

Lamictal (lamotrigina) e rischio di meningite asettica

LAMICTAL: MENINGITE ASETTICA

La FDA ha avvertito medici e pazienti del rischio di meningite asettica conseguente all'uso di Lamictal (lamotrigina), farmaco indicato per il trattamento dell'epilessia e del disturbo bipolare.

I sintomi della meningite includono mal di testa, febbre, rigidità nucale, nausea, vomito, rash e sensibilità alla luce. In presenza di tali sintomi è importante una rapida consultazione medica e se si escludono altre possibili cause, il trattamento con lamotrigina deve essere sospeso.

La FDA sta lavorando con la ditta produttrice GlaxoSmithKline per aggiornare la sezione "Avvertenze e Precauzioni" della scheda tecnica. Dall'anno di commercializzazione (1994) ad oggi sono stati segnalati 40 casi di meningite asettica in pazienti che assumevano Lamictal e in 35 casi è stata necessaria l'ospedalizzazione. I sintomi, che si manifestano da 1 a 42 giorni dall'inizio del trattamento, nella maggior parte dei casi si sono risolti con la sospensione del trattamento.

Fonte: <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm222269.htm>, FDA 12 agosto 2010