						_											ror	(NIA	TO C	OMS
REPORTE DE S	SOSPECHA DE RE	ACCIO	ÓN AD	VERS	4															
	I	. INFO	RMA	CIÓN E	E L	A RE	EAC	CIĆ	N A	ADVE	RSA									
1. INICIALES DEL PACIENTE	1a. PAÍS			HA DE HENTO		2a. EDAD		3. SEXO		4-6 INICIO DE LA REAC			EACC	CIÓN	8-12 VERIFIQUE TODO LO QUI CORRESPONDA CON LA REACCIÓN					
FJS	FJS PA		Mes Año 12 1939			85 Años		М		Día 12		Mes 01		vão 025						
7+13 DESCRIBA LA(S) RE 1) Derrame cerebral 2) Parálisis de manos en curso 3) Dificultad para ti resuelto / en curso 4) Habla poco (MedDRI 5) Inserción de sonda - No recuperado / no 6) Omisión de dosis o - Desconocido Este caso fue recibio soporte a Pacientes tratamiento con el mo 14. MEDICAMENTO SOSP 1) Xtandi de 40 mg, I modificada 2) Eligard de 45 mg,	(MedDRA LLT: Derrame s y pies (MedDRA LLT: Paragar (MedDRA LLT: Data LLT: Data LLT: Data LLT: Data LLT: Data LLT: Data LLT: A LLT: A praxia del ha de alimentación (Maresuelto / en curso de un medicamento Eligard 4 de la	- 1006: Parál ificult abla - edDRA L edDRA L de 2025: de un 5 mg li	3045 (visis - ad para 100717/LT: In: LT: Om: por me paciel ofiliza	v28.0)) 1003355 a tragar 09 (v28.serción disión de edio de nte de 8 ado para	- No	28.0) 00426 - No onda is de orreo os de pensi	45 (recu de a un ele sex ón i	No r v28. pera lime medi cctró co ma nyec	ecup (0)) do / ntac came nicc scul tabl	no reción - ento - ento - o del : ino que a un	/ no	resi eradd to / 1041 4294 ama (menz. sis (en c (v28 (v28 de 6	/ 0 0 urso 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	✓ C/U ✓ DI IN SI O □ AN □ AN □ AN E MÉD LA RI SUSP MED	AUSA AUSA AUSA AUSA AUSA AUSA AUSA AUSA	ENTO	ROLO FALI AD FALI FALI	ONGA ZACI O DA GÉN ON NTE	A) IÓN
15. DOSIS DIARIA 1) 4 cápsulas de 40		()		MINISTRACIÓN - Oral				R; AI				1. LA REACCIÓN, REAPARECIÓ L INTRODUCIR DE NUEVO					0			
17. INDICACIÓN(ES) 1) Cáncer de próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (v28.0)) 2) Cáncer de próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (v28.0))												AL MEDICAMENTO?								
18. FECHAS DE TRATAN 1) Desde: UNK/2023		: UNK		D. DURAC							NUA									
	III. TRATAMIEN	TO(S)	CON	COMIT	AN	ΓE(S)	Y A	ANT	EC	EDE	NTE	S RE	LEV	ANI	ΓES					
22. TRATAMIENTO(S) C Medicamento para los Omacor		ECHAS I	DE ADM	INISTRA	CIÓN	V (exclu	ıir aq	uello	s usa	dos par	a trata	r la r	eacciói	n)						
23. OTROS ANTECEDEN presión alta (MedDR No informado		-	-					cha d	e últi	ma mer	istrua	ción, e	etc)							
		IV	INFO	RMAC	TÓN	DE	L. F.4	A RR	IC A	NTF										
24a. NOMBRE Y DIRECCIO	ÓN DEL FABRICANTE	111	nuro	TKIVII TC	101	, DE	111	IDI	T			Y DI	RECCI	ION DI	EL NO	TIFIC	ADOF			
Asofarma Centroamérica y Caribe 13 Calle 3-40 Zona 10 Edificio Atlantis										26-26a. NOMBRE Y DIRECCION Panamá					EE TO		<i>n</i> Don	•		
	E L FA 0217	(4)	ANTI	E																
24c. FECHA DE RECEPO POR EL FABRICANTE 27/05/2025		24d. FUENTE DEL REPORTE ☑ ESTUDIO ☐ LITERATURA ☐ PROFESIONAL DE LA SALUD ☐ AUTORIDAD ☐ OTRO																		
FECHA DE ESTE REPORTE 09/06/2025 14:41 25a. TIPO DE REPORTE □ INICIAL ☑ SEGUIMIENTO																				

Información sobre la reacción (cont.)

