



Universiteiten verzwijgen bewust de werking van antidepressiva

De overheid gedijt omdat agressie, zelfmoorden, meer iatrogene depressies en farmaceutische sponsoring zeer winstgevend zijn.

dS De
Standaard

Abonneer u vanaf 1 euro Aanbod voor abonnees Klantendienst Shop fernand@haesbrouck.be / Afmelden

NIEUWS

KRANT

AVOND

ARCHIEF+

Meest recent Binnenland Buitenland Biz Cultuur Sport Life&Style Opinie Beroemd&Bizar

12°C 24km 1,15%

HOME > LIFE & STYLE > GEZONDHEID & PSYCHO

CM waarschuwt voor stijgend gebruik van antidepressiva bij jongeren

Vandaag om 08:22 door jom

Terwijl de apotheker in dienst van CM had moeten blozen van schaamte door de kwakkel van Prozac op het grote publiek los te laten.

Duizenden jongeren slikken antidepressiva

Jongeren die antidepressiva krijgen, riskeren bijwerkingen zoals zelfmoordneigingen, waarschuwt de CM.

JOM

Vijf jaar en al aan de antidepressiva. Het kan, zo blijkt uit cijfers van de Christelijke Mutualiteit (CM). Het ziekenfonds berekende dat in de loop van vorig jaar 4.917 minderjarigen minstens één keer zo'n medicatie kregen. Ruim 130 van die minderjarigen waren vijf jaar of jonger. De grootste groep is die van de 17-jarigen (1.725 patiënten).

De jongste twee jaar steeg het aantal jongeren dat antidepressiva slikt weer met tien procent

Waarom de medicatie aan hen is voorgeschreven, staat niet in de cijfers. Bij hele kleine kinderen worden antidepressiva gebruikt tegen angst- en slaapstoornissen. Maar dat neemt niet weg dat het onrustwekkend is om te zien dat de cijfers opnieuw in stijgende lijn gaan, zegt de CM. Tussen 2003 en 2012 was er een daling, de voorbije twee jaar

bedraagt de stijging weer tien procent.

'Het gaat om antidepressiva van het type SSRI', zegt apotheker Caroline Lebbe. 'Op één product na (*fluoxetine of prozac, red.*) zijn het medicijnen die je volgens de bijsluiter beter niet aan kinderen en adolescenten geeft. De voordelen wegen niet op tegen de nadelen. Er

Medici en overheid organiseren agressie in de maatschappij.
Die agressie wordt bij kinderen zelfs liefkozend vijandigheid genoemd.
Toch niet: 'to enslave every man, woman and child'? (JF Kennedy-1963).

2005: Omzendbrief minister R. Demotte over ALLE SSRI's.



Nationaal Centrum voor Geneesmiddelenbewaking

Uw brief van:
Uw kenmerk:

Ons kenmerk: DGG/KB
Datum: 02.01.2005

Bijlage(n):

Telefoon Onthaal: 02/227.55.00
Fax: 02/227.55.55

Betreft: Omzendbrief betreffende de besluiten van de buitengewone vergadering van het Comité voor geneesmiddelen voor humaan gebruik (CHMP) inzake paroxetine en de andere SSRI's (selectieve serotonine-heropnameremmers)

FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu

Directoraat-generaal Geneesmiddelen

Amazone
Bischoffsheimlaan 33
B-1000 BRUSSEL

Ministeriële omzendbrief nr. 453
T.a.v. de huisartsen, pediaters,
psychiaters en
kinderpsychiaters

Met inhoud:

Geachte Dokter,
Mevrouw, Mijnheer,



Geachte Dokter,
Mevrouw, Mijnheer,

Ik wens u in te lichten over de besluiten van de buitengewone vergadering van het Comité voor Geneesmiddelen voor humaan gebruik (CHMP) van het Europees Agentschap voor Geneesmiddelen (EMA) van 8 december 2004 inzake paroxetine en andere SSRI's.

Tijdens deze vergadering heeft het CHMP, op verzoek van de Europese Commissie en op basis van bijkomende informatie uit nieuwe observationele studies haar standpunt over paroxetine van 22 april 2004 opnieuw geëvalueerd.

