

Skador från ADHD-droger

**En granskning av Läkemedelsverkets
säkerhetsuppföljning**



av Janne Larsson

Inledning

Den här rapporten handlar om de skador från ADHD-droger (Concerta, Ritalin, Stratterra) som rapporterats till Läkemedelsverket, och myndighetens påstådda ”prioriterade säkerhetsuppföljning”. Den har fokus på förskrivningen till vuxna.

Rapporten har tre huvudsakliga delar:

- Den jämför de rapporter som inkommit till Läkemedelsverkets biverkningsregister med andra dokument om skador från dessa preparat.
- Den tar upp vad Läkemedelsverket säger sig ha göra vad gäller säkerhetsuppföljning och jämför det med vad som faktiskt gjorts.
- Den beskriver hur läkemedelsmyndigheten har tillåtit läkemedelsbolag att sälja underkänd psykostimulantia för hundratals miljoner kronor till svenska konsumenter.

De unika uppgifter som finns publicerade i denna rapport har kunnat tas fram tack vare den utmärkta svenska offentlighetsprincipen, och tack vare att enskilda tjänstemän på Läkemedelsverket gjort en stor arbetsinsats för att uppfylla offentlighetskraven.

De uppgifter som lämnas på följande sidor borde ha offentliggjorts av Läkemedelsverket – speciellt med tanke på att de i avgörande delar är direkt hämtade från myndighetens arkiv och register.

Förhoppningsvis leder de uppgifter som här läggs fram till att politiker, tjänstemän och journalister *börjar* ställa kritiska frågor och kräva att Läkemedelsverket gör det man är tänkt att göra.

Janne Larsson

skribent

janne.olv.larsson@telia.com

Publicerad juli 2013

Fri kopieringsrätt gäller för materialet

Läkemedelsverkets "säkerhetsuppföljning" – ett spel för galleriet

Förskrivningen av ADHD-droger till vuxna i Sverige har exploderat, även om inget preparat varit godkänt för vuxna. Det här fick Läkemedelsverket att i april *prata om* högprioriterade åtgärder runt dessa preparat. Man hänvisade till en "pågående intensifierad säkerhetsuppföljning" av metylfenidat (Concerta, Ritalin, Midikinet, Equasym) och skrev:

"Biverkningsrapporteringen till den nationella databasen (SWEDIS) ... kommer tillsammans med publicerade data att monitoreras och utvärderas. Inrapporterade biverkningar kommer regelbundet att sammanställas och värderas." ("Information från läkemedelsverket 2:2013", s. 7)

En förfrågan till myndigheten nu i juli – tre månader senare – om vad denna pågående säkerhetsuppföljning resulterat i får dock som svar att det *inte finns en enda färdigställd handling om saken*. Det som skulle göras med "hög prioritet" har inte resulterat i något alls.

En tidigare förfrågan 2012 till den engelska läkemedelsmyndigheten MHRA (som ska koordinera säkerhetsuppföljningen av just dessa preparat) fick som svar att man där inte fått några tillförlitliga data om den kraftigt ökade förskrivningen i Sverige. Man visste exempelvis inte att läkemedelsbolaget Janssen under åren 2011-2012 sålt det för vuxna just *underkända* preparatet Concerta för 308 miljoner kronor – till just vuxna.

Vi kan alltså konstatera att Läkemedelsverkets omtalade säkerhetsuppföljning i det här området mest är ett spel för galleriet, ett försök att upprätthålla en image av en verksamhet som ser till att allmänheten får receptbelagda medel som är "säkra och effektiva".

Del av denna image är att de till *biverkningsregistret* inrapporterade skadeverkningarna ska spegla vad som händer i verkligheten. Vi kommer därför att så småningom få se en analys av "inrapporterade biverkningar" från ADHD-droger till "den nationella databasen" (se citat ovan). En analys som kommer att visa att det inte finns något att egentligen bekymra sig över.

