																				FC	ORMA	тос	CIOMS
					_																		
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RI	EACCI(ÓN AD	VERS	A																		
																			\Box				
		I. INFO	RMAG	TIÓN I)E.L.	ARE	CAC	CIO	ÍΝ)VF	RS	SA						_		<u>!</u>		
						EDAD	3. SEXO			4-6 INICIO DE LA REACCIÓ						IÓN	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUE CORRESPONDA CON LA REACCIÓN						
BJFM NI Día				Año 2015		10 ños		F		Día 03		Τ	Mes		Año 2025					Lite		`	
7+13 DESCRIBA LA(S) RI 1) Resistencia a la no resuelto / en cur 2) Colesterol alto (curso 3) Triglicéridos alt / en curso 4) Uso fuera de indi indicación no aproba Este caso fue recibi herramienta Jazz Saf años de sexo femenin inyectable a una dos Pubertad Precoz Cent 14. MEDICAMENTO SOSI 1) Eligard 22.5 mg s	insulina (MedDRA LL so MedDRA LLT: Coleste os (MedDRA LLT: Tri cación para indicac da - 10084345 (v28. do el 05 de agosto ety del Programa de o en tratamiento co is de 22.5 mg cada ral (continúa con e	T: Resis rol alto glicérid ión no a 0)) - De de 2025 Soporte n el med 3 meses l medica	- 100 os alto probado sconoc. por mer a Pac. icamen' (repor mento)	a la ir 08661 (v os - 100 a (MedDi ido dio de v ientes ' to Eliga ta desde	nsuli v28.0 05237 RA LL un fo "ASOF ard 2 0 03	T: Us ormula CARMA	No in 8.0% of file of	recupporter of the control of the co	No de etro	la fónic de ado 025)	/ necupe: ind. ind. co a un part part part	o r rad ica tr pac pac sa s ra	esue o / ción avés ient uspe	lto no pa de e d nsi ndi	/ e resura la e 10 ón caci	n elto	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	CAU UN DIS SIG O P AM ANO DII OTI DIO	USA A HO CAPPEDAPA GNIF PERS ENA OMA RA CCA II	(O F DSP ACH ACH ICA SIST ZA ALÍA CON MPC	TIVA ENTE DE VA CON DICIO DRTA	ONG IZAC O IDA IGÉN NTE	A) CIÓN
suspensión - Dosis n		e (Aceta	co de .	reuprore	siina	., ±111 <i>y</i>		LO11 ,	po.	100,	. 11	JII	1120	ao,	par	E	LMEI] _{SI}	DIC	CAMI	ENT			
15. DOSIS DIARIA 1) 22,5 Miligramos		16. VÍA(S) DE ADMINISTRA 1) Subcutánea						ÓN						ان A	21. LA REACCIÓN, ¿REAPARECIÓ AL INTRODUCIR DE NUEVO AL MEDICAMENTO?								
17.INDICACIÓN(ES) 1) Pubertad Precoz C	entral (MedDRA LLT:	Puberta	d prec	oz centi	ral -	1007	3186	6 (v2	28.	0))						- 1	l me] _{si}						
18. FECHAS DE TRATAL 1) Desde: 03/02/202		19. DURACION DEL TRATAMIENTO 1) CONTINUA																					
	III. TRATAMIE	NTO(S)	CON	СОМІТ	TAN'	TE(S)) Y	AN'	ГЕ	CE	DEI	NT	ES l	RE	LEV	AN'	ΓES						
22. TRATAMIENTO(S) C Omega 3 Metformina 500 mg	CONCOMITANTE(S) Y	FECHAS I	DE ADM	INISTRA	CIÓN	N (exclu	ıir a	quello	s us	sado	s par	a tr	atar l	a re	acció	n)							
23. OTROS ANTECEDEN No informado	NTES RELEVANTES (ej	. otros diag	gnósticos	, alergias	, emba	arazo c	on fe	echa d	le úl	ltima	a mer	nstr	uació	n, et	c)								
		IV.	INFO	RMAC	CIÓN	N DEI	L F.	ABF	RIC	CAN	ITE												
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 KN MC Colonia Catorce de Septiembre, Managua Departamento de Managua, Nicaragua)R				
	24b. No. DE CONTROL DEL FAI NI-ADIUM-NI-0063-20250805								Ī														
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 05/08/2025	FABRICANTE SETUDIO																						
FECHA DE ESTE REPORTE 06/08/2025 14:21 25a. TIPO DE REPORTE VINICIAL SEGUIMIENTO																							

