



COMUNICADO DE PRENSA  
13 de Agosto de 2007



## ANMAT ESTUDIA POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE LUMIRACOXIB

La ANMAT, organismo descentralizado del Ministerio de Salud de la Nación, informa que, hasta el día de la fecha, no se han encontrado evidencias que indiquen la necesidad de adoptar medidas restrictivas con respecto a la droga **lumiracoxib**, para las indicaciones y dosis aprobadas en nuestro país.

No obstante, esta Administración Nacional continúa analizando toda la información disponible, tanto a nivel nacional como internacional, con respecto a la droga mencionada.

El laboratorio Novartis, titular de la marca registrada de la especialidad medicinal Prexige, única que actualmente se comercializa en la Argentina conteniendo el principio activo lumiracoxib, recibió notificaciones de eventos adversos graves, relacionados con la función hepática, derivados del consumo del producto.

El lumiracoxib es un antiinflamatorio indicado en el tratamiento sintomático de la osteoartritis (en dosis de 100 mg.) y para el dolor agudo, moderado y severo por corto tiempo (en dosis de 400 mg.).

La ANMAT recomienda a aquellos pacientes que se encuentran bajo tratamiento con esta droga que, ante cualquier duda, consulten con su médico.

[Disposición 5034/2007](#)

Para mayor información, puede comunicarse con el Servicio "ANMAT Responde" al teléfono 0-800-333-1234 o por correo electrónico a [responde@anmat.gov.ar](mailto:responde@anmat.gov.ar).



4342-4578/5199-0670  
[cnlace@anmat.gov.ar](mailto:cnlace@anmat.gov.ar)



ANMAT - Prensa y Difusión