Vi ska strax se hur *fullständigt* vilseledande och bedräglig denna analys kommer att vara.

Vad säger Läkemedelsverkets biverkningsregister för 2012?

Till läkemedelsverkets biverkningsregister har för 2012 inkommit följande biverkningsrapporter för ADHD-droger:

- Concerta (metylfenidat) 31 rapporter, 24 kategoriserade som "samband troligt";
- Ritalin (metylfenidat) 13 rapporter, 10 samband troligt;
- Medikinet (metylfenidat) 5 rapporter, 2 samband troligt;
- Equasym (metylfenidat) 2 rapporter, 2 samband troligt;
- Stratterra (atomoxetin) 13 rapporter, 10 samband troligt;
- Metamina (dexamfetamin) 4 rapporter, 2 samband troligt.

Det innebär att det för metylfenidat" för 2012 inkommit 51 rapporter och 38 sådana där det ansetts att skadeverkningarna troligen haft samband med preparaten. Totalt hade det för ADHD-droger inkommit 68 rapporter och 50 sådana där man kommit fram till ett troligt samband.

Från det här kommer man i Läkemedelsverkets analys att dra slutsatsen att "inga nya signaler" om säkerhetsproblem framkommit och att rapporteringsfrekvensen är ganska stabil över tid – trots den kraftigt ökade förskrivningen. Man kanske till och med jämför med att Läkemedelsverket fick totalt 53 rapporter om biverkningar av ADHD-droger 2007, när förskrivningen var mycket lägre.

Så ingen anledning till oro.

Oro har man däremot anledning att känna när man får veta att det som vi nu sett är en bråkdel av de skador som faktiskt drabbat patienter, att det på intet sätt speglar den faktiska verkligheten.

Och det här *vet* Läkemedelsverkets ledning mycket väl. Man bara låtsas.

Vi byter avdelning och besöker Läkemedelsverkets *licensavdelning*. Och vad hittar vi väl där, om inte *tusentals* orapporterade skadeverkningar och säkerhetsproblem runt dessa ADHD-droger; allvarliga uppgifter som aldrig nått myndighetens biverkningsregister.

Tusentals orapporterade "intolerabla biverkningar" från ADHD-droger

Läkemedelsverket har en licensavdelning. Hit kan läkare vända sig med ansökningar om att få skriva ut icke godkända preparat i väldigt speciella fall.

När det gäller förskrivningen av narkotikaklassade ADHD-droger är det bara, det amfetaminet mycket närbesläktade, metylfenidat (Concerta, Ritalin, Medikinet, Equasym) som är godkänt i Sverige – och då bara för barn och ungdomar 6-18 år. Psykiatriker kan skriva ut dessa preparat också till vuxna utan särskilt godkännande, och förväntas då göra det på eget ansvar.

Men om dessa psykiatriker vill skriva ut *rent amfetamin* (som Metamina, Amfetamin) måste de i varje särskilt fall ansöka om licens för detta hos Läkemedelsverket. Och – här kommer det intressanta – **psykiatriker kan bara få licens för rent amfetamin om de först provat att skriva ut godkända preparat (som de ovan) och funnit att dessa inte fungerar/ger för svåra skadeverkningar.**

Och vi kommer till en potentiell guldgruva, analysmässigt sett, för "säkerhetsuppföljningen" av metylfenidat: de licensansökningar i vilka psykiatriker berättar om effekterna och skadorna av Concerta, Ritalin, etc.

Vad berättar då psykiatriker när de för en gångs skull *måste* beskriva de faktiska effekterna och skadorna av metylfenidat (Concerta, Ritalin, Medikinet, Equasym), och av den av Eli Lilly tillverkade ADHD-drogen Strattera (i annan läkemedelsklass)? Ja, något som i alla fall kommer i närheten av sanningen.

Här får vi *tusentals* berättelser om hur främst vuxna fått prova Concerta, Ritalin, Strattera med dåligt eller försämrat resultat – och "intolerabla biverkningar".

