



Le 8 octobre 2010

Apotex cessera la commercialisation d'Apo-Sibutramine (médicament pour le traitement de l'obésité) au Canada

À la suite d'une discussion avec Santé Canada, Apotex retire de son plein gré Apo-Sibutramine du marché canadien. La recommandation de Santé Canada découle des données provenant d'une vaste étude, Sibutramine Cardiovascular OUTcomes (SCOUT), qui semble indiquer un risque accru d'événements cardiovasculaires graves associé à l'utilisation de la sibutramine chez les patients présentant des troubles cardiaques. Cette étude visait à déterminer l'existence d'un lien entre l'utilisation prolongée de sibutramine et le risque d'événements cardiovasculaires chez des patients déjà atteints d'une maladie cardiovasculaire ou courant un risque d'événements indésirables de nature cardiaque. Près de 10 000 patients obèses ou avec un surplus de poids âgés de 55 ans et plus étaient inscrits à l'étude pour une période allant jusqu'à six ans.

Il est important de noter que la sibutramine n'est pas recommandée chez les patients présentant déjà une maladie cardiovasculaire. Santé Canada a déjà fait part du risque d'événements cardiovasculaires chez les patients atteints de troubles cardiaques et de l'importance de prescrire la sibutramine conformément à la monographie de produit approuvée.

En dépit de ces mesures visant à réduire le risque, il existe encore une préoccupation quant au risque accru d'événements indésirables de nature cardiaque, particulièrement en raison du fait que les personnes présentant un risque de maladie cardiovasculaire pourraient ne pas avoir de symptômes. Compte tenu de cette préoccupation et des données scientifiques croissantes sur l'innocuité et l'efficacité de la sibutramine, Santé Canada a conclu que le rapport risque-avantage avait changé.

Il est recommandé que les patients qui prennent Apo-Sibutramine consultent leur médecin afin de discuter des autres moyens de perdre du poids.