

INTERROGAZIONE URGENTE

Al Ministro della salute. — Per sapere – premesso che:

tra il 12 e il 18 novembre scorsi in Molise e in Sicilia successivamente alla somministrazione di dosi provenienti dai due lotti 142701 e 143301 del vaccino antinfluenzale Flud della Novartis Vaccines and Diagnostics s.r.l. si sono verificati quattro eventi avversi gravi di cui tre letali;

a seguito delle segnalazioni di tali eventi l'Agenzia Italiana del Farmaco, come evidenziato nel comunicato stampa pubblicato sul proprio sito web il 27 novembre 2014, ha disposto a titolo cautelativo il divieto di utilizzo di tali lotti invitando i pazienti che abbiano in casa confezioni del vaccino FLUAD a verificare sulla confezione il numero di lotto e, se corrispondente a uno di quelli per i quali è stato disposto il divieto di utilizzo, a contattare il proprio medico per la valutazione di un'alternativa vaccinale;

l'Istituto superiore di Sanità a cui sono stati affidati i controlli di tali lotti, nella nota stampa del 28 novembre 2014 ha supportando la decisione dell'Aifa di ritirare in via cautelativa i lotti dei vaccini a cui sembra siano associate gravi reazioni avverse ha dichiarato che produrrà i risultati delle analisi nel più breve tempo possibile;

siamo nel pieno della campagna vaccinale sostenuta dalle autorità pubbliche soprattutto per le categorie di cittadini più a rischio come gli over 65, bambini, soggetti con malattie croniche e donne in gravidanza a cui il vaccino viene distribuito gratuitamente;

il vaccino antinfluenzale Flud è tra i più usati - :

se prima di distribuire il vaccino antinfluenzale Flud della Novartis Vaccines and Diagnostics s.r.l. siano state svolte tutte le procedure e rispettati tutti i protocolli necessari secondo la normativa vigente;

se la somministrazione del vaccino antinfluenzale Flud sia stata la conseguenza letale nei casi segnalati e in caso affermativo di chi siano le responsabilità;

quali azioni immediate siano state poste in essere e quali ulteriori iniziative si intende intraprendere per evitare, nella ipotesi di verificato nesso di causalità tra la somministrazione del vaccino Flud della Novartis e gli eventi dannosi, ulteriori conseguenze alla salute dei cittadini.