Bara för år 2012 har det kommit in runt **720 nya ansökningar (!)** där man berättar hur dåligt Concerta, Ritalin, Medikinet, Equasym och Strattera fungerar och *vilka svåra, intolerabla biverkningar dessa gett*. Och hur man nu bara *måste* ta det sista desperata steget, gå över till rent amfetamin (varunamn Metamin, Amfetamin) för att se om det kan "fungera".

I de allra flesta av dessa fall har man alltså provat *två, tre eller fyra* av de "godkända läkemedlen". Man har med andra ord kanske först provat Concerta och funnit att drogeffekten efter ett tag minskat och att patienten drabbades av "intolerabla biverkningar" när dosen höjdes. Man har då gått över till Ritalin, kanske också Medikinet, och efter ett tag funnit exakt samma sak. Nästa steg kan ha varit Strattera, där man fått konstatera samma dåliga effekt och svåra biverkningar. Och då återstår bara ett försök med rent amfetamin.

Det här innebär att bakom dessa 720 licensansökningar bara för 2012 döljer sig runt 1500-2 000 oskrivna biverkningsrapporter!! Men hör och häpna: Bara sex, säger 6, av de runt 300 svenska psykiatriker som, i många fall utförligt, beskrev dessa "intolerabla biverkningar" i licensansökningarna har för 2012 lämnat in en rapport om det till biverkningsregistret – och det i bara 13 fall.

Så här kan det låta

I licensansökningarna kan det låta så här:

- "Medicineringsförsök ... med metylfenidat (Concerta och Ritalin i olika varianter) i dos upp till 240mg/d [den vanliga dygnsdosen är ca 30 mg/d] utan att ha uppnått stabil och bra effekt, och sedan även med Stratterra som blivit dock utsatt efter några dagar p.g.a. kraftiga biverkningar."
- "Pat som provat Concerta, Ritalin och Stratterra har provats med viss effekt men att biverkningar ... omöjliggjort en vettig dosering."
- Stratterra ... högt blodtryck, Ritalin ... biverkningar i form av isoleringstendens ... känslomässigt avstängd ... panikångestattacker."
- "Prövat ... Concerta, Ritalin ... Skakningar, andningssvårigheter. Slöhet och ep-anfall av Stratterra."
- "Concerta i hög dos ... ångest och nedstämdhet, högt blodtryck ... Ritalin alltmer dysforisk sinnesstämningsmässigt, hopplöshet, trötthet ..."
- "Concerta omväxlande med Equasym ... blivit forcerad, taggig, irriterad och dysforisk."
- "Concerta ... gav som biverkan panikattacker och hjärtklappning ... Ritalin ... huvudvärk och humörsvängningar."
- "Concerta men fick förhöjd ångest. Även provat Ritalina men fick förhöjd pulsfrekvens och andningssvårigheter. Stratterra hade ingen effekt."
- "Har provat flertal metylfenidat-preparat (Concerta, Ritalin) med svåra biverkningar som följd. Även provat Stratterra med svåra biverkningar."
- "Metylfenidat i form av Concerta och Ritalin ... tilltagande ångestattacker, nedstämdhet, döds- och suicidtankar."
- "Concerta ... Ritalin ... Allt jämnt kvarstående koncentrationssvårigheter och i takt med ökande dos mer påträngande biverkningar."
- "Concerta. Ingen effekt. Blev hyperaktiv plågades av huvudvärk, lättirriterad och aggressiv ... Ritalin ... buksmärtor."
- "Concerta ... betydliga biverkningar framförallt när effekten avtog ... kallsvettig, fick frossa, ångest och suicidtankar ... likadant på Ritalin. Stratterra ... orolig, fick ångest och kände sig som i ett rus."
- "Har provat Concerta, Ritalin, Stratterra och Voxra. Samtliga har givit intolerabla biverkningar."
- " ... aggressiv vid intag av Metylfenidat ... Stratterra ... resulterade i oacceptabel hjärtklappning."
- "Concerta och Ritalina som båda gav intolerabla biverkningar i form av humörsvängningar, nedstämdhet, ångest och oro ... provat Stratterra som även den i modesta doser gav intolerabla biverkningar och helt utebliven effekt."
- "Provot andra metylfenidat men dålig effekt & försämrats av dessa ... inlagd på tvångsvård efter suicidförsök."
- "Stratterra ... oacceptabel biverkning i form av aggressivitet ... Concerta med gränspsykotiska biverkningar."
- "Ritalin och Concerta men tyvärr fått svår ångestförstärkning av dessa preparat."
- "Prövat metylfenidat ... men mycket svår ångest då läkemedlet gått ut på eftermiddag/kväll. Prövat atomoxetin utan effekt men svår ångest som biverkan."
- "Ritalin ... ångestpåslag, svettningar ... Concerta fått depression, ilska och känsla av att vara iakttagen."
- "Stratterra ... så småningom ... mer och mer uppvarvad och okoncentrerad... Concerta ... ännu mer uppvarvad och okoncentrerad och blev aggressiv ... Ritalin ... fungerade ... effekten försvann ... Medikinet ... uppvarvad och agiterad."
- "Concerta och Medikinet ... ökad ångest ... av Concerta ... även blivit lite paranoid ... Stratterra, förfärligt illamående."
- " ... tilltagande livsleda och självmordstankar som prompt försvunnit bara 2 dagar efter att ... slutat med Concerta."

