

## **MINORI. RITALIN, CASO SI RIAPRE: 'MORATORIA COMMERCIALIZZAZIONE' DOSSIER 'GIÙ LE MANI DAI BAMBINI' IN COMMISSIONE SANITA' SENATO.**

(DIRE) Roma, 8 mag. - Si riapre il caso Ritalin. Dopo l'audizione di Luca Poma, portavoce di 'Giu' le mani dai bambini', la campagna nazionale di farmacovigilanza pediatrica, la commissione Sanita' del Senato valuterà se tornare ad ascoltare l'Agenzia italiana per il farmaco (Aifa), l'Istituto superiore di sanita' (Iss) e il ministro della Salute, Livia Turco. Non mancano le richieste di una moratoria alla diffusione dello psicofarmaco utilizzato sui bambini (a partire dagli 8 anni) per la sindrome da deficit di attenzione e iperattività (Adhd).

Secondo Maurizio Eufemi (Udc) c'è stata una "sottovalutazione da parte del governo e del ministro Turco, ci sono stati nascosti dei dati dall'Aifa". E chiede, perciò, "una moratoria alla commercializzazione del farmaco, e nuovi e più severi protocolli". La stessa richiesta viene dalla diella Paola Binetti: "Abbiamo chiesto un supplemento di indagine, e di riascoltare l'Aifa e il ministro della Salute. Nel frattempo, prudenza vuole che il farmaco vada in stand-by".

Siamo di fronte a "dati sicuramente preoccupanti" anche per Ignazio Marino, presidente della commissione. Che annuncia: "Li trasmetterò immediatamente al ministro della Salute, per chiedere una verifica delle serissime affermazioni dell'associazione. Se necessario, prevederemo in commissione altre audizioni".

*(DIRE) 14:26 08-05-07*

## **MINORI. RITALIN, VERDI E-ROMAGNA: BLOCCARE VENDITA PSICOFARMACI "PIENO APPOGGIO A RICHIESTA DIMISSIONI VERTICI AIFA".**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Diamo il nostro pieno appoggio alla richiesta di dimissioni dei vertici dell'Agenzia italiana del farmaco (Aifa) avanzata dall'associazione 'Giu' le mani dai

bambini' e chiediamo che venga immediatamente bloccata la commercializzazione del Ritalin". Secondo la capogruppo dei Verdi alla Regione Emilia-Romagna, la consigliera Daniela Guerra, (promotrice di un'interrogazione e di una risoluzione sulla commercializzazione degli psicofarmaci ai minori) il dossier presentato oggi dall'associazione alla commissione Sanita' del Senato non fa che portare alla luce quanto i Verdi stanno sostenendo da tempo.

"Malgrado l'immagine univoca che si è voluto costruire, sulla diagnosticabilità e sulla definizione dell'Adhd come patologia-ribadisce Guerra- il mondo scientifico è ampiamente diviso. Molti sono i dubbi legati alla validità e agli effetti collaterali dell'uso degli psicofarmaci in età pediatrica, Negli Stati Uniti, il paese dove più massiccio è il ricorso ad essi, si è registrato un incremento notevole dei suicidi precoci ed è stato imposto l'obbligo di indicare i rischi ben in evidenza sulle confezioni dei farmaci".

(SEGUE)

## **RITALIN, VERDI E-ROMAGNA: BLOCCARE VENDITA... -2-**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Avere sottostimato tali aspetti- conclude la capogruppo dei Verdi- è un'azione colpevole. Per questo chiediamo che i vertici dell'Aifa si dimettano

e che, nell'interesse di bambini e adolescenti, si interrompa la somministrazione e la commercializzazione degli psicofarmaci ai minori".

Dopo l'incontro svoltosi a Bologna, nel mese di marzo, una seconda iniziativa pubblica contro la commercializzazione degli psicofarmaci ai minori organizzata dai Verdi dell'Emilia-Romagna e' prevista domani a Ferrara (presso la Sala conferenze Hotel San Girolamo dei Gesuati, via Madama 40, dalle 17.30 alle 19.30).

