



Rosiglitazone: EMEA e FDA si dividono

Data 24 settembre 2010
Categoria metabolismo

L'EMA, l'agenzia europea regolatoria sui farmaci, raccomanda la sospensione del rosiglitazone. L'Agenzia ritiene che i benefici del farmaco non superino i rischi. Probabilmente entro pochi mesi il farmaco non sarà più disponibile in Europa. Nel frattempo si consiglia ai pazienti di non sospendere il trattamento e di consultare il medico curante.

Contemporaneamente la FDA ha deciso di mantenere rosiglitazone nel mercato ma con regole prescrittive stringenti.

Ai links sottostanti i comunicati delle due agenzie:

http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2010/09/news_detail_001119.jsp&murl=menus/news_and_events/news_and_events.jsp&mid=WC0b01ac058004d5c1&jsenabled=true

<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm226994.htm>