



Istituto Superiore di Sanità

IL PRESIDENTE

00161 ROMA 23.06.2017
VIALE REGINA ELENA, 299

AE - 509/17

Dott. Luca Poma
Portavoce Nazionale
Comitato "GiùleManidaiBambini" ONLUS
Casella Postale 589
10121 Torino Centro

p.c. Ministro della Salute
On. Beatrice Lorenzin

Presidente AIFA
Dott. Stefano Vella

Direttore Generale AIFA
Prof. Mario Melazzini

Direttore Generale ISS
Dott. Angelo Del Favero

Presidente Commissione Bicamerale
per l'infanzia e l'adolescenza
On. Michela Vittoria Brambilla

Presidente Commissione Affari Sociali
Camera dei Deputati
On. Mario Marazziti

Presidente Commissione Igiene e Sanità
Senato della Repubblica
Sen. Emilia Grazia De Biasi

Oggetto: somministrazione di psicofarmaci ai bambini, carenze nella rendicontazione ai cittadini nel report "**Registro nazionale dell'ADHD (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder): dati dal 2007 al 2016**" a cura di Elena Angela Pia Germinario, Romano Arcieri, Massimo Marzi, Pietro Panei, Stefano Vella - 2016, 34 p. Rapporti ISTISAN 16/37

Gentile Dott. Poma,

in riferimento alla Sua comunicazione dello scorso 18 maggio relativa a quanto in oggetto, si rappresenta quanto segue.

Premesso che il registro di cui all'oggetto è uno strumento di sanità pubblica ideato e gestito per la valutazione di sicurezza dei farmaci, una valutazione di efficacia delle terapie multimodali (farmacologica associata a psico-sociale) viene fatta individualmente al termine del primo mese di trattamento e, successivamente, ogni sei mesi al rinnovo del piano terapeutico attraverso cui avviene la prescrizione dei farmaci per l'ADHD.

Una valutazione di efficacia sulla coorte iscritta nel registro italiano dell'ADHD, gestito dall'Istituto Superiore di Sanità (ISS) su mandato dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), è in corso: la valutazione si basa sul calcolo del *Clinical Global Index* (CGI) e dell'*ADHD Rating scale* al primo, sesto, dodicesimo mese di trattamento. Si tratta di valutazioni complesse che saranno utilizzate anche per l'analisi costo/beneficio. I risultati dell'analisi di efficacia saranno comunicati ai referenti istituzionali e pubblicati, come già avvenuto per la valutazione di sicurezza, su riviste scientifiche indicizzate.

Infine, va sottolineato che attualmente non si sta facendo un uso "al buio" di questi farmaci essendo stati ampiamente e approfonditamente studiati: sono disponibili innumerevoli lavori scientifici sull'efficacia e la sicurezza a livello sia nazionale che internazionale.

Restando a disposizione per ulteriori chiarimenti, Le invio molti cordiali saluti.

Walter Ricciardi