No. 1

Reacción Derrame cerebral (MedDRA LLT: Derrame - 10063045 (v28.0))

Fecha de inicio UNK/01/2025

Fecha de término UNK Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

Reacción Parálisis de manos y pies (MedDRA LLT: Parálisis - 10033558 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad Serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 3

Reacción Dificultad para tragar (MedDRA LLT: Dificultad para tragar - 10042645 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No.

Reacción Habla poco (MedDRA LLT: Apraxia del habla - 10071709 (v28.0))

Fecha de inicio UNK
Fecha de término UNK
Seriedad No serio

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No.

Reacción Inserción de sonda de alimentación (MedDRA LLT: Inserción de sonda de alimentación

- 10051041 (v28.0))

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

Resultado No recuperado / no resuelto / en curso

Continúa Si

No. 6

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

- 10064294 (v28.0))

Fecha de inicio 12/01/2025
Fecha de término 12/02/2025
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 17 de febrero de 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO": de un paciente de 85 años de sexo masculino que comenzó tratamiento con el medicamento Eligard 45 mg liofilizado para suspensión inyectable a una dosis de 45 mg cada 6 meses y Xtandi 40 mg cápsulas a una dosis de 4 cápsulas al día (160 mg al día) desde el 01 de diciembre del 2023, para la indicación para cáncer de próstata. Paciente continúa con medicamento Eligard 45 mg liofilizado para suspensión inyectable y ha suspendido tratamiento con Xtandi 40 mg cápsulas.

Hijo de paciente refiere que paciente estuvo 1 mes, no refiere fecha, hospitalizado porque le dio un derrame cerebral por lo que actualmente paciente no pueda mover las manos, los pies, no puede tragar muy bien y habla poco, hace 4 a 5 días aproximadamente, paciente salió del hospital y hace 15 días, le realizaron una gastro (no especifica), por tal razón paciente debe de comer por medio de un tubo que le colocaron en el estómago, por lo que hijo de paciente desconocía que tan grave sería el derrame, por tal motivo paciente no pudo asistir a su cita agendada para el 22 de enero 2025 y desde que paciente salió del hospital, el urólogo no se ha comunicado con hijo de paciente e hijo de paciente ha tratado de comunicase por medio de chat con urólogo, pero no ha tenido respuesta, porque desea realizarle la consulta sobre que pueden hacer ya que paciente no puede tragar muy bien y como podría tomar la pastilla de Enzalutamida. Hijo de paciente refiere que estaría comunicando el 17/02/2025, nuevamente con urólogo y verificará si le responde. Comenta que paciente ya le tocaría su aplicación de Eligard, porque la última aplicación fue aproximadamente 6 meses la cual se la aplican alrededor del ombligo, no refiere fecha y la ultima toma de Xtandi fue el 2 de enero 2025 (omisión de dosis).

Hijo de paciente refiere que paciente el 29 de noviembre 2023 paciente inicio a utilizar los medicamentos de Eligard y Xtandi y al mes y medio aproximadamente, inicio a utilizar el medicamento de los huesos, por tal motivo cada 6 meses le aplican a paciente Eligard y el medicamento de los huesos.

No cuenta con fecha de vencimiento y número de lo lote de los medicamentos de Xtandi y Eligard.

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.

MEDICAMENTOS CONCOMITANTES:

Hijo de paciente refiere que ha paciente le aplican un medicamento, no refiere nombre, para reforzar los huesos porque les explicaron que la Enzalutamida se va comiendo los huesos. (Continúa con tratamiento). Hace mención que paciente toma medicamentos, no refiere nombre, para el dolor en la cadera, hijo de paciente desconoce si el dolor es causado porque el cáncer (de próstata), se le expandió a la cadera a paciente.

