

*Cari Colleghi,*

*Vi segnalo oggi l'approvazione da parte della Food and Drug Administration delle prime versioni generiche di celecoxib per l'artrite reumatoide, l'osteoartrite e il trattamento a breve termine del dolore.*

*Buona lettura,  
Luca Pani*

**5 giugno 2014**

## **FDA approva le prime versioni generiche di celecoxib**

La Food and Drug Administration ha approvato le prime versioni generiche di celecoxib in capsule per l'artrite reumatoide, l'osteoartrite e il trattamento a breve termine del dolore. Celecoxib è uno dei farmaci anti-infiammatori non steroidei (FANS) e negli studi clinici le reazioni avverse più comuni nei pazienti che assumono il farmaco per l'artrite sono stati dolore addominale, diarrea, indigestione, flatulenza, gonfiore dei piedi o delle gambe, vertigini, infiammazione della gola, naso che cola, infezione del tratto respiratorio superiore.

“È importante per i pazienti avere accesso a prezzi accessibili alle opzioni di trattamento per le malattie croniche”, ha detto Janet Woodcock, Direttore del Centro per la Valutazione e la Ricerca dei Farmaci della Food and Drug Administration.

***Vai sul sito AIFA per la notizia originale***

**5 giugno 2014**

*“Pillole dal Mondo” è un'iniziativa di AIFA per i Medici di Medicina Generale, a cura della Direzione Generale.*

Se non vuoi più ricevere il servizio scrivi una e-mail con oggetto  
“CANCELLAMI” all'indirizzo: [news@aifa.gov.it](mailto:news@aifa.gov.it).

Realizzato dall'Ufficio Stampa e della Comunicazione AIFA.