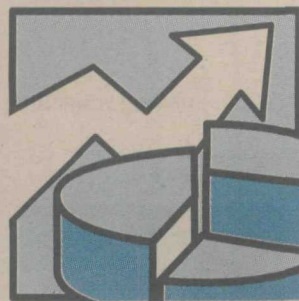


La commissione Ambiente dell'Europarlamento modifica la direttiva sulla promozione

Farmaci Ue, frenata sugli spot

L'informazione delle industrie solo sul web e dovrà essere prima verificata



EUROPA

Strasburgo frena sugli "spot" per i farmaci etici. La settimana scorsa è sbarcata in commissione Ambiente dell'Europarlamento la direttiva presentata dalla Commissione Ue all'interno del pacchetto farmaceutico che dovrebbe regolare l'informazione diretta ai cittadini sui farmaci su ricetta da parte delle industrie farmaceutiche. Una misura, questa, presentata ormai quasi due anni fa da Bruxelles e rimasta a lungo in stand-by per le polemiche che aveva suscitato. Ma che l'Esecutivo europeo aveva giustificato parlando della necessità di garantire più trasparenza ai pazienti Ue.

La proposta originale prevede la possibilità per le industrie del farmaco di diffondere informazioni (oggettive, fondate e aggiornate) sui farmaci etici: dalle caratteristiche dei prodotti alle indicazioni per l'uso, dal riferimento a studi scientifici agli effetti indesiderabili,

ecc. Come? Attraverso siti web e in giornali e riviste specializzate (appartenenti, però, a una lista autorizzata in ogni Paese) o attraverso risposte scritte a interrogativi specifici dei cittadini. Ebbene, dopo il primo passaggio all'Europarlamento - l'arrivo nell'aula di Strasburgo dovrebbe avvenire tra novembre e dicembre - gli eurodeputati della commissione Ambiente hanno votato una serie di emendamenti introducendo nuovi paletti per l'informazione diretta ai cittadini. In particolare le informazioni realizzate dalle industrie farmaceutiche potranno andare solo sul web e dovranno innanzitutto essere approvate dalle autorità. Vietato, invece, farle circolare sui media cartacei, come i giornali. Anche se si tratta di riviste specializzate. Stop infine - è un altro emendamento approvato dagli eurodeputati - alle informazioni basate sugli studi post marketing delle aziende.

Marzio Bartoloni

© RIPRODUZIONE RISERVATA

STUDI COMPARATIVI

Antitrombotico, sì del Chmp



● Parere positivo del Chmp dell'Ema alla commercializzazione dell'antiplastrino AstraZeneca ticagrelor per la prevenzione degli eventi aterotrombotici in pazienti adulti con sindrome coronarica acuta (Sca). La decisione è stata presa in base ai risultati di Plato, un ampio studio di confronto tra ticagrelor e clopidogrel, entrambi in associazione con aspirina, che ha valutato gli esiti della terapia su 18.624 pazienti arruolati in 43 Paesi.

DIAGNOSTICA

Test molecolare per i tumori



● Messo a punto da un gruppo coordinato Graziano Pesole, direttore dell'Ibte-Cnr, con i ricercatori dell'Ith-Cnr di Bari, dell'Università di Milano e della Casa Sollievo della Sofferenza di San Giovanni Rotondo un test molecolare per la diagnosi oggettiva dei tumori. Con le piattaforme di sequenziamento di nuova generazione sarà possibile identificare in tempi brevi i biomarcatori per la diagnosi delle diverse forme tumorali che costituiranno il bersaglio di nuovi farmaci.

REGISTRAZIONI

Si Fda a terapia per la sclerosi



● La Food and Drug Administration statunitense (Fda) ha approvato fingolimod, terapia orale Novartis, come trattamento di prima linea per le forme recidivanti di sclerosi multipla, la forma più frequente della malattia: si tratta del primo trattamento orale disponibile negli Usa per le forme recidivanti di Sm. Fingolimod ha dimostrato un'efficacia superiore a interferon beta-1a Im, una delle terapie più comunemente impiegate, con una riduzione delle ricadute del 52% a un anno.

RICERCA

Infezioni ossee, Galeazzi leader

Premio europeo all'Istituto per gli studi su biofilm batterico



● Il Centro di Chirurgia ricostruttiva e delle infezioni osteoarticolari dell'Ircc Istituto ortopedico Galeazzi, del Gruppo ospedaliero San Donato, è stato premiato Award for best Research project in occasione del 29° Congresso della Società europea delle infezioni ossee e articolari appena tenuto-

si a Heidelberg, per lo studio con cui per la prima volta è stata dimostrata la possibilità di distruggere il "biofilm" batterico che ostacola il trattamento delle infezioni, in seguito a impianto di protesi ortopediche o di chiodi o placche metalliche, con l'applicazione locale di una sostanza chimica già nota da anni in ambito medico, l'acetilcisteina, ma mai utilizzata per questa applicazione. La ricerca è stata condotta dal direttore del centro, Carlo L. Romanò, e da Lorenzo Drago, direttore del Laboratorio analisi e microbiologia dello stesso Istituto. I risultati ottimali di laboratorio hanno aperto la strada a uno studio che verrà presto sottoposto alla Comunità europea per l'esecuzione del trials clinico in 13 centri di ricerca e aziende di 9 Stati membri, sia in fase preventiva che in fase terapeutica in pazienti che abbiano già sviluppato un'infezione osteoarticolare.

L'équipe del professor Romanò è anche protagonista di ricerche co-finanziate dal ministero della Salute, per la diagnosi precoce di infezioni ossee e articolari attraverso la teletermografia, un esame totalmente innocuo e facilmente ripetibile, che ha rivelato una grande precisione nell'identificare l'area infetta, agevolando la diagnosi di osteomielite o di infezione protesica che non è sempre agevole quando l'unico sintomo di infezione è rappresentato da dolore al livello dell'articolazione colpita.

**CONGRESSO NAZIONALE DELLA PNEUMOLOGIA
UIP 2010**

AIM

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
AIM Group - AIM Congress S.r.l
Sede di Milano
Via G. Ripamonti, 129
20141 Milano
tel. 0256601.1 - fax 0256609045
e-mail: uip2010@aimgroup.eu

ACCEDI AL SITO
E SCOPRI LE NOVITÀ
DEL CONGRESSO
WWW.SIMERNET.EU

SEGRETERIA SCIENTIFICA
**Società Italiana di
Medicina Respiratoria**
segreteria@simernet.eu
www.simernet.eu

SEDE DEL CONGRESSO
MIC - Milano Convention Centre
via Gattamelata 5, Milano

XI CONGRESSO NAZIONALE DELLA PNEUMOLOGIA - UIP 2010
MILANO 20/23 OTTOBRE

23 ottobre 2010
10.30-12.00

TAVOLA ROTONDA
Aperta al pubblico

Verranno affrontate le seguenti tematiche:
alimentazione,
attività fisica,
scuola,
lotta al tabagismo

Conduttore Emilio Fedeli