Ett axplock av det stora antalet skador som finns beskrivna i licensansökningarna.

Och tänk: Bara 13 av de tusentals fallen blev rapporterade till biverkningsregistret. Inget av det ovanstående kommer att vara med i Läkemedelsverkets "säkerhetsuppföljning" av det enkla skälet att man inte bryr sig om att analysera de skador som rapporterats i licensansökningarna.

Den fulla bilden

Enbart för 2012 ansökte alltså psykiatriker i Sverige i runt 720 *nya* fall om att få skriva ut amfetamin efter att Concerta, Ritalin, Medikinet, Equasym, Strattera "inte fungerat", gett svåra skadeverkningar. Det motsvarade 1500 - 2000 oskrivna biverkningsrapporter.

Till det ska läggas alla de licensansökningar för 2012 som kommit in till Läkemedelsverket om att få *fortsätta* skriva ut amfetamin grundat på en, ett tidigare år, inlämnad och godkänd licensansökan.

Vi hittar då 1000 ytterligare fall (!) där det 2012 berättas om att amfetamin nu är det enda "alternativet". Också här har man (med en del undantag) provat en mängd olika metylfenidatpreparat förut.

Tyvärr begränsas *denna* granskning av att psykiatriker, för dessa fortsatta licensansökningar, hänvisar till en ett *tidigare* år godkänd licensansökan, i vilken den bristfälliga effekten och skadeverkningarna från metylfenidat och Strattera beskrivits. Dessa finns i Läkemedelsverkets arkiv för tidigare år.

Men om vi, med en låg bedömning, antar att man i dessa totalt 1700 fall försökt använda två av de "godkända läkemedlen" skulle det innebära att vi här har cirka 3400 fall av biverkningar för Concerta, Ritalin, Medikinet, Equasym och Strattera.

Vi har sett att 13 biverkningsrapporter rapporterades av 6 av de licensskrivande psykiatrikerna för 2012 – jämfört med de nya 720 licensansökningarna för 2012 med 1500-2000 oskrivna rapporter.

Vi har sett att de *totalt* 1700 fallen för 2012 (nya och förnyade ansökningar) motsvaras av uppskattningsvis 3400 fall av biverkningar. Vi vet inte hur många av dessa som rapporterats till biverkningsregistret – men den katastrofala "underrapporteringen" framgår om man betänker att det *totalt* till Läkemedelsverkets biverkningsregister för *de fem åren 2006-2010* inkommit 200 rapporter om dessa preparat. Och dessa rapporter har med mycket stor sannolikhet, precis som för 2012, skrivits av andra än de psykiatriker som bidragit till de 3400 fallen av skador.

