

## celecoxib و عوارض قلبی - عروقی

پیرو اطلاعیه شماره ۳۸ مورخ ۸۳/۹/۲۵ مبنی بر حذف Rofecoxib ( که به بازار دارویی ایران ممنوع الورد می باشد ) از بازار دارویی جهان به علت عوارض قلبی - عروقی، به اطلاع همکاران محترم می رساند که بر اساس هشدار اخیر سازمان غذا و داروی آمریکا ( FDA )، مصرف داروی Celecoxib نیز می تواند خطر مشکلات قلبی - عروقی، از جمله سکته قلبی و مغزی، را افزایش دهد.

لذا جهت پیشگیری از بروز چنین عوارضی لازم است همکاران محترم به موارد زیر توجه فرمایند:

۱- توصیه می شود در صورت نیاز به مصرف داروی celecoxib با توجه به شرایط بیمار داروی دیگری را به عنوان جایگزین celecoxib انتخاب نموده و در صورت قابل قبول نبودن جایگزین، کمترین دوز موثر این دارو را برای بیمار تجویز نمایید.

۲- مشکلات قلبی - عروقی مانند حملات قلبی یا سکته مغزی از جمله عوارض celecoxib می باشد.

لذا اطلاع از سابقه فشار خون بالا، بیماریهای ایسکمیک قلب ( مانند آنژین و حمله های قلبی )، ادم و نارسایی قلبی در بیمار، قبل از تجویز این دارو امری ضروری است و لازم است به بیماران توصیه شود که در صورت تشدید تورم، ضعف، تنگی نفس، خستگی، افزایش وزن و درد قفسه سینه در هنگام مصرف celecoxib فوراً پزشک خود را مطلع سازند.

۳- تجویز celecoxib در بیماران مبتلا به آرتریت روماتوئید یا استئوآرتریت فقط محدود به مواردی است که مصرف سایر داروهای ضد التهاب غیر استروئیدی، عوارض گوارشی جدی و شدیدی را برای بیمار به همراه داشته باشد. لازم به ذکر است که این دارو نیز قادر به ایجاد عوارض گوارشی می باشد.

۴- تجویز celecoxib در صورت وجود سابقه مشکلات قلبی - عروقی در بیمار، اورا مستعد بروز سکته قلبی می سازد.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هرگونه عارضه متعاقب مصرف داروی مذکور، مراتب را از طریق فرم های زرد و یا به صورت تلفنی (شماره تلفن: ۶۴۰۴۲۲۳) به مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها گزارش نمایند.

Reference: [www.fda.gov/medwatch/SAFETY/2004/safety04.htm](http://www.fda.gov/medwatch/SAFETY/2004/safety04.htm)

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها

دفتر تحقیق و توسعه - معاونت غذا و دارو

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی