

## **Atto Camera dei Deputati - Interrogazione a risposta scritta**

**Al Ministro della Salute**

**Per sapere,**

**premesso che;**

l'Aifa (Agenzia italiana del farmaco) ha dato il via libera alla commercializzazione in Italia dei psicofarmaci Ritalin e Strattera, utilizzati per curare l'Adhd (Attention deficit hiperactivity disorder), sindrome da deficit dell' attenzione e iperattività che colpisce soprattutto bambini e adolescenti;

nel 1989, il Ritalin fu ritirato dal mercato, in quanto presente nella tabella I degli stupefacenti alla pari della cocaina, oppiacei, barbiturici e lsd, mentre oggi il declassamento nella tabella IV dei farmaci ne permette la somministrazione tra i minori;

ad oggi la diagnosi sulla sindrome dell' Adhd divide il mondo scientifico, infatti, psichiatri Usa ritengono l' incidenza dell' Adhd pari al 5%, l' Organizzazione mondiale della Sanità stima tale percentuale intorno all' 1,5%, mentre l' Oism ( Osservatorio italiano sulla salute mentale) non considera la carenza di attenzione e iperattività una malattia mentale, ma invita ad individuare le cause del disagio nella vita familiare, scolastica e sociale degli adolescenti;

malgrado le diverse diagnosi del mondo scientifico , nel decennio 1993-2003 l'utilizzo su scala mondiale di questi farmaci tra i bambini e gli adolescenti è quasi triplicato (+274%), innalzando da 31 a 55 il numero delle nazioni in cui vengono utilizzati i farmaci anti-Adhd;

gli Stati Uniti primo paese per l'utilizzo di psicofarmaci, rappresenta il luogo dove si è verificato il maggior incremento di suicidi precoci;

se, il Governo, intenda effettuare approfondimenti sul rischio farmacologico e se confermato, ritenga opportuno avviare controlli per verificare il rispetto del criterio dell' appropriatezza nella prescrizione.

***On. Tommaso Pellegrino***