

## ΜΣΑΦ & CVD: νέα ανακοίνωση του FDA

Και σε νέα, πρόσφατη (7/9/15) ανακοίνωση του, ο FDA ενδυναμώνει την ειδοποίηση ότι μη-ασπιρινούχα **ΜΣΑΦ αυξάνουν την πιθανότητα για ΑΕΕ ή καρδιακό επεισόδιο**, απαιτώντας επικαιροποίηση των drug labels ΟΛΩΝ των ΜΣΑΦ. Στην ανακοίνωση τονίζεται :

- Ο κίνδυνος για καρδιακό επεισόδιο ή ΑΕΕ είναι δυνατό να εμφανισθεί από τις πρώτες εβδομάδες αγωγής με ΜΣΑΦ και αυξάνεται με την παρατεταμένη χορήγηση, είναι δε μεγαλύτερος στις υψηλότερες δόσεις
- Ο κίνδυνος αυτός μπορεί να εμφανισθεί και σε άτομα χωρίς ιστορικό καρδιαγγειακής νόσου ή παράγοντες κινδύνου για αυτή
- Προφανώς άτομα με ιστορικό βρίσκονται σε μεγαλύτερο κίνδυνο ενώ ασθενείς υπό ΜΣΑΦ μετά από καρδιακό επεισόδιο έχουν αυξημένη πιθανότητα για θάνατο μέσα στον 1<sup>ο</sup> χρόνο
- Με βάση τα τελευταία στοιχεία, δεν μπορεί να υπάρξει διάκριση ότι ο κίνδυνος είναι μεγαλύτερος ή μικρότερος για κάποιο συγκεκριμένο ΜΣΑΦ (σχόλιο : πχ ναπροξένη ή Cox-2 αναστολείς)
- Αυξημένος είναι ο κίνδυνος και για καρδιακή ανεπάρκεια

[Η ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ ΤΟΥ FDA](#)