



NEDERLANDS COMITÉ VOOR DE RECHTEN VAN DE MENS

De Nederlandse afdeling van de in 1969 door Scientology Church (VS) en dr. Thomas Szasz opgerichte Citizens Commission on Human Rights.

Onderzoekt en openbaart overtredingen van de mensenrechten in de psychiatrie.

Mw. H. J. Post,
griffier Kamercommissie VWS,
per e-mail cie.vws@tweedekamer.nl

Onderwerp: recente goedkeuring van ADHD-medicijn voor volwassenen

t.a.v. leden vaste Kamercommissie VWS

Amsterdam,
22 december 2017

Geacht lid vaste Kamercommissie VWS,

Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) publiceerde 19 december jl. het bericht dat Medikinet, één van de gangbare methylfenidaatbevattende ADHD-medicijnen, nu goedgekeurd is voor gebruik door volwassenen.¹

Graag verwijzen wij naar discussies onder onafhankelijke experts en naar de media-ophef in 2014 omdat enkele gezaghebbende psychiaters het methylfenidaatbevattend middel Concerta destijds *off label* bleven voorschrijven, ondanks dat de registratieautoriteiten (CBG) zowel de werkzaamheid als de bijwerkingen van het middel als negatief bestempelden en aan het middel geen handelsvergunning voor volwassenen wilden geven.²

De woordvoerder van het CBG zegt nu te verwachten dat de fabrikanten van andere methylfenidaatpreparaten registratie zullen aanvragen. (In Nederland zouden dat dus kunnen zijn: Concerta, Ritalin en Equasym).³

(blz. 1 van 2)

¹ De melding door CBG: <https://www.cbg-meb.nl/actueel/nieuws/2017/12/19/adhd-medicatie-voor-volwassenen-goedgekeurd>

² Zie o.a. een artikel van 2014 over (on-)veiligheid van een ADHD-medicijn voor volwassenen: <http://geneesmiddelenbulletin.com/artikel/promotie-via-wetenschappelijke-artikelen-methylfenidaat-voor-adhd-bij-volwassenen/>

³ Zoals genoteerd in: <https://www.medischcontact.nl/arts-in-spe/nieuws/ais-artikel/methylfenidaat-voor-volwassenen-goedgekeurd.htm>



NEDERLANDS COMITÉ VOOR DE RECHTEN VAN DE MENS

De Nederlandse afdeling van de in 1969 door Scientology Church (VS) en dr. Thomas Szasz opgerichte Citizens Commission on Human Rights.

Onderzoekt en openbaart overtredingen van de mensenrechten in de psychiatrie.

Voor het verkrijgen van goedkeuring is gebruik gemaakt van de *mutual recognition-procedure*⁴, die blijkbaar een opening biedt om nu methylfenidaat in Europa toegepast te krijgen voor ADHD bij ouderen.

De flexibiliteit van het begrip *psychische stoornis* zal bij u bekend zijn. Informatie over het gezag dat top-psychiaters hebben over hun vakgebied en de mate waarin dit gezag gesteund en beïnvloed wordt door farmaceuten is ruim beschikbaar.⁵

Het zou interessant zijn om van de Minister te horen welke onafhankelijke deskundigen⁶ betrokken zijn bij het formuleren van de wetenschap achter het idee van ADHD-voor-volwassenen en wat de achtergrond is van de deskundigen die zijn geraadpleegd bij de beoordeling van de gronden waarop deze ADHD-medicatie voor ouderen nu is goedgekeurd.

Met vriendelijke groet,

(was getekend)

Vrijwilliger bij stichting Nederlands Comité voor de Rechten van de mens,

www.ncrm.nl

p.s.

In de TV- uitzending van Brandpunt van 17 oktober 2014, "Pillen via de achterdeur", werd de situatie op toegankelijke wijze geïllustreerd: https://www.npo3.nl/pillen-via-de-achterdeur/17-10-2014/WO_KRO_663815

(blz 2 van 2)

⁴ <https://www.medischcontact.nl/arts-in-spe/nieuws/ais-artikel/methylfenidaat-voor-volwassenen-goedgekeurd.htm> : " .. Na goedkeuring in Duitsland te hebben verkregen, heeft de fabrikant via een zogenaamde mutual recognition-procedure de registratie naar alle lidstaten kunnen uitbreiden."

⁵ O. a. L. Batstra, *ADHD, macht en misverstanden*, hoofdstuk 6. En P. Gøtzsche, *Dodelijke psychiatrie en stelselmatige ontkenning*, o.a. in de inleiding.

⁶ Dat wil in dit geval zeggen: experts die die geen banden met farmaceutische bedrijven hebben, die het vakgebied kunnen overzien en die inzicht hebben in de wetenschappelijke kwaliteit van redeneringen en publicaties op dit gebied.