I ett stort antal av de förnyade licensansökningarna hänvisar alltså ansökande psykiatriker bara till en tidigare licensansökan. Många av ansökningarna är också väldigt generellt hållna, som att man "provat metylfenidat" med biverkningar, utan att man anger vilket eller vilka preparat man provat, och utan att man anger exakta biverkningar.

Men det kan trots dessa begränsningar vara intressant att räkna samman *direkta* omnämningen av de olika preparaten i de 1700 ansökningarna. Vi kan se att Concerta finns direkt angivet i 750 fall; Ritalin i 670 fall; Medikinet eller Equasym i 170 fall; Strattera i 390 fall.

Nu går vi över till att titta på några riktiga skräckexempel för enskilda psykiatriker – och på hur den "lilla dosen" med amfetaminpreparat, som vi under många år fått oss berättat om i media, nu vuxit till rena hästdoser.

Några skräckexempel

Bland de runt 300 psykiatriker som i 1700 fall 2012 ansökt om licens (ny eller förnyad) för amfetamin finns det några riktiga skräckexempel.

Vi har psykiatriker Ola Lundin, som gör reklam på nätet om att man hos honom lätt kan få amfetamin. Och som Aftonbladet för något år sedan avslöjade blivit miljonär på förskrivningen; där pengarna överförts till skatteparadiset Cypern. Lundin har för år 2012 i **190 fall (!)** ansökt om att få skriva ut rent amfetamin till sina patienter. Antalet piller *rent amfetamin* som han försett personer med kan beräknas uppgå till runt 400 000 för 2012. På hans mottagning behandlas, som han skriver på hemsidan, "ett stort antal vuxna med ADHD med olika centralstimulerande läkemedel". **Lundin har, trots det stora antalet fall där hans patienter fått svåra biverkningar av Concerta, Ritalin, inte skrivit en enda biverkningsrapport till Läkemedelsverket för åren 2010-2012.**

Vi ha psykiatriker Eleonore Rydén, som är annan av de psykiatriker som levererar stora mängder amfetamin till sina patienter. I ansökningarna för 2012 framgår att hon förser **45 personer** med rent amfetamin (förutom alla de personer hon fortsätter skriva ut metylfenidat till). **Rydén har, trots det stora antalet fall där hennes patienter fått svåra biverkningar av Concerta och Ritalin inte skrivit en enda biverkningsrapport till Läkemedelsverket för åren 2010-2012.**

Vi har psykiatriker Bo Söderpalm, som är den som främst gett förskrivningen av *gigantiska* amfetamindoser ett ansikte. Söderpalm är en opinionsledare av rang inom fältet; sitter i SBU:s "expertgrupp" för ADHD, och är till och med styrelseledamot i Centralförbundet för alkohol- och narkotikaupplysning (CAN), utsedd av Vetenskapsrådet! Psykiatrikerna Söderpalm, Johan Franck och Per Woxler blev i början på 2011, på psykiatriprofessor Lars von Knorrings rekommendation, inkallade till Läkemedelsverket för att ge myndigheten "direktiv" om de höga doser metylfenidat och amfetamin, som de, som "experter", ansåg skulle skrivas ut till "missbrukare med ADHD" – vilka, i referat av föreningen Attention, enligt Söderpalms åsikt omfattade i stort sett *alla* amfetaminmissbrukare. Söderpalm har i **55 fall** för 2012 angett att det inte räckte/gav för svåra biverkningar med höga doser Concerta eller Ritalin och att det nu var dags för höga – faktiskt *skyhöga* – doser rent amfetamin (Metamina, Amfetamin). Doser på 250 mg är en "standarddos" i Söderpalms ansökningar.