OTRA INFORMACION RELEVANTE

- Hijo de paciente acepta ser contactado y a médico tratante para futuros seguimientos.
- Hijo de paciente refiere en la llamada que la fecha de inicio de tratamiento de Xtandi y Eligard fue el 29/11/2023, pero se coloca la fecha que indica en el CRM
- 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.
- -----El 03 de abril de 2025 se recibe información del segundo seguimiento solicitado por el Licenciante ASTELLAS por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":
- 1. ¿Cuál era el número de lote de la última pauta de Xtandi cápsulas 160mg, una vez al día tomada en el momento en que comenzó el evento?
- Hijo de paciente refiere que no cuenta con esta información.
- 2. ¿Cuándo empezó a tomar el paciente la última pauta de Xtandi cápsulas 160mg, una vez al día? Paciente inicio a tomar Xtandi el 29/11/2023.
- 3. ¿Cuándo dejó de tomar (si procede) el paciente la última pauta de Xtandi cápsulas 160 mg, una vez al día? Hijo de paciente comenta que paciente nunca a dejado de tomar Xtandi 160 mg al día. Hace mención que solo lo dejo de tomar cuando estuvo hospitalizado del 12/01/2025 al 12/02/2025.
- 4. Adjuntar copias de todos los resultados de las pruebas de laboratorio y de diagnóstico realizadas para este evento.
- Hijo de paciente refiere que no cuenta con esta información a la mano.
- 5. ¿Tenía el paciente algún otro historial médico relevante antes de empezar a tomar el medicamento? Hace mención que paciente padece de presión alta, toda su vida, hasta en enero 2025 que dejo de tomar medicamentos para el padecimiento.
- 6. Adjuntar una lista de todos los medicamentos prescritos y de venta libre que el paciente estaba tomando hasta 30 días antes del inicio del evento e incluya la indicación, la información de dosificación (por ejemplo, cantidad, frecuencia, vía de administración) y las fechas de inicio y finalización, según corresponda.
- Hijo de paciente refiere que paciente antes de utilizar el medicamento de Eligard, tomaba Omacor, Norvasc (Amlodipino), se aplicaba gotas para la vista y tomaba vitaminas que le enviaban siempre, pero que actualmente ya no toma ninguna de esos medicamentos, sino que toma de otras dos diferentes las cuales no son para la presión, no brinda nombres ni gramos, de los medicamentos.
- Hace mención que a paciente le realizaban fisioterapias 2 veces a la semana por motivo del deterioro del cuerpo por la edad que tiene estaba perdiendo movilidad.
- 7. ¿Cuáles fueron las fechas de ingreso y alta hospitalaria del accidente cerebrovascular? hospitalizado del 12/01/2025 al 12/02/2025
- 8. ¿Cuál fue la fecha de inicio del accidente cerebrovascular? Comenta que fue aproximadamente el 10 o 15 de enero 2025, no recuerda bien.
- 9. ¿Qué tratamientos correctivos (por ejemplo, fármacos, cirugía/procedimiento, fisioterapia), si procede, recibió el paciente para el evento Accidente cerebrovascular?
- Comenta que solo le realizan a paciente fisioterapia 3 veces a la semana las cuales inicio el 20 de febrero 2025 y como paciente no puede tragar mucho se alimenta por medio de una gastro la cual de parte del Centro Urológico se lo realizaron a finales de enero a inicios de febrero del 2025.
- 10. ¿Cuál fue el resultado final del accidente cerebrovascular (por ejemplo, recuperado, convaleciente o no recuperado)?
- Refiere que paciente esta estable, pero hijo de paciente cree que no vaya a tener (mejoría).
- 11. Si se resolvió, ¿cuándo se resolvió el evento? Si se desconoce, ¿cuánto duró el evento? No recuperado.
- 12. ¿Estaba el evento Accidente cerebrovascular relacionado con el Xtandi? Hijo de paciente desconoce si Xtandi esta relacionado con el accidente cerebrovascular que tuvo paciente, porque los médicos no le indican nada sobre esta información.
- Hijo de paciente acepta ser contactado y a médico tratante para futuros seguimientos.

Adicional hijo de paciente nos refiere que para la información de los medicamentos, fecha de vencimiento, número de lote y exámenes de laboratorio, verificará si lo puede enviar antes del día lunes por mensaje de whatsapp.

-----Esta nueva información fue recibida el 16 de abril 2025 por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO" (dos documentos fuente):

Hijo de paciente meciona que el recuerda que el paciente comenzó a utilizar Xtandi el 29 de noviembre de 2023 y le suspendieron Xtandi el 02 de enero de 2025, el día que lo hospitalizaron por un derrame cerebral (palabras del hijo - información inconsistente).

Fecha de inicio del tratamiento de Xtandi según el CRM (registro de Asofarma) es 01 de diciembre de 2023.

Esposa de paciente menciona que paciente tomo la ultima dosis de Xtandi el mismo día que quedo hospitalizado aproximadamente el 12 de enero de 2025, en el mes de febrero diero de alta a paciente y en el mes de marzo retomo Xtandi únicamente que no recuerda fecha exacta (palabras de la esposa - información inconsistente).

