presenta diarreas a causa de las radiaciones e incluso antes de presentar diarrea tomaba Metamucil porque padecía de estreñimiento y no podía ir al baño, pero con eso estaba muy bien, porque no le dieron diarreas ni vómitos con las quimioterapias.

Ella comenta que padece de hipertensión (presión alta), hace 30 años, no refiere fecha exacta, por lo que toma Losertán y Verapamilo, pero siempre mantiene las presiones más o menos controladas con los medicamentos o si de vez en cuando que se le suba la presión o que tenga un problema.

Lote: 0669613

Fecha de vencimiento: 04/2026

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. El notificador no provee la relación causal entre el/los eventos adversos y el/los medicamentos.

La paciente acepta que se le contacte para futuros seguimientos, pero no acepta que se contacte al médico para futuros seguimientos.

-----Esta nueva información fue recibida el 12 de marzo 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" derivada de un seguimiento solicitado por el licenciante:

En la llamada realizada a la paciente nos confirma que es Losartán MK y y Fulvestrant. En el reporte anterior se describieron los medicamentos como los indicó la paciente en la llamada.

#### Información adicional recibida:

La paciente refiere que el 11 de marzo de 2025 a las 2:00 am, tuvo que tomar Metamucil, como se lo indicó el gastroenterólogo, lo cual toma 1 cucharada de Metamucil en un vaso de 8 onzas, con 8 onzas de agua, para poder ir al baño, porque hasta el apetito estaba perdiendo, el cual solo lo tomó esa vez y al tomarlo por la mañana cuando se levanto pudo ir al baño a defecar y estuvo tranquila, porque antes no podía ir a defecar y estuvo así por mucho rato. Comenta que desde que toma Verzenio no le ha dado diarrea, sino al contrario le causó estreñimiento y el 12 de marzo de 2025 no pudo ir al baño y siempre va por la mañana (a defecar), por lo que el estómago no lo aguantaba le duele y no ha tomado el Metamucil nuevamente desde el 11 de marzo de 2025 en la madrugada.

La paciente desconoce si por algún inconveniente pueda tomar el Metamucil junto con Verzenio para poder ir al baño porque se encuentra estreñida. Indica que siempre ha tomado el Metamucil y adicional toma muchos medicamentos, uno de ellos para el corazón, una pastilla para el cáncer que es Letrozol que es para controlar los estrógenos.

Ella comenta que la Oncóloga le indicó que tomara Metamucil asumiendo que a la paciente le iba a dar diarrea dependiendo del organismo de cada persona, pero no le ha dado diarrea.

Ella comenta que no tiene cita con Oncóloga sino hasta a finales de marzo de 2025 para poder indicarle de los síntomas antes mencionados, solo tiene cita con el Oncólogo Ortopedista el 20 de marzo de 2025 y ese día consultará si puede tomar el Metamucil para poder ir al baño, aunque esté tomando Verzenio, pero asume que el Oncólogo le vaya a brindar información sobre si puede tomar Metamucil para ir al baño.

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

-----Esta nueva información fue recibida el 26 de marzo de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

La paciente refiere que casi siempre presenta diarrea por las noches, por tal motivo hace mención que le cuesta levantarse (al día siguiente), pero el día marzo 25, 2025 presentó diarreas desde las 12 de la media noche, luego a cada hora e incluso el día marzo 26, 2025 a presentado 8 veces abundantes diarreas, por lo que se siente alarmada porque las piernas se le duermen, todo lo que come va para afuera (por las diarreas), por lo que marzo 26, 2025 se tomó la mitad de una Alka-AD. (Resultados del evento adverso de las diarreas: Comenta que el marzo 26, 2025, al medio día se siente recuperada).

Ella hace mención que por motivos de las diarreas que ha presentado desde el marzo 25, 2025 y el marzo 26, 2025, las piernas se le duermen, no tiene apetito, ha estado tomando bastantes sueros, no ha almorzado, por lo que verificará si come pollo asado, pero le da miedo comer cualquier cosa porque le da diarrea. (Resultado del evento adverso: las piernas se le duermen y no tiene apetito; no recuperado /no resuelto).

Ella hace mención que presenta mucho malestar de diarrea, por lo que hace una semana y media toma Verzenio 150 mg, 2 pastillas en la noche, porque asume que si toma 1 en la mañana y otra en la noche pasará todo el día con diarreas. Comenta que médico no le indicó como debía tomar el medicamento de Verzenio.

La paciente comenta que tiene cita programada con la nutricionista el día jueves 27 de marzo de 2025.

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Alka-AD, no indica gramos, lo toma hace 4 días la mitad (de una tableta), pero asume que no le hizo efecto y en marzo 26, 2025, también tomó la mitad (de una tableta), comenta que le da miedo que le haga daño, hace mención que consultó con 2 médicos (hace 1 semana consultó con el primero médico que es su hermana y en marzo 26, 2025 le consultó al segundo médico Internista que es su sobrina) y le indicaron que podía tomar la mitad, pero que no lo puede tomar (entera o mucho), porque los intestinos se pueden paralizar. (Continúa con tratamiento).

