

INTERROGAZIONE A RISPOSTA IN COMMISSIONE AL MINISTRO DELLA SALUTE  
PER CONOSCERE  
PREMESSO CHE:

- L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) e l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) hanno comunicato che l'esito delle analisi effettuate sui vaccini antinfluenzali, appartenenti ai lotti (143301 e 142701) recentemente oggetto di divieto di utilizzo da parte dell'AIFA, è stato completamente negativo;
- I risultati dei test hanno confermato la sicurezza del vaccino antinfluenzale con la conseguente rimozione del divieto di utilizzo dei lotti precedentemente sottoposti a ritiro dal mercato in via cautelativa;
- A seguito di alcune morti sospette si è proceduto al ritiro di due lotti di Fludac con la conseguenza di aver indotto preoccupazione tra chi era solito sottoporsi a questa vaccinazione, e, più in generale, la vicenda ha determinato di fatto un disorientamento della popolazione;
- Va ricordato che l'influenza ogni anno causa, nel nostro Paese, circa 8.000 decessi, in particolare nella fascia di popolazione al di sopra dei 65 anni e quest'anno si stima che siano circa 2 milioni le persone che non si sono sottoposte a vaccino rispetto all'anno precedente;
- È del tutto evidente che ci sono delle responsabilità per questa cattiva gestione della comunicazione del rischio che ha spaventato i cittadini mettendo a rischio l'intera campagna vaccinale.

Si chiede, pertanto, di conoscere, in considerazione di quanto esposto in premessa, quali iniziative intenda assumere il Ministro per individuare le ragioni e le responsabilità di questo cattivo funzionamento del meccanismo di farmacovigilanza che, oggi, alla luce degli esiti negativi dei test sui lotti Fludac, espone la popolazione a maggiori rischi, e, conseguentemente, rafforzare il sistema di allerta per evitare che in futuro possano ripetersi casi simili.