**(DIRE) 18:47 08-05-07**

#### **MINORI. RITALIN, GASPARRINI (UDEUR): ISS DIA CHIARIMENTI**

(DIRE) Roma, 8 mag. - Un incontro immediato con l'Istituto Superiore della Sanita' per avere chiarimenti in merito all'autorizzazione e ai protocolli che prevedono la somministrazione in eta' pediatrica degli psicofarmaci Ritalin". Questa la richiesta di Federica Rossi Gasparrini, presidente dei Popolari Udeur. "Nell'esprimere solidarieta' e pieno appoggio all'associazione 'Giu' le mani dai Bambini', da anni impegnata nella vigilanza sull'utilizzo di psicofarmaci in eta' pediatrica- spiega Rossi Gasparrini- bisogna dire che l'utilizzo di uno stimolante come il Ritalin sui bambini per ottenere il cosiddetto 'effetto-paradosso', cioe' quello contrario al principio per cui e' studiata la molecola, calmandoli e rendendoli piu' attenti, non puo' non far sospettare altri effetti non accertati e magari lesivi dello sviluppo fisico del bambino". Poiche' l'accertamento di eventuali altri effetti inaspettati di questi psicofarmaci "comporta necessariamente una sperimentazione diretta sui bambini- continua la parlamentare dell'Udeur- chiederemo se il rapporto rischio-beneficio dei farmaci in questione- conclude- possa giustificare la sua somministrazione in eta' pediatrica".

**(DIRE) 17:53 08-05-07**

#### **MINORI. RITALIN, CASTELBIANCO: ORA SI AVVIA PROTOCOLLO SERIO "SERVE VALUTARE BENE BIMBI CHE HANNO BISOGNO DI PSICOFARMACI".**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Quello che e' importante e' che sia avviato un protocollo molto serio sulla possibilita' diagnostica dell'Adhd". Federico Bianchi di Castelbianco, psicoterapeuta dell'Eta' evolutiva e direttore dell'Istituto di ortofonologia, interviene cosi' dopo l'audizione, tenutasi oggi al Senato, in commissione Sanita' in merito alle omissioni dell'Agenzia italiana per il farmaco nei protocolli per il Ritalin e lo Strattera. Si tratterebbe di aspetti poco chiari, o addirittura "falsi" riferiti al Parlamento dall'Aifa e segnalati dal comitato di farmacovigilanza pediatrica 'Giu' le mani dai bambini'.

"Occorre valutare bene i bambini che hanno realmente necessita' di psicofarmaci- conclude lo psicologo- perche' che sicuramente le cifre che sono state fatte girare, sino a due mesi fa, sono esagerate. Questo, comporterebbe una somministrazione di farmaci a bambini sani".

**(DIRE) 17:37 08-05-07**

## **MINORI. RITALIN, IN AUDIZIONE LE 'SETTE MENZOGNE' DELL'AIFA POMA (GIÙ LE MANI DAI BAMBINI): DATI FALSI AL PARLAMENTO.**

(DIRE) Roma, 8 mag. - Un'audizione sul tema degli psicofarmaci ai bambini, dopo le polemiche per la recente introduzione in Italia di metilfenidato (Ritalin) ed atomoxetina (Strattera). E' quella che si e' tenuta oggi in commissione Sanita' del Senato, dove l'ufficio di presidenza ha ascoltato Luca Poma, portavoce nazionale di 'Giu' le mani dai bambini', il consorzio di 125 associazioni che si battono per la farmacovigilanza in eta' pediatrica. E' stata esaminata, in particolare, la documentazione che provverebbe "la scarsa correttezza" dell'Agenzia italiana del farmaco nelle varie fasi che hanno contraddistinto l'autorizzazione al commercio dei due potenti psicofarmaci destinati ai bambini.

"Abbiamo dimostrato, dati alla mano, in almeno sette punti le menzogne dell'Aifa- dice Luca Poma- che, pur di immettere in commercio queste molecole ha deliberatamente alterato lo scenario, fornendo ai senatori un'informazione parziale e viziata". Secondo il comitato, infatti, "hanno mentito spacciando come una certezza l'esistenza della Sindrome da iperattivita' e deficit di attenzione (Adhd) in quanto malattia biologica, laddove la comunita' scientifica ne sta ancora discutendo in modo acceso". I rappresentanti dell'Agenzia hanno "mentito", inoltre, quando "hanno detto alla commissione Salute che la maggioranza della comunita' scientifica nazionale approva le loro linee guida", mentre "almeno 250 mila addetti ai lavori del settore salute invece le contestano".