Información Adicional

Esposa de paciente menciona que paciente esta encamado en casa debido al derrame cerebral, refiere que paciente no puede tragar ni masticar por tal motivo le brinda sus medicinas y su leche especial por medio de un tuvo.

Esposa de paciente no brinda respuesta al momento que se le consulta si desea ser contactada para futuros seguimientos.

-----El 28 de abril de 2025 se recibe información del seguimiento solicitado por el Licenciante ASTELLAS por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Hijo de paciente confirma que la fecha de inicio de la hospitalización fue le 12 de enero 2025.

Hijo de paciente acepta ser contactado y ha médico tratante para futuros seguimientos.

-----El 27 de mayo de 2025 se recibe información del seguimiento solicitado localmente por medio de un correo electrónico del Programa de soporte a Pacientes "ASOFARMA A TU LADO":

Información reportada por familiar:

Familiar de paciente refiere que paciente aun no se encuentra recuperado del derrame cerebral, porque asume que es difícil que se recupere de un derrame cerebral, comenta que actualmente paciente se encuentra en terapias, pero asume que no va a tener recuperación por la edad, el desgaste del cuerpo y por el golpe de como se dio la situación.

Comenta que la dificultad para tragar paciente aun continúa con el síntoma porque las pastillas se las brindan por medio de una gastro (inserción de sonda de alimentación), que le colocaron de por vida.

Hace mención que aun continúa presentando la parálisis de manos y pies y que habla poco.

Familiar de paciente hace referencia que acepta ser contactado para futuros seguimientos, pero prefiere que se puedan contactar con médico tratante para que pueda brindar mayor información.

No se obtiene información del parentesco que tiene con paciente porque corta llamada.

Análisis de causalidad

Parálisis de manos y pies / Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Dificultad para tragar / Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Habla poco / Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Parálisis de manos y pies / Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable. Esperabilidad:

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

Dificultad para tragar / Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable. Esperabilidad: No

esperado
Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Habla poco / Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable. Esperabilidad: No esperado Fuente Método Resultado

Asofarma Centroamérica y Caribe Escala de Probabilidad de Naranjo Posible

Derrame cerebral / Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Inserción de sonda de alimentación / Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. Esperabilidad: No aplica

aplica
Fuente Método Resultado

Omisión de dosis de un medicamento / Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. Esperabilidad: No aplica

Fuente Método Resultado

Derrame cerebral / Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable. Esperabilidad: No aplica Fuente Método Resultado

Inserción de sonda de alimentación / Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable.

Esperabilidad: No aplica

Fuente Método Resultado

Omisión de dosis de un medicamento / Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable.

Esperabilidad: No aplica

Fuente Método Resultado

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

No. 1

Nombre Xtandi de 40 mg, Enzalutamida, Capsulas. (ENZALUTAMIDA)

Presentación XTANDI 40 MG x 120 CAP x 30 FND

Formulación Cápsula

Lote / Vencimiento

1) 4 cápsulas de 40 mg por día (160 mg al día) /

Dosis diaria 2) 160 mg, una vez al día /

3) 160 mg, una vez al día /

Oral
 Oral

Vía de administración 2) Ora

3) Oral

1) Desde: UNK/2023 Hasta: UNK Fechas del tratamiento 2) Desde: UNK Hasta: UNK/01/2025

3) Desde: UNK/03/2025 Hasta: UNK

1) CONTINUA

Duración 2) 411,00 Días

3) CONTINUA

Indicaciones 1) Cáncer de próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (v28.0))

Acción tomada Dosis no modificada

No. 2

Nombre Eligard de 45 mg, Acetato de Leuprolida, Inyectable. (LEUPROLIDE)

Presentación ELIGARD 45 MG x 1 LIO x 1 JER

Formulación Inyección, suspensión

Lote / Vencimiento

Dosis diaria $\,$ 1) 45 mg cada 6 meses /

Vía de administración 1) Subcutánea

Fechas del tratamiento 1) Desde: 01/12/2023 Hasta: UNK

Duración 1) CONTINUA

Indicaciones 1) Cáncer de próstata (MedDRA LLT: Cáncer de próstata - 10007113 (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.

Nombre Medicamento para los huesos

Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado Acción tomada Desconocido

No. 2 Nombre Omacor

Formulación No especificado Fechas del tratamiento No especificado

Acción tomada Droga suspendida

No.

Nombre Norvasc (Amlodipino)
Formulación No especificado
Fechas del tratamiento No especificado
Acción tomada Droga suspendida

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

presión alta (MedDRA LLT: Presión arterial alta - 10003168 (v28.0))

No informado