

Spett.le
Ministero della Salute
Viale Giorgio Ribotta n. 5
00144 – Roma
e

Spett.le
AIFA – Agenzia Italiana del Farmaco
Via del Tritone, 181
00187 Roma
e

Spett.le
Novartis Farma SpA
Sede legale:
Largo Umberto Boccioni 1
I-21040 Origgio VA

e pc CODACONS fax 06/62204984

Oggetto: ISTANZA-DIFFIDA PER LA PREDISPOSIZIONE DELLE MISURE PREVENTIVE E DI CONTROLLO DI CUI ALLA NOTA AIFA 117684 DEL 24 OTTOBRE 2012

Il sottoscritto _____ (C.F. _____)
nato a _____ residente in _____,
espone e richiede alla SSLI Ill.me quanto segue.

PREMESSO CHE

1. In data _____ (gg/mm/aaaa) mi veniva somministrato
da _____ (ASL, Medico di base, Azienda
Ospedaliera, ecc. ecc.) la seguente vaccinazione (BARRARE UNA CASELLA):

Agrippal Influpozzi sub unità Influpozzi adiuvato Fluad

2. In conseguenza della predetta somministrazione accusavo i seguenti sintomi
(COMPILARE **ESCLUSIVAMENTE** QUALORA SI SIANO VERIFICATI SINTOMI DOPO
LA VACCINAZIONE) _____

3. In data 24 ottobre 2012 AIFA – Agenzia Italiana del Farmaco diramava la nota n. 117684 (che si allega per completezza).

4. Per quanto di ragione e competenza (*id est*: fermo ed impregiudicato ogni diritto e azione nei confronti della Novartis S.p.A nonché della P.A. in indirizzo in ordine al risarcimento dei danni patiti e patendi a seguito della inoculazione del vaccino di cui in narrativa siano essi conseguenza diretta e/o mediata) appare oltre modo necessario, da un lato, **garantire la predisposizione da parte del Ministero** (anche *ex* Decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300) **di tutte quelle misure idonee ad assicurare visite periodiche del caso per monitorare lo stato di salute del sottoscritto** si da scongiurare effetti anche collaterali anche gravi e, dall'altro, **attuare tempestivamente la nota protocollo di AIFA stessa succitata si da scongiurare che altri soggetti possano venire a trovarsi nella condizione dello scrivente** (anche attraverso la revoca alla casa farmaceutica Novartis spa ex artt. 141 e ss dlgvo n. 219 del 2006 e ssmmii delle autorizzazioni alla produzione e distribuzione delle vaccinazioni di cui alla nota AIFA del 24 ottobre u.s.).

Tutto ciò premesso il sottoscritto propone formale

ISTANZA AI SENSI E PER GLI EFFETTI DELL'ART. 2 E SS L. N. 241 DEL 1990

Affinché i destinatari in indirizzo, ciascuno per la propria competenza, vogliano predisporre tutte quelle misure idonee ad assicurare sistemi di controllo idonei (ad es. visite periodiche del caso) per monitorare lo stato di salute del sottoscritto si da scongiurare effetti anche collaterali anche gravi nonché attuare tempestivamente la nota protocollo di AIFA stessa succitata attraverso l'immediato ritiro dal commercio dei vaccini: - Agrippal; - Influpozzi sub unità; - Influpozzi adiuvato; - Fluad, si da scongiurare che altri soggetti possano venire a trovarsi nella condizione dello scrivente.

Disponendo, in via di autotutela, la revoca alla casa farmaceutica Novartis spa ex artt. 141 e ss dlgvo n. 219 del 2006 e ssmmii delle autorizzazioni alla produzione e distribuzione

delle vaccinazioni di cui alla nota - Agrippal; - Influpozzi sub unità; - Influpozzi adiuvato;
- Fluad.

Assegnandosi ai destinatari in indirizzo il termine di 30 giorni per provvedere avvisando che in caso di mancato riscontro e/o di diniego, si agirà dinanzi al Tar competente richiedendo nomina di commissario *ad acta ex art. 117 cpa* affinché venga provveduto.

Data luogo,

Firma
