

**FORM FOR TABLING A QUESTION FOR
WRITTEN ANSWER (Rule 130)**

Select only one addressee:

PRESIDENT OF THE EUROPEAN COUNCIL

COUNCIL

VICE-PRESIDENT / HIGH REPRESENTATIVE

COMMISSION

Priority question

AUTHOR(S): Piernicola PEDICINI (EFDD)

SUBJECT: Somministrazione di antidepressivi in bambini e adolescenti e farmacovigilanza in UE
(please specify)

TEXT:

<Nell'aprile 2007 in Italia è stata avviata un'attività di farmacovigilanza sul disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD) tramite l'istituzione di un Registro nazionale che ha permesso il monitoraggio dell'uso di metilfenidato (MPH) e atomoxetina (ATX) nella popolazione in età evolutiva al fine di garantirne la sicurezza d'uso.

Grazie ai dati raccolti dal Registro nazionale dell'ADHD è stato possibile stimare il profilo di rischio degli psicofarmaci MPH e ATX per il trattamento di bambini e adolescenti, nonché la prevalenza della sindrome nella popolazione italiana di età compresa tra 6 e 18 anni, che risulta essere poco superiore all'1% (sensibilmente inferiore a quelle stimate in altri paesi).

Si chiede alla Commissione:

- se è a conoscenza dei fatti e se sussistano le condizioni per esportare il modello italiano in altri paesi europei;
- se ritiene che l'estensione del registro ad altre patologie, come la depressione, possa contribuire ad una riduzione delle prescrizioni e se sia a conoscenza di esperienze simili in altri Stati membri;
- se vi sono delle attività in corso per monitorare il preoccupante aumento dell'uso di farmaci antidepressivi in bambini e ragazzi, come sottolineava già nel marzo 2016 uno studio pubblicato dall'European Journal of Neuropsychopharmacology (<http://dx.doi.org/10.1016/j.euroneuro.2016.02.001>).>

Signature(s):

Date: 25/04/2017