

20/12/19

Comunicados

Sobre la asociación de MELOXICAM – GLUCOSAMINA

Se informa a los laboratorios titulares de productos que comercializan la asociación de meloxicam - glucosamina, que deberán presentar modificaciones de los prospectos con carácter urgente, abarcando los siguientes puntos:

POSOLOGIA: 1 toma diaria.

TIEMPO DE TRATAMIENTO: hasta 15 días.

ADVERTENCIAS: Detallar los riesgos a los que se exponen los pacientes que lo consuman por tiempo mayor a 15 días (en un recuadrado en negro, BLACK BOX) al inicio.

Este medicamento contiene MELOXICAM, antiinflamatorio no esteroide. Los AINEs poseen un riesgo aumentado de eventos trombóticos cardiovasculares serios incluyendo infarto agudo de miocardio y accidente cerebrovascular isquémico. Este riesgo puede presentarse tempranamente en el tratamiento y/o incrementarse en la duración del mismo.

Este medicamento está contraindicado en la cirugía de bypass coronario.

Los AINEs causan un riesgo incrementado de eventos adversos gastrointestinales serios, incluyendo hemorragia gastrointestinal, úlcera y perforación de estómago o intestino, los mismos pueden ocurrir en cualquier momento del tratamiento y sin síntomas previos. Los pacientes de edad avanzada o con historia previa de sangrado gastrointestinal tienen un riesgo mayor de padecer los mismos

Fuente: ANMAT. Comunicado. 16/12/19. Disponible en: <https://www.argentina.gob.ar/noticias/sobre-la-asociacion-de-meloxicam-glucosamina>