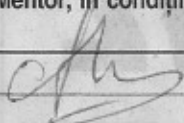


Războiul silicoanelor

Un comitet de experți științifici ai Agenției Federale americane pentru Medicamente și Alimente (FDA) a emis surprinzătoarea recomandare de reluare a comercializării de implanturi silicice mamare, interzisă acum 13 ani. Decizia, luată la capătul a trei zile de audieri, privește autorizarea implanturilor fabricate de firma Mentor, în condiții mai stricte decât cele din trecut, a precizat FDA.

MANUELA SERAFI



Hotărîrea comisiei i-a luat pe mulți prin surprindere, avînd în vedere că, în urmă cu o zi, experții refuzaseră o cerere similară venită din partea unei alte companii, numite Inamed. Reprezentanții acesteia au anunțat că vor face recurs împotriva deciziei, considerîndu-se nedreptățiți.

Mentor Corporation a încercat și a reușit să convingă experții FDA că ultima sa versiune de

implanturi cu gel de silicon este suficient de sigură și de durabilă. Compania va avea de respectat o serie de condiții, precum consimțămîntul scris al persoanelor doritoare de implanturi, care își asumă toate riscurile inerente procedurii, deschiderea de către producător a unui registru privind evoluția pe termen lung a pacienților și continuarea studiilor privind comportamentul implan-

turilor pe parcursul unui deceniu. Implanturile cu silicon au apărut pe piață în 1962, dar au fost interzise în SUA în 1992, după mai multe cazuri în care proteza mamară a cedat, iar o parte din femeile afectate au intentat procese, afirmînd că s-au îmbolnăvit în urma împrăștierii substanței în organism.

Pînă în prezent, Mentor a monitorizat doar 400 de femei cu implanturi, pe o perioadă de trei ani, determinînd că 1,4% din ele au avut nevoie de înlocuirea silicoanelor fisurate. O statistică similară a Inamed, realizată pe 900 de paciente de-a lungul a patru ani, a relevat o rată de 2 pînă la 10 la sută a eșecurilor implanturilor.