

Interrogazioni parlamentari

6 novembre 2008

E-6010/08

INTERROGAZIONE SCRITTA di Frieda Brepoels (PPE-DE) alla Commissione

► **Oggetto: Farmaco Strattera per la cura dell'ADHD**

 **Risposta(e)**

Nel mese di luglio 2004 è stato introdotto sul mercato europeo il farmaco Strattera per la cura dell'ADHD. Tuttavia vari studi (alcuni dei quali sono stati svolti negli USA e nel Regno Unito) dimostrano che tale farmaco provoca numerosi effetti collaterali di carattere psichico e persino intenzioni suicide. Per tali motivi il foglietto illustrativo è stato rivisto sia nel 2005 sia nel 2006. Eppure in alcuni Stati membri (fra cui i Paesi Bassi) il farmaco è ancora oggetto di aspre critiche. In Belgio gli effetti collaterali legati alle tendenze suicide sono uno dei motivi per cui il farmaco non è rimborsabile. Pertanto sarebbe stata avviata una nuova valutazione a livello europeo.

L'interrogante desidera porre alla Commissione le seguenti domande:

1. Può la Commissione fornire ulteriori informazioni circa la ricerca a livello europeo per la nuova valutazione del farmaco, in particolare:
 - quali saranno le modalità di svolgimento della ricerca? Quali procedure saranno adottate?
 - attraverso quali istituzioni sarà condotta la ricerca?
 - entro quale termine è prevista la conclusione delle indagini?
2. Quali provvedimenti potrà intraprendere la Commissione al termine delle indagini?
3. Dispone la Commissione di dati sulla quantità di utilizzatori del farmaco in questione in ogni Stato membro e sui casi segnalati di effetti psichici indesiderati? In caso affermativo, può la Commissione comunicare tali dati?

Lingua originale dell'interrogazione: **NL**