

Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății privind pacienții tratați cu medicamentul Etoricoxib

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Profesioniștii din domeniul sănătății au fost informați anterior despre riscul de apariție a reacțiilor adverse în legătură cu hipertensiunea arterială asociată cu administrarea de etoricoxib precum și despre contraindicația privind utilizarea etoricoxibului la pacienții cu hipertensiune arterială, ale căror valori tensionale nu sunt controlate corespunzător. Analiza unui studiu observațional aflat în baza de date GPRD (GPRD – General Practice Research Database - bază de date privind cercetarea în medicina generală) sugerează că un număr substanțial de pacienți cu TA sistolică >150 mmHg și/sau TA diastolică >90 mmHg a început tratamentul cu etoricoxib în pofida recomandărilor anterioare.

Medicii care recomandă acest medicament sunt rugați să acorde atenție următoarelor aspecte:

- Etoricoxib nu trebuie utilizat de către pacienții cu hipertensiune arterială, ale căror valori tensionale sunt persistent crescute peste valoarea de 140/90 mmHg iar tensiunea nu este controlată corespunzător.
- Pentru toți pacienții care încep tratamentul cu etoricoxib, TA trebuie monitorizată timp de 2 săptămâni după începerea tratamentului și la intervale regulate după aceea.

## **Transmiterea informației**

Dacă aveți întrebări sau doriți informații suplimentare cu privire la utilizarea ARCOXIA, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de punere pe piață, Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.

Bucharest Business Park,  
Șoseaua București-Ploiești Nr. 1A,  
Clădirea C1, Etaj 3, Sector 1,  
București, România

Tel: (+4) 021 529 29 00

Fax: (+4) 021 318 52 38

msdromania@merck.com

Cu respect,

Marius-Romulus Ursa  
Director Medical,  
Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.