



GRUPPO LEGA NORD PADANIA

INTERROGAZIONE A RISPOSTA SCRITTA

Al Ministro della sanità

Al Ministro di Grazia e Giustizia

Premesso che:

- risulta in vendita un libro-dossier del dott. Vincenzo Brancatisano “Un po' di-verità sulla terapia Di Bella” (ed. Travel Factory, Via dei Maroniti 37, 00187 Roma),
- nello stesso libro si afferma quanto segue:
 - che a ben 1048 ammalati di tumore della sperimentazione in trattamento con M.D.B. sono stati somministrati farmaci scaduti, come dimostrato da verbale dei N.A.S., “ *non più possedenti le caratteristiche terapeutiche iniziali [...] la degradazione e scomposizione dei principi attivi possa produrre effetti collaterali gravi, specialmente in soggetti sofferenti di patologie neoplastiche, ne consegue che i dati - ottenuti dalla suddetta sperimentazione siano sicuramente inattendibili*”,
 - che in tutte le confezioni di retinoidi (elemento base del M.D.B.) sono state riscontrate e ammesse dallo stesso Ministero della sanità dosi fino a 850 milligrammi /litro di Acetone, sostanza tossica cancerogena, inattivante l'effetto dei retinoidi;
 - che la presenza dell'acetone ha sovvertito l'intero profilo tossicologico della sperimentazione, attribuendo allo stesso M.D.B. gli effetti tossici causati dall'errata preparazione di farmaci da parte del Ministero;
 - che è errato l'intero impianto ed impostazione di base della sperimentazione, rispetto ai parametri codificati dal National Cancer Institute e universalmente accettati. Di fatto non sono stati rispettati i criteri che danno evidenza ed attendibilità ad una sperimentazione secondo la più autorevole e conosciuta classificazione di evidenza scientifica in campo oncologico: “National Cancer Institute”;
 - che l'Istituto Superiore di Sanità ha dichiarato che: “ Non emerge alcuna evidenza che l'M.D.B. sia stato di una qualche attività antitumorale.....”. Dallo stesso sito Internet dello stesso ISS si rileva che nel protocollo 7 della sperimentazione relativo al carcinoma esocrino del Pancreas, vi sia un 36 % di sopravvivenza a un anno mentre tutte le statistiche internazionali concordano che entro 6 mesi si ha una sopravvivenza del 3-4 % e una pressoché totale mortalità ad un anno;
 - inoltre nel passaggio di cui a pag. 343 e segg. Viene recitato che " Fu sancito che la MDB era tossica e fu deciso, per questo motivo, di escludere la stessa dalle cosiddette terapie dolci. Dalla lettura tardiva dei Rapporti Istisan, che il direttore dell'ISS si rifiutò di consegnare ai giornalisti in conferenza stampa, emergono dati e numeri che contrastano decisamente con le notizie allarmanti che la stampa girò all'opinione pubblica: in buona sostanza l'opinione pubblica ricevette notizie non vere, come è agevole verificare. Di



Camera dei Deputati

GRUPPO LEGA NORD PADANIA

più lo studio osservazionale condotto in parallelo (e in lungo periodo) su un gran numero di pazienti con obiettivo ufficiale di confermare o smentire il profilo di tossicità riscontrato nella sperimentazione, ha addirittura stabilito che il 97% dei pazienti non ha avuto alcun effetto tossico di una certa gravità. Questa notizia clamorosa che smentisce le precedenti rilevazioni non è stata mai diffusa, poiché a nessuna conferenza stampa l'ISS ha ritenuto di dovere convocare per comunicare i risultati dello studio osservazionale che - peraltro - ha registrato la sopravvivenza di un numero rilevante di pazienti che, in questo caso, erano quasi tutti terminali” ;

- a pag. 627 e seg. si leggono dichiarazioni ancora più allarmanti tali per cui si desume che l'esito della sperimentazione era di fatto già stata “preconfezionata” dallo stesso ISS;
- nel frattempo che si interpone tra l'inizio della sperimentazione ed oggi, decine di sentenze in tutta Italia hanno previsto che le ASL erogassero gratuitamente i farmaci del MDB in base a dichiarazioni di periti oncologi che attestavano la progressione del tumore con le terapie convenzionali (chemioterapia), mentre veniva registrato il blocco o la regressione del tumore negli stessi ammalati trattati con MDB
- Un'inchiesta sulla correttezza della sperimentazione del MDB la sta conducendo il sostituto procuratore Guariniello, che ultimamente ha dichiarato alla stampa, che lo stesso “è stato sottoposto a intralci e pressioni politiche in merito all'inchiesta da Lui svolta”.
- Sembra che al sostituto procuratore Guariniello sia stata in questi giorni tolta l'inchiesta
- Denunce riportano che molti medici prescrittori della terapia Di Bella sono oggetto di intimidazioni, vessazioni, divieti da parte degli ordini dei medici;

l'interrogante per sapere

- se non si ritenga opportuno verificare la veridicità dei dati contenuti nel libro sopra citato e nel caso ciò corrisponda al vero quali sono le iniziative che i ministri richiamati, ognuno per le proprie competenze, ritiene opportuno attivare.

On. Alessandro Cé

Roma, 26 luglio 2000