(SEGUE)

## **MINORI. RITALIN, IN AUDIZIONE LE 'SETTE MENZOGNE' DELL'AIFA -2-**

(DIRE) Roma, 8 mag. - Falso, secondo 'Giu' le mani dai bambini', anche "il dato dello 0,8% circa di bambini italiani che soffrirebbero di Adhd". La percentuale, secondo Poma, "e' stata sottostimato intenzionalmente", cosi' da "tranquillizzare i senatori sul fatto che il farmaco sarebbe stato utilizzato solo in rari casi", quando, invece, le loro stesse ricerche "arrivano a sostenere fino ad un 4% di bambini supposti malati". Quello, dice il portavoce, "e' effettivamente" il target di mercato delle multinazionali che producono questi psicofarmaci. L'Aifa avrebbe mentito dicendo, inoltre, che questi psicofarmaci sono sicuri, "dimenticando" di avvisare che "causano potenzialmente induzione al suicidio, crisi maniaco-depressive, ictus e crisi dell'apparato cardio-circolatorio, fino alla morte improvvisa". A questo proposito, in Usa, ricorda Poma, "c'e' ora l'obbligo di segnalare questi effetti collaterali sulle confezioni dei farmaci con un apposito 'black box', un riquadro nero come per i pacchetti di sigarette". Altra falsita', secondo il comitato di farmacovigilanza, e' che si dica "che faranno diagnosi 'certe', laddove i loro protocolli non prevedono una batteria di esami preliminari davvero completa". Non e' vero, inoltre, "che sia stato fatto tutto il possibile per garantire dei protocolli diagnostici e terapeutici sicuri: sono otto mesi che hanno nelle proprie mani dossier completi e circostanziati utili per migliorare i protocolli, e li hanno in buona parte ignorati".

(SEGUE)

## **MINORI. RITALIN, IN AUDIZIONE LE 'SETTE MENZOGNE' DELL'AIFA -3-**

(DIRE) Roma, 8 mag. - L'Agenzia del farmaco "ha mentito", ricorda ancora Poma, inducendo nella cittadinanza "l'idea che chi come noi si batte contro questo bell'esempio di malasanita' voglia mettere al bando gli psicofarmaci". Questo,

sottolinea il portavoce nazionale, "e' assolutamente falso, perche' noi chiediamo solo che l'Aifa faccia il proprio lavoro e tuteli la salute dei cittadini, specie i bambini che sono una classe debole, con dei protocolli sicuri". Invece, conclude Poma, "non lo sta facendo: ora ci dicono che prima daranno ai bambini lo psicofarmaco e poi eventualmente miglioreranno i protocolli, ma questo e' una follia! Questo organismo va riformato: chi e' responsabile di questo scempio ora si deve dimettere".

Il presidente Marino ha affermato in conclusione: "A questo punto il dossier va trasmesso immediatamente al ministro Turco". Per un'altra componente della commissione, Federica Rossi Gasparrini (Udeur): "Servono nuove nomine ai vertici Aifa, e un incontro urgente con il Comitato 'Giu' le mani dai bambini' e l'Istituto Superiore di Sanita', allo stesso tavolo per rivedere questi protocolli". Per Laura Bianconi (Fi): "Non siamo un'istituzione 'da bar', l'Aifa non ci puo' venire a raccontare quello che vuole", mentre per Sandra Monacelli (Udc): "La situazione e' grave, l'Aifa va richiamata subito in Parlamento".

Massimo Di Giannantonio, psichiatra e Ordinario di Psichiatria a Chieti, ha concluso, al termine dell'audizione: "C'e' l'assoluta necessita' di approfondire e rivedere i protocolli, le modalita' di diagnosi, e quelle di somministrazione: riguardo a questi psicofarmaci per bambini ci sono ancora troppi lati oscuri e da chiarire nell'interesse della salute dei minori".

**(DIRE) 15:10 08-05-07**

**MINORI. RITALIN, MARINO: TRASMETTERÒ DOSSIER A MINISTRO TURCO "SE NECESSARIO, ALTRE AUDIZIONI IN COMMISSIONE".**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Trasmetterò immediatamente al ministro della Salute i dati del dossier, per chiedere una verifica delle serissime affermazioni dell'associazione". Lo annuncia Ignazio Marino, presidente della commissione Sanita' del Senato, dopo l'audizione dell'associazione 'Giu' le mani dai bambini' sul Ritalin. "Se necessario- aggiunge- prevederemo in commissione altre audizioni".

