



FNOMCeO

*Il Presidente*

PRESIDENTE DELLA  
CAMERA DEI DEPUTATI  
ON. ROBERTO FICO  
[roberto.fico@camera.it](mailto:roberto.fico@camera.it)  
[fico\\_r@camera.it](mailto:fico_r@camera.it)

Onorevole Presidente,

ci troviamo a sollecitare la Sua autorevole attenzione in merito alla Conferenza Stampa indetta da Corvelva – Coordinamento Regionale Veneto per la Libertà delle Vaccinazioni - per domani, 24 gennaio, presso la Camera dei Deputati, *“per la presentazione di analisi qualitative su specifici vaccini utilizzati sul territorio italiano e proposti dal SSN, commissionate dall’associazione a professionisti del settore per dare seguito agli approfondimenti sollecitati nel report conclusivo della Commissione parlamentare d’Inchiesta “Uranio impoverito”, al fine di “controllare la conformità alla scheda tecnica nonché la presenza di componenti non dosati, e di cui non è stato dato conto”*.

Orbene, sui risultati preliminari di tali analisi si è recentemente espressa l’Agenzia italiana del Farmaco (Aifa), specificando che *“non risultano sostanzialmente valutabili così come presentati, in quanto carenti di informazioni fondamentali, quali ad esempio le caratteristiche di accreditamento ISO o GLP del laboratorio responsabile delle analisi, i dettagli metodologici relativi alla gestione dei campioni, i controlli utilizzati, la procedura analitica in sé, la validazione del metodo ecc., informazioni necessarie per un corretto inquadramento scientifico dei risultati sommariamente riassunti nel documento inviato”*.

Nella stessa risposta, l’Aifa precisa altresì che sul sito del Directorate Europeo per la Qualità dei Medicinali – EDQM, organo della Commissione Europea deputato allo sviluppo e al monitoraggio degli standard di qualità di tutti i prodotti medicinali compresi i vaccini - sono riportate le specifiche dei vaccini in termini di materie prime e di prodotto finito e definiti i test riconosciuti come più idonei e specifici per la determinazione delle sostanze di varia natura e relativi limiti di concentrazione nel prodotto.

Esprimiamo dunque la preoccupazione del mondo medico per la diffusione, per di più in un luogo istituzionale come la Camera dei Deputati, di queste informazioni, che sono valutate dall’Aifa come scarsamente attendibili, e che, senza le opportune verifiche, creerebbero allarmismi ingiustificati negli operatori e soprattutto nei cittadini.

Comprendiamo come l’evento non sia stato organizzato dalla Camera dei Deputati; tuttavia la prestigiosa sede nella quale è programmato non può che generare prevedibili equivoci sulla sua validità scientifica e ufficialità istituzionale.

La invitiamo pertanto cortesemente a sospendere l’evento, rinviando al Ministero della Salute il giusto approfondimento e le valutazioni del caso.

Confidiamo, ben conoscendo la Sua sensibilità istituzionale e personale, che il nostro appello non rimarrà inascoltato e, nel ringraziarla per l’attenzione, Le inviamo i nostri migliori saluti.

Filippo Anelli