Na beoordeling van deze bijkomende informatie bevestigt het CHMP haar initieel besluit dat de risico-batenverhouding van paroxetine voor de behandeling van volwassenen gunstig blijft.

Het Comité bevestigt ook haar vorig standpunt dat wijzigingen in de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) en in de bijsluiters dienen doorgevoerd te worden, in het bijzonder inzake waarschuwingen voor zelfmoordgerelateerd gedrag bij kinderen en adolescenten.

Op verzoek van de Europese Commissie heeft het CHMP ook de gegevens die beschikbaar waren bij bevoegde nationale autoriteiten voor andere selectieve serotonine-heropnameremmers (SSRI's) en serotonine-norepinefrine-heropnameremmers (SNRI's) herzien met speciale aandacht voor het gebruik in de pediatrie populatie.

Het CHMP is van mening dat, op basis van de beschikbare gegevens, er een signaal is voor een verhoging van zelfmoordgedrag, met inbegrip van zelfmoordpogingen en zelfmoordgedachten en/of hiermee samenhangend gedrag zoals zelfpijniging, vijandelijkheid en labiliteit in de gemoedstoestand bij kinderen en adolescenten die behandeld worden met SSRI's en SNRI's.

Er werden echter geen rapporten van dodelijke gevallen als gevolg van zelfmoord bij kinderen en bij adolescenten in de klinische studies vermeld.

Contactpersoon: Apr. Katrijn Bernaert
E-mail: Katrijn.bernaert@health.fgov.be
Tel: 02.227.55.09
Fax: 02.227.55.28

.be

Bezoekadres:
Amazone - Bischoffsheimlaan 33
1000 Brussel
<http://www.afgg.fgov.be>

Maar toen Strattera in 2005-2006 als een vermomde Prozac en in veel hogere doseringen voor kinderen, de wereld verblijdde, verslikten de autoriteiten zich toen even, wanneer ik dit bedrog bekend had gemaakt.

In de loop van 2005 en begin 2006 kwam Strattera, als een vermomde Prozac (maar vier keer zo hoog te doseren bij kinderen) in Europa op de markt. En wat gebeurt?

EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

Text size: A A A Site-wide search GO

Search document library
Follow us: Twitter YouTube

Home Find medicine Human regulatory Veterinary regulatory Committees News & events Partners & networks About us

Prozac Email Print Help Share

Summary Key facts All documents

The Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) has completed its arbitration review of Prozac (fluoxetine) and associated names¹, and gave a positive opinion to extend its use in the treatment of children suffering from depression, provided that the marketing authorisation holder (MAH), Eli Lilly, carries out additional studies to ensure that the safety profile of Prozac remains acceptable. The new indication is as follows:

Children and adolescents aged 8 years and above: Moderate to severe major depressive episode, if depression is unresponsive to psychological therapy after 4-6 sessions. Antidepressant medication should be offered to a child or young person with moderate to severe depression only in combination with a concurrent psychological therapy.

For further information, please refer to the Product Information for Prozac as adopted by the CHMP on 1 June 2006. The document is published for information on the EMA website, pending formal endorsement by the European Commission

¹ Prozac is marketed also under the names of Fludin, Fluctine, Fluoxétine Lilly, Fluoxétine RPG Prozac, Forbex, Ladose.

Current status: European Commission final decision

Uit mijn boek (ADHD-medicatie: medische megablunder) druk ik hier pagina 67 af met de verbaasde reactie van The Lancet over deze komedie.

Toen midden 2006 dit bericht al eens verscheen, reageerde het editoriaal van THE LANCET heel verbaasd aldus:¹⁶

Clinical trials in children, for children
A case in point is the treatment of depression in childhood. In 2004, after concerns about an increased risk of self-harm among children treated with antidepressants, the European Medicines Agency (EMA) stated that selective serotonin-reuptake inhibitors (SSRIs) were not fully authorised for treating depression in children and adolescents. Then on June 8, 2006, EMA approved the SSRI fluoxetine for use in children aged 8 years and older with moderate-to-severe depression unresponsive to psychological therapy. The decision is in line with the FDA, which extended the licence to 7-year-olds in 2003, and echoes findings from the Treatment of Adolescents with Depression Study. Yet, as Wayne Hall's Comment in today's Lancet illustrates, concerns about suicide risk still have not been dispelled. The apparent contradiction has left many families bewildered.
The surest way to compromise public confidence in paediatric research is to see the EU and FDA incentives as opportunities for marketing rather than research.

