

Informazione concernente il Teldane®

Secondo le notizie diffuse dai mass-media il 4 e 5 giugno scorsi, l'UICM avrebbe intimato alla ditta Hoechst di ritirare dal mercato il Teldane®, in quanto questo medicamento può avere effetti secondari pericolosi per la salute e sarebbe la causa di diversi decessi in Svizzera.

In realtà:

1. L'UICM non ha (ancora) ordinato il ritiro del Teldane® dal mercato.
2. Non ci sono elementi nuovi che modificano la sicurezza d'impiego del Teldane®. I pazienti che usano il Teldane® nel rispetto delle contro-indicazioni e delle precauzioni indicate nel compendio non sono sottoposti a rischi particolari.
3. In Svizzera sembra ci sia stato un solo decesso in relazione causale con la somministrazione di Teldane®. Questo caso si è verificato prima della modifica dell'informazione professionale avvenuta nel 1992.
4. la Hoechst ha sviluppato un derivato del Teldane® (nome del principio attivo: Fexofenadina) che non presenta i problemi d'impiego del Teldane®. Questo medicamento, già in commercio negli Stati Uniti e in Inghilterra, è attualmente in corso di registrazione presso l'UICM. L'esistenza in Svizzera di un'alternativa altrettanto efficace ma più vantaggiosa per quanto riguarda la sicurezza d'impiego avrà come conseguenza un cambiamento del rapporto benefici/rischi del Teldane®, la cui commercializzazione a quel momento non sarà più giustificabile. Il Teldane® verrà dunque ritirato dal mercato per decisione dell'UICM quando sarà stato registrato il suo derivato.