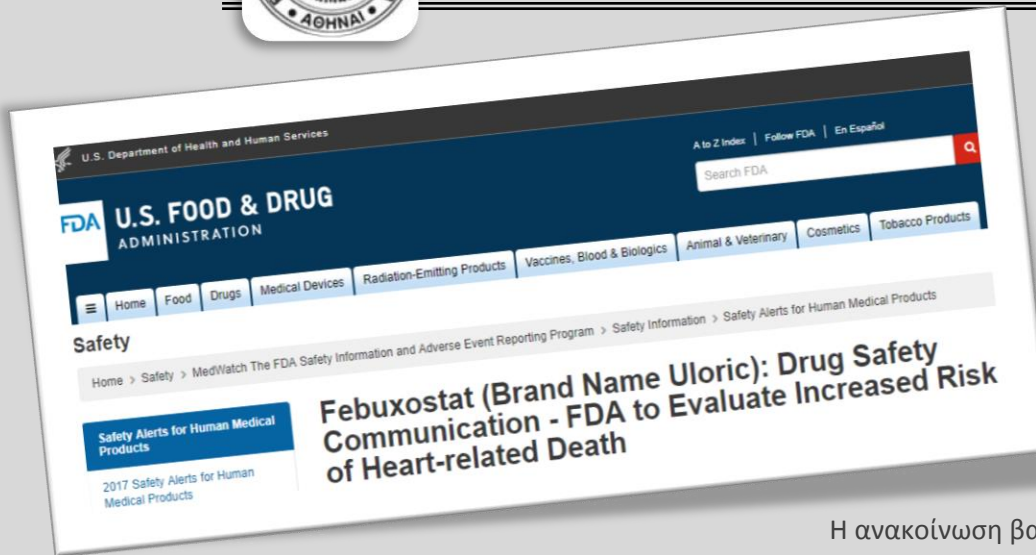




Febuxostat & CVD (FDA)



Σε πρόσφατη (15-11-17) ανακοίνωση του, ο FDA επισημαίνει τον αυξημένο κίνδυνο θανάτων σχετιζόμενων με το καρδιαγγειακό με τη χρήση febuxostat.

Η ανακοίνωση βασίζεται σε πρόδρομα ευρήματα κλινικής δοκιμής με σύγκριση με αλλοπουρινόλη.

Είναι γνωστό ότι η έγκριση του φαρμάκου συνοδεύεται από ειδική «σημείωση» (label) για καρδιαγγειακά συμβάματα, για τα οποία ζητήθηκε επιπλέον μελέτη ασφάλειας. Τα πρώτα δεδομένα της μελέτης αυτής με 6000 ασθενείς έδειξαν τον αυξημένο καρδιαγγειακό κίνδυνο σε σχέση με την αλλοπουρινόλη

[Η ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ ΤΟΥ FDA](#)

Το κείμενο αποτελεί βιβλιογραφική ενημέρωση της ΕΡΕ-ΕΠΕΡΕ και όχι απαραίτητα σύσταση για την καθημέρα κλινική πράξη. Αποτελεί επίσης εύρημα μιας μόνο εργασίας και όχι υποχρεωτικά θέμα κατασταλαγμένης γνώσης. Αποτελεί τέλος ελεύθερη μετάφραση της περίληψης της δημοσιευμένης μελέτης και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο.

Ευχαριστούμε τον Α. Ηλιόπουλο που μας έστειλε την ανακοίνωση του FDA