

EMEA restringe l'uso del piroxicam per tossicità Gastrointestinale e cutanea

L'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA) ha raccomandato le restrizioni sull'uso dei medicinali contenenti piroxicam a causa del rischio di effetti indesiderati gastrointestinali e gravi reazioni cutanee.

Il comitato scientifico dell'Agenzia per i medicinali per uso umano (Committee for Medicinal Products for Human Use – CHMP), ha concluso che il Piroxicam non deve essere più usato per il trattamento delle condizioni dolorose ed infiammatorie di breve durata. Il Piroxicam può ancora essere prescritto per il trattamento sintomatico delle osteoartriti, artrite reumatoide e spondilite anchilosante. Tuttavia, anche in queste condizioni il piroxicam, non deve essere considerato come il farmaco antinfiammatorio non steroideo di prima scelta (FANS). La terapia con piroxicam deve essere sempre iniziata da un medico con esperienza nel trattamento dei pazienti con malattia reumatica infiammatoria o degenerativa. Il trattamento deve essere effettuato alla più bassa dose (non più di 20 mg al giorno) e per la più breve durata possibile. In ogni caso, il trattamento deve essere rivisto dopo i primi 14 giorni di terapia. Queste restrizioni non riguardano i medicinali per uso topico contenenti piroxicam.

25 giugno 2007