No. de control del fabricante: NI-ADIUM-NI-0063-20250805 (0)

Información sobre la reacción (cont.)

0. 1

Reacción Resistencia a la insulina (MedDRA LLT: Resistencia a la insulina - 10022489

Fecha de inicio 06/2025
Fecha de término UNK
Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 2

Reacción Colesterol alto (MedDRA LLT: Colesterol alto - 10008661 (v28.0))

Fecha de inicio UNK/06/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 3

Reacción Triglicéridos altos (MedDRA LLT: Triglicéridos altos - 10052373 (v28.0))

Fecha de inicio 06/2025 Fecha de término UNK Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si No. 4

Uso fuera de indicación para indicación no aprobada (MedDRA LLT: Uso fuera de la Reacción

indicación para indicación no aprobada - 10084345 (v28.0))

Fecha de inicio 03/02/2025
Fecha de término UNK
Seriedad Desconocido
Resultado Desconocido
Continúa Desconocido

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

Este caso fue recibido el 05 de agosto 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" de un paciente de 10 años de sexo femenino en tratamiento con el medicamento Eligard 22.5 mg liofilizado para suspensión inyectable a una dosis de 22.5 mg cada 3 meses (reporta desde 03 de febrero de 2025) para la indicación Pubertad Precoz Central (continúa con el medicamento).

Nombre del evento adverso: Colesterol y triglicéridos altos

Serio: No

Criterios de seriedad: No aplica

Intensidad: Leve

Inicio / Término: 06/2025 - UNK

Requirió tratamiento: Si - Omega 3: 2 cápsulas diarias

Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

Nombre del evento adverso: Resistencia a la insulina

Serio: No (el notificador lo considera no serio, pero se codifica como serio segun Important medical event terms

list (MedDRA version 28)

Intensidad: Leve

Inicio / Término: 06/2025 - UNK

Requirió tratamiento: Si - Metformina 500 mg diarios Resultado: No recuperado / no resuelto / en curso

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

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.

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, y acepta que se contacte al médico tratante.

Análisis de causalidad

Colesterol alto / Eligard 22.5 mg suspensión inyectable Esperabilidad: No esperado

Método Resultado Fuente

Escala de Probabilidad de Naranjo Posible Asofarma Centroamérica y Caribe

No relacionada Reporter

Resistencia a la insulina / Eligard 22.5 mg suspensión inyectable Esperabilidad: No esperado Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Reporter No relacionada

Triglicéridos altos / Eligard 22.5 mg suspensión inyectable Esperabilidad: No esperado

Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo No relacionada Reporter

Uso fuera de indicación para indicación no aprobada / Eligard 22.5 mg suspensión inyectable

Posible

Esperabilidad: No aplica Método Resultado Fuente

Asofarma Centroamérica y Caribe No aplica

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

No.

Eligard 22.5 mg suspensión inyectable (Acetato de leuprorelina) Nombre

Presentación ELIGARD 22.5 MG x 1 LIO x 2 JER

Formulación Inyección, polvo, liofilizado, para suspensión

Lote / Vencimiento

Dosis diaria 1) 22,5 Miligramos cada 3 Meses / 3,00 Meses

1) Subcutánea Vía de administración

1) Desde: 03/02/2025 Hasta: UNK Fechas del tratamiento

Duración 1) CONTINUA

1) Pubertad Precoz Central (MedDRA LLT: Pubertad precoz central - 10073186 Indicaciones

(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 Omega 3

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

No.

Nombre Metformina 500 mg No especificado Formulación 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