

ALLEGATO - NOTA 18



IRCCS FONDAZIONE
STELLA MARIS
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

LINEA 3. AREA DELLA PSICOPATOLOGIA E PSICOFARMACOLOGIA DELLO SVILUPPO

Argomenti di ricerca

PROGETTI DI RICERCA FINALIZZATA IN CORSO

Investigation of factors associated with changes in ADHD severity during a 2-year follow-up period in patients that are responders and stable on their first pharmacotherapy (The AUTOR Study) Quintiles SpA

La comorbidità ossessivo-compulsiva nel disturbo bipolare: implicazioni cliniche sulla caratterizzazione fenotipica e sulla storia naturale *Fondazione Stella Maris*

ADHD: new models for symptoms, innovative diagnostic markers, and novel targets for therapy *Ministero della Salute*

Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, a gruppi paralleli, referito a placebo e farmaco attivo, con ottimizzazione della dose per determinare l'efficacia e la sicurezza di guanfacina cloridrato a rilascio controllato in bambini e adolescenti di 6 - 17 anni con sindrome da deficit di attenzione e iperattività. *Shire Pharmaceutical Development LTD*

PERS Off-patent medicines for children and adolescents with CD *Unione Europea*



IRCCS FONDAZIONE
STELLA MARIS
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

3. AREA DI PSICOPATOLOGIA E PSICOFARMACOLOGIA DELLO SVILUPPO

Indirizzi generali di ricerca e attività

Responsabile: Dr. Gabriele Masi

Contatti: 050/886201
gmasi@inpe.unipi.it



▪ **La terapia farmacologica nel disturbo da deficit di attenzione ed iperattività (Attention Deficit Hyperactivity Disorder): dati di sicurezza ed efficacia.**

Il nostro gruppo ha gestito nel corso degli ultimi anni un Centro di Riferimento Regionale per la terapia farmacologica del disturbo da deficit di attenzione ed iperattività (ADHD). Nell'ambito di tale attività la casistica è stata inserita in un Registro computerizzato, con coordinamento centrale presso l'Istituto Superiore di Sanità. L'esperienza acquisita rappresenta la base per costruire un data base crescente che consenta l'elaborazione dei dati di sicurezza e di efficacia dei trattamenti con metilfenidato ed atomoxetina. Scopo di tale elaborazione sarà quello di individuare, per ciascuna molecola attualmente in commercio, e per eventuali altre molecole che dovessero essere sperimentate per tale patologia, i dati di efficacia, le modalità di utilizzazione, le strategie di gestione, la metodologia del follow-up, i più importanti effetti indesiderati, e le indicazioni prevalenti di ciascuna delle molecole disponibili.