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. El notificador no provee la relación causal entre el/los eventos adversos y el/los medicamentos.

La paciente acepta que se le contacte para futuros seguimientos, pero no acepta que se le contacte a su médico tratante.

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

Paciente reporta que desde que inició a tomar Verzenio, empezó con la diarrea. Indica que a finales de marzo estuvo con mucha diarrea y no recuerda bien en qué fecha exacta fue (cree que el 03 de abril de 2025) que estuvo hospitalizada por deshidratación y le colocaron suero. Estuvo en el hospital dos horas pero indica que desde que salió del hospital ha tenido dolor de estómago (lo describe como cólico en la parte baja del abdomen). Indica que desde los primeros días de abril está tomando loperamida de la siguiente forma: la mitad de 1 pastilla a media mañana y la mitad de 1 pastilla en la noche, la está tomando de esta forma por indicación de su médico. (Resultado del evento - diarrea y deshidratación: en recuperación / resuelto) (Resultado del evento - dolor de estómago: no recuperado / no resuelto)

Paciente indica que actualmente no tiene apetito. (Resultado del evento: no recuperado / no resuelto)

Lote D669613 , vence abril 2026.

#### MEDICAMENTOS CONCOMITANTES

Esomeprazol  
Fulvestran  
Verapamilo  
Losartan  
Bromazepam  
Tramadol  
Loperamida

#### HISTORIA MÉDICA RELEVANTE

Presión alta: indica que ha tenido presión alta y que tuvo un infarto.  
Problemas de columna: indica que tuvo un accidente y a raíz de esto.  
Osteoporosis

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. El notificador no provee la relación causal entre el/los eventos adversos y el/los medicamentos.

Paciente acepta ser contactada

Este caso es recibido 11 de abril de 2025 y se reporta el 14 de abril de 2025 (día siguiente hábil), según SOP corporativos.

-----El 25 de junio de 2025, tras tres intentos de contacto con el notificador derivado de solicitud de seguimiento solicitado por el Licenciante Lilly, se confirma que no es posible obtener más información.

Los intentos de contacto fueron llevados a cabo de la siguiente manera:

1. 25 de abril de 2025
2. 26 de mayo de 2025
3. 20 de junio de 2025.

#### Análisis de causalidad

**Dolor en el esófago / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: No esperado

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

**Estreñimiento / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: No esperado

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

**Dolor de estómago / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: No esperado

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

**Perdida de apetito / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: Esperado

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

**Diarrea / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: Esperado

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

**Adormecimiento de piernas / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: No esperado

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

**Deshidratación / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: No esperado

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

**No tiene apetito / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: Esperado

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

**Cólico en la parte baja del abdomen / Verzenio de 150 mg, Abemaciclib,** Esperabilidad: No esperado

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

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

No.	1
Nombre	Verzenio de 150 mg, Abemaciclib, (ABEMACICLIB)
Presentación	VERZENIO 150 X 14 X BLT
Formulación	Comprimido, recubierto
Lote / Vencimiento	D0669613
Dosis diaria	1) 150 mg al día. / 2) 150 mg 2 tabletas en la noche (300 mg al día). /
Vía de administración	1) Oral 2) Oral
Fechas del tratamiento	1) Desde: 28/02/2025 Hasta: UNK 2) Desde: 28/02/2025 Hasta: UNK
Duración	1) CONTINUA 2) CONTINUA
Indicaciones	1) Cáncer de mama (MedDRA LLT: Cáncer de mama - 10006187 (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	Letrozol
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	2
Nombre	Anexum
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	3
Nombre	Tramadol y Nolvalgina (Dipirona)
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	4
Nombre	Metamucil
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Droga suspendida

No.	5
Nombre	Losartán MK
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	6
Nombre	Fulvestran
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	7
Nombre	Ulcogant
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	8
Nombre	Verapamilo
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	9
Nombre	Alka-AD
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	No especificado

No.	10
Nombre	Esomeprazol
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	11
Nombre	Bromazepam
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

No.	12
Nombre	Loperamida
Formulación	No especificado
Fechas del tratamiento	No especificado
Acción tomada	Desconocido

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

Desviación de la columna vertebral (MedDRA LLT: Desviación de la columna vertebral - 10011648 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK

Cáncer en la columna, cadera, en la cabeza del fémur de acetato y de la pelvis, (MedDRA LLT: Cáncer óseo metastásico - 10055101 (v28.0))

Diarrea (MedDRA LLT: Diarrea - 10012727 (v28.0)) Desde: UNK Hasta: UNK

Hipertensión (MedDRA LLT: Hipertensión - 10020772 (v28.0))

Osteoporosis (MedDRA LLT: Osteoporosis - 10031282 (v28.0))

Infarto (MedDRA LLT: Infarto NEOM - 10021762 (v28.0))

No informado