

FDA CẢNH BÁO VỀ CÁC TÁC DỤNG PHỤ CỦA THUỐC RITUXAN

Thuốc Rituxan (Ảnh: luhs.org)

Cơ quan Quản lý thực phẩm và dược phẩm Mỹ (FDA) vừa đưa ra cảnh báo về các tác dụng phụ của thuốc Rituxan chuyên trị chứng viêm đa khớp dạng thấp.

Thuốc Rituxan (Ảnh: luhs.org)

Cơ quan Quản lý thực phẩm và dược phẩm Mỹ (FDA) vừa đưa ra cảnh báo về các tác dụng phụ của thuốc Rituxan chuyên trị chứng viêm đa khớp dạng thấp.

FDA cho biết có hai bệnh nhân dùng thuốc Rituxan để điều trị hội chứng Lupus ban đỏ hệ thống (SLE) đã phát triển bệnh PML (Progressive multifocal leukoencephalopathy), một căn bệnh do siêu vi trùng ở hệ thần kinh trung ương.

FDA xác định rằng Rituxan không được chỉ định cho việc điều trị hội chứng Lupus ban đỏ hệ thống. Tác dụng phụ trên đã được ghi nhận ở các bệnh nhân 12 tháng sau khi sử dụng thuốc Rituxan lần cuối cùng.

Thuốc Rituxan do tập đoàn Mỹ Genentech, chi nhánh của Hãng dược phẩm Roche sản xuất và tung ra thị trường từ năm 1997. Bệnh viêm đa khớp dạng thấp là một căn bệnh tự miễn dịch hệ thống với phản ứng viêm chủ yếu ở màng hoạt dịch khớp.

