



01.02.2008

В амбулаторное отделение, поступила больная А, 1947 г.р. (59 лет) с диагнозом: шейный остеохондроз. Пациентке была назначена лекарственная терапия: целекоксиб (целебрекс) - 20 мг/сут. В графе описание нежелательной лекарственной реакции, на 10-й день приема целекоксиба была зарегистрирована нежелательная лекарственная реакция: появилось чувство страха, ощущение сдавления за грудиной, сердцебиение, подъем АД - 140/90мм.рт.ст., ЭКГ - отрицательный, остроконечный, равносторонний зубец Т в грудных отведениях: V1-V5. В графе результат прекращения приема основного лекарственного средства на 2-й день было зарегистрировано "улучшение", снижение АД до 100/70 мм.рт.ст. В графе исход нежелательной лекарственной реакции было зафиксировано выздоровление без последствий.

В графе сопутствующие заболевания и другие факторы: прочерк

Комментарий клинического фармаколога:

Целекоксиб (Celecoxib) - Фармакологический/Химический класс: коксиб.

Терапевтический класс: нестероидное противовоспалительное средство. Код АТХ:

M01AH01, 1DDD = 200 мг; 140 КИ с 1946 года.

Ссылки:

Celecoxib for rheumatoid arthritis [Review] Full Screen View SE Garner, DD Fidan, RR Frankish, MG Judd, BJ Shea, TE Towheed, P Aaor heart failure. In light of recent reports of cardiovascular harm associated with treatment with other agents in this class, these data provide further evidence that the use of COX-2 inhibitors may increase the risk of serious cardiovascular events. Clinical Trial; Journal Article; Multicenter Study; Randomized Controlled Trial

TI:Cyclooxygenase-2--specific inhibitors and cardiorenal function: a randomized, controlled trial of celecoxib and rofecoxib in older hypertensive osteoarthritis patients. [erratum appears in Am J Ther 2001 May-Jun;8(3):220]. AU:Whelton A, Fort JG, Puma JA, Normandin D, Bello AE, Verburg KM, SUCCESS VI Study Group SO:American Journal of Therapeutics YR:2001 Mar-Apr VL:8 NO:2 PG:85-95 BACKGROUND: CONCLUSIONS: Patients taking antihypertensive therapy and receiving cyclooxygenase-2-specific inhibitors should be monitored for the development of cardiorenal events. Patients receiving celecoxib experienced less edema and less destabilization of blood pressure control compared with those receiving rofecoxib.

Заключение: Артериальное давление снизилось на 2-ой день после отмены целекоксиба. Можно предположить, что данная нежелательная лекарственная реакция была вызвана приемом целекоксиба.