**(DIRE) 14:34 08-05-07**

**MINORI.RITALIN,BINETTI: PRUDENZA,CHIEDIAMO STAND-BY PER IL FARMACO  
SENATRICE DIELLE: CHIEDIAMO VALUTAZIONE CRITICA RINNOVATA.**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Non si finisce mai di essere prudenti e ascoltare tutte le fonti. Avevamo ascoltato l'Aifa, che ci ha fornito materiale rassicurante. Oggi abbiamo ascoltato elementi che incrinano questa sicurezza. Chiediamo una valutazione critica rinnovata". Paola Binetti, senatrice dielle, trae le sue conseguenze dopo aver ascoltato la relazione sul Ritalin svolta dall'associazione 'Giu' le mani dai bambini ' davanti alla commissione Sanita' del Senato.

"Abbiamo chiesto- fa sapere- un supplemento di indagine: per riascoltare l'Aifa, l'Istituto superiore di Sanita' e il ministro". Nel frattempo, "prudenza vuole che il

farmaco vada in stand-by".

**(DIRE) 14:18 08-05-07**

**MINORI.RITALIN,EUFEMI:TURCO DOVEVA ESSERE PRUDENTE,ORA MORATORIA  
SENATORE UDC: AIFA CI HA NASCOSTO DATI SU EFFICACIA FARMACO.**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Il governo e il ministro hanno sottovalutato la questione". Così Maurizio Eufemi, senatore Udc, commenta la relazione sul Ritalin svolta dall'associazione 'Giu' le mani dai bambini' davanti alla commissione Sanita' del Senato. "Ci sono stati nascosti dei dati da parte dell'Aifa- sottolinea Eufemi- sull'efficacia del farmaco". Continua il senatore Udc: "C'era già stato un grido d'allarme da parte del Parlamento, Turco doveva usare più prudenza. Chiediamo- conclude- una moratoria e nuovi e più severi protocolli".

**(DIRE) 14:14 08-05-07**

**MINORI. RITALIN, RIPAMONTI: OK RICHIESTA DIMISSIONI VERTICI AIFA  
SENATORE VERDE APPOGGIA ASSOCIAZIONE 'GIÙ LE MANI DAI BAMBINI'.**

(DIRE) Roma, 8 mag. - "Appoggiamo la richiesta di dimissioni dei vertici dell'Agenzia italiana del farmaco". Natale Ripamonti, vicecapogruppo Verdi-Pdci al Senato, affianca l'associazione 'Giu' le mani dai bambini' nella richiesta di dimissioni dei vertici dell'Aifa per la gestione dell'apertura italiana al Ritalin, il farmaco utilizzato per l'Adhd, la sindrome da deficit di attenzione e iperattività'.

"Riteniamo- spiega- che le informazioni fornite oggi alla commissione Sanita' dovevano essere fortite anche dall'Aifa, durante la sua comunicazione. Così non è stato". Con l'audizione di oggi, aggiunge ancora Ripamonti, "si apre la possibilità di avere sull'argomento informazioni aggiuntive e un rapporto più trasparente".

**(DIRE) 14:07 08-05-07**

**MINORI.RITALIN,SI RIAPRE IL CASO, POLEMICHE IN COMMISSIONE SANITÀ  
DOPO IL DOSSIER DI 'GIÙ LE MANI DAI BAMBINI'**

(DIRE) Roma, 8 mag. - Si riapre il caso Ritalin. Dopo l'audizione di Luca Poma dell'associazione 'Giu' le mani dai bambini', la commissione Sanita' del Senato valuterà se tornare ad ascoltare l'Agenzia del farmaco (Aifa), l'Istituto superiore di sanità (Iss) ed il ministro della Salute, Livia Turco. Non mancano le richieste di una moratoria alla diffusione del farmaco utilizzato per la sindrome da deficit di attenzione e iperattività' (Adhd).

Secondo Maurizio Eufemi (Udc) c'è stata una "sottovalutazione da parte del governo e del ministro Turco, ci sono stati nascosti dei dati dall'Aifa". E chiede, perciò, "una moratoria alla commercializzazione del farmaco, e nuovi e più severi protocolli". La stessa richiesta viene dalla diella Paola Binetti: "Abbiamo chiesto un supplemento di

indagine, e di riascoltare l'Aifa e il ministro della Salute. Nel frattempo, prudenza vuole che il farmaco vada in stand-by".

Roma, 8 mag. - Siamo di fronte a "dati sicuramente preoccupanti" per Ignazio Marino, presidente della commissione. Che annuncia: "Li trasmetterò immediatamente al ministro della Salute, per chiedere una verifica delle serissime affermazioni dell'associazione. Se necessario, prevederemo in commissione altre audizioni".

*(Dis/ Dire) 13:52 08-05-07*