



**INFORMAÇÃO IMPORTANTE PARA OS PACIENTES QUE ESTÃO SENDO
TRATADOS COM VIOXX® (rofecoxibe)**

1 de outubro de 2004

Merck Retira Voluntariamente VIOXX do Mercado

Prezado Paciente de VIOXX e Profissional de Saúde:

A Merck & Co. Inc., que opera em nosso país como Merck Sharp & Dohme (MSD), anuncia hoje que está retirando voluntariamente VIOXX do mercado, medida aprovada pela ANVISA.

Esta decisão baseia-se nos resultados de um estudo clínico, no qual foi observado um risco maior de efeitos colaterais cardiovasculares nos pacientes que receberam 25 mg de VIOXX. A ocorrência desses eventos (cujas causas estão sendo pesquisadas em profundidade) foi pequena e somente após 18 meses de tratamento contínuo.

Os pacientes que atualmente tomam VIOXX devem contatar seu médico para discutir a descontinuidade do tratamento e possíveis alternativas terapêuticas. Além disso, os pacientes e profissionais de saúde podem obter mais informações no site www.msdonline.com.br ou pelo telefone 0800 122 232.

Merck Sharp & Dohme Brasil