



---

## Lumiracoxib sospeso in Canada

---

**Data** 09 ottobre 2007  
**Categoria** reumatologia

---

Health Canada ha bloccato la commercializzazione de lumiracoxib per rischi di gravi reazioni epatiche.

---

Health Canada ha ritirato l'autorizzazione alla commercializzazione dell'antinfiammatorio lumiracoxib per reazioni avverse a livello epatico. Lumiracoxib era stato introdotto in Canada dal Novembre 2006 e la decisione di ritirare l'autorizzazione per l'immissione in commercio è stata presa dopo una rivalutazione del profilo di sicurezza che è stata effettuata a seguito del ritiro del farmaco dal mercato australiano avvenuto nell'agosto 2007 a causa di segnalazioni di gravi reazioni avverse a livello epatico insorte in concomitanza con l'assunzione di dosi da 200 a 400 mg/die di lumiracoxib. Le autorità canadesi hanno desunto che il rischio di reazioni epatiche non possa essere escluso in modo sicuro con dosi anche di 100 mg/die. Dal momento dell'immissione in commercio ci sono stati 2 casi di reazioni avverse gravi a carico del fegato correlate con l'assunzione del lumiracoxib; in totale a livello internazionale le epatopatie gravi correlate al lumiracoxib 100 mg/die sono 4.

**Fonte:** Health Canada [http://www.hc-sc.gc.ca/ahc-asc/media/advisories-avis/2007/2007\\_141\\_e.html](http://www.hc-sc.gc.ca/ahc-asc/media/advisories-avis/2007/2007_141_e.html)