

SCHEDA DI DEPOSITO DI UNA INTERROGAZIONE PARLAMENTARE

Destinatario: CONSIGLIO   
 COMMISSIONE

**IT**

| INTERROGAZIONI ORALI   | INTERROGAZIONI SCRITTE  |
|--|---|
| Interrogazione orale con discussione (art. 108) <input type="checkbox"/><br>Tempo delle interrogazioni (art. 109) <input type="checkbox"/>   | Interrogazione scritta (art. 110) <input checked="" type="checkbox"/><br>Interrogazione scritta prioritaria (art. 110,4) <input type="checkbox"/> |
| AUTORE(I):           Cristiana Muscardini  |   |
| OGGETTO:             Lo psicofarmaco Strattera (Atomexina)<br>(da indicare)  |   |
| <p>TESTO:</p> <p>Già nella prima metà del gennaio 2009, la <i>Food And Drug Administration</i>- ente statunitense preposto al controllo della sicurezza dei farmaci, ha diramato l'ennesimo comunicato e una "<i>doctor's letter</i>" circa i potenziali gravi danni al fegato causati dalla somministrazione dello psicofarmaco "Strattera", nome commerciale dell' Atomoxetina, molecola che risulta essere gravemente epatotossica, nonché in grado di stimolare idee suicidarie nei minori che la assumono. Questo psicofarmaco viene usato da centinaia di migliaia di bambini in Europa per la cosiddetta "sindrome ADHD", bambini eccessivamente agitati e distratti. Risulta che nessuna lettera o comunicato siano stati inviati dall'EMEA ai medici specialisti, interessati sul territorio U.E. da programmi terapeutici per Adhd.</p> <p>Nel frattempo sono giunte allarmanti notizie, riprese dagli organi di stampa, di piccoli pazienti indotti al consumo di questo farmac, a maturare "idee suicidarie", gli ultimi due in italia di 9 e 10 anni ("Bollettino di farmacovigilanza AIFA" - L'Agenzia italiana del Farmaco)</p> <p><b>La Commissione</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. E' al corrente degli eventuali pericoli per la salute dei nostri bambini, riguardanti questo psicofarmaco?</li> <li>2. Non ritiene di dover verificare quali misure sono state effettivamente adottate dall'EMEA per informare tempestivamente di eventuali pericoli i medici che prescrivono tali sostanze?</li> <li>3. Non ritiene di dover sollecitare l'EMEA di revisionare le schede tecniche ed i foglietti illustrativi, e contemporaneamente rendere obbligatori i "BLACK BOX" con l'evidenza sulle confezioni dei potenziali gravi effetti collaterali, come già è obbligatori, da parte del produttore, su tutto il territorio USA.</li> </ol> |   |
| Firma(e): <span style="float: right;">Data : 31 Marzo 2009</span>  |   |