De EU-commissie neemt nu , alleen voor Prozac een bocht van 180 graden.

En waarom ?

De actieve metabooliet (werkzame stof) van Prozac is net dezelfde als die van Strattera.

Strattera wordt nu gepromoot in de behandeling van ADHD bij kinderen.

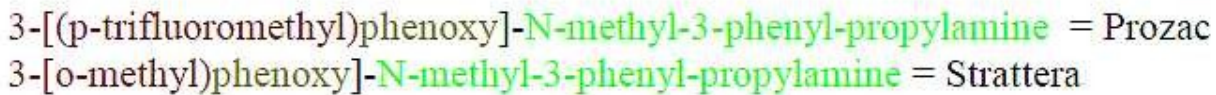
En nu net om die zelfmoordvloed die op SSRI's rust een beetje te vermijden , maar vooral dus ...om COMMERCIELE redenen is men erin geslaagd om de EU-commissie een bocht van 180 graden te laten nemen.

Wat zullen EMEA en FDA uitkramen als straks ook nog andere bedrijven nog meer SSRI-klonen voor de behandeling van ADHD in de handel gaan brengen?

De gezondheid van kinderen in gevaar brengen om zuiver geldgewin.

¹⁶ The Lancet 2006;367:1953
DOI:10.1016/S0140-6736(06)68854-5

Identiek dezelfde phenylpropylamine is zowel in Prozac als in Strattera de actieve metaboliet (groene kleur).



Om bedroefden alleen maar (chronisch) te drogeren gebruiken volwassenen 20mg/70kg.

Kinderen met ADHD maakt men met 80mg/70kg van hetzelfde, dwangmatig psychotisch.

Vandaar DE truc waarmee de farmaceutische industrie wonderbaar 'geneest'.

Een psychoticum verandert in een anti-psychoticum door de dosis per keer te verhogen.

Wat artsen en beoordelingscommissies eigenlijk beter niet weten, is de waarheid waarmee het bedrijf Lilly grote winsten maakt en een financieel imperium op poten kan zetten.

De waarheid is dat zowel bij fluoxetine als bij atomoxetine, precies dezelfde metaboliet actief is, met het nieuwe amfetaminepatroon als kostbare en 'helende' doping.

Op moleculair gewichtsbasis is dezelfde phenylpropylamine in atomoxetine zelfs nog 18% actiever dan in fluoxetine.

Om nu te vermijden dat Strattera voor kinderen verboden zou worden, slaagde Lilly erin om de hoogste gezagsinstanties zover te krijgen, dat ze alvast fluoxetine (Prozac) voortaan ook voor gebruik bij kinderen hebben toegelaten.

Vraag is hierbij, of die hoogste gezagsinstanties nu WEL de waarheid weten over de actieve metabolieten, dan wel of ze overtuigd werden met het gebruikelijke gepingel van meer doorslaggevende aard.

Zelf ben ik geneigd om dat laatste te geloven.

Stel je anders alleen maar even voor, dat voortaan die hoogste gezagsinstanties de verboden dopinglijsten bij WADA zouden gaan opstellen (met de echte waarheid van Lilly) in plaats van de artsen, die alleen maar weet hebben van het goede dat Prozac en Strattera aan de mensheid te bieden heeft.

Terwijl sportlui anders wel de echte werking van die stoffen kennen.

Om daarmee 'legaal' het nieuwe amfetaminepatroon als basisdoping te kunnen gebruiken.

'De bevolking hoort te weten dat geneeskunde al een tijdlang geen wetenschappelijke studie meer is, maar eerder een opeenvolging of bundeling van op ervaring gebaseerde wetenswaardigheden, een soort van collectieve anekdotes, eerder dan op wetenschappelijk bewezen feiten.'

Uit: **NB678**

Jaargang 4 nr. 208,
8 juni 2010



Apotheker Fernand Haesbrouck, 7 december 2015



**the drug\$
made me do it**

**Antidepressiva zijn veilig,
omdat ze geen
amfetamines mogen
genoemd worden.**