

USA: Ritalin, informazione sui danni cardiaci a spese delle farmaceutiche

USA. La Food and Drug Administration statunitense ha emanato una direttiva secondo la quale i pazienti ricevitori di cure farmacologiche per la Sindrome da Iperattività/disturbo attentivo (ADHD) devono essere informati, da parte delle case produttrici di questo tipo di prodotti, dei loro potenziali effetti collaterali a livello cardiaco e psichiatrico,

I produttori delle terapie per l'ADHD devono redigere una Guida del Paziente in cura che evidenzia tali possibili rischi e suggerisca ai pazienti quali precauzioni possono essere prese.

Da un'analisi dell' FDA sui prodotti legati all'ADHD, sono emersi rapporti di morti improvvise in pazienti con preesistenti problemi di cuore e rapporti di ictus e arresto cardiaco tra adulti con certi fattori di rischio.

Una seconda analisi dell'FDA identifica un leggero aumento nel rischio di problemi/esordi psichiatrici legati all'assunzione di farmaci per la cura dell'ADHD, quali allucinazioni uditive, disturbi paranoici e manie.

Reference: FDA News. U.S. Food and Drug Administration (www.fda.gov).