Vi kan jämföra det här med att Läkemedelsverkets psykiatriska expertkonsult Lars Gunne 2006 konstaterade att det sedan länge är känt att amfetaminpsykosor börjar uppträda vid intag av 50 mg amfetamin/dag. Vi kan också jämföra det med att åklagarmyndigheten rubricerar 100 mg amfetamin som en "missbruksdos".

Dosrekordet i dessa licensansökningar har dock psykiatriker Kerstin Käll i Linköping. Hon berättar "... prövat Metamina i doser upp till 435 mg/dygn ... patienten upplevs ej färdiginställd trots den höga dosen ... sannolikt kommer ... att behöva mycket hög dos". Och det till en person som enligt psykiatriker Käll "självmedicinerat med illegalt amfetamin", som personen "blev lugn av".

Man ersätter med andra ord ett missbruk av amfetamin med legalt skattefinansierat amfetamin i skyhöga doser, vilket vi såg redan på 1960-talet var ett väl fungerande recept för en missbrukskatastrof.

Läkemedelsverkets ohållbara situation

Läkemedelsverket har lyssnat på sina psykiatriska konsulter och skapat en för myndigheten helt ohållbar situation. Man hade räknat med att ett metylfenidatpreparat – Concerta – skulle bli godkänt för vuxna för länge sedan, och har agerat utifrån det. Förskrivningen av Concerta och Ritalin till vuxna har exploderat de sista åren, utan att preparaten var godkända för vuxna.

Men så kom den verkligen chocken – Concerta blev *underkänt* för vuxna, det var bevisligen så att preparatet även kortsiktigt gav allvarliga skadeverkningar och inte hade någon statistiskt säkerställd positiv effekt jämfört med placebo, för behandling av "ADHD-symtom".

Det här är några av de saker som framkom i utredningen (2010-2011) av läkemedelsbolaget Janssens ansökan om att få Concerta godkänd för vuxna:

1. Den utredande europeiska läkemedelsmyndigheten, engelska MHRA, och holländska CBG kom fram till: **"Nytta/Risk för Concerta i den föreslagna indikationen [för vuxna] är negativ"** ("the B/R [Benefit/Risk] of Concerta in the proposed indication is negative"). (Preliminary Variation Assessment Report, juli 2010 s. 158, <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

2. **"Det har fastställts ett orsakssamband för Concerta när det gäller aggression, tics och depression."** ("A causal relationship with Concerta was established for aggression, tics and depression.") (Preliminary Variation Assessment Report, PVAR, juli 2010 s. 112, <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

3. **Safety Conclusion: "Det främsta nya säkerhetsproblemet från studiedata är runt frekvensen av psykiatriska skadeverkningar och att dessa ofta är de novo [nya]. Vad som särskilt bör noteras är antalet fall av ångest men också att förekomsten av depression och av aggressiva och fientliga beteenden är förhöjd."** (PVAR, juli 2010, s. 66. <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

4. **"Det bedöms att det finns en avsevärd missbruks- och spridningsrisk med Concerta."** ("It is assessed there is a significant abuse and diversion risk with Concerta.") (PVAR, juli 2010, s. 70. <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

5. **"Abuse potential, risk of abuse misuse, diversion (survey suggested diversion in about 44% of adults with ADHD and 29% used MPH inappropriately)"**. (PVAR, juli 2010, s. 113. <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

6. Att det "uppvisats ... njutningseffekter vilket väcker frågan om hur mycket av effekten som setts i de [andra] randomiserade kontrollerade studierna beror på den euforiska effekten av Concerta." ("demonstrated ... pleasurable effects which raises the question of how much the action seen in the RCTs is due to the euphoric effects of the Concerta.") (PVAR, juli 2010, s. 21. <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

7. Tillförlitligheten i diagnosen ADHD för vuxna har starkt ifrågasatts i utredningen: "... missbrukspotentialen för metylfenidat är ett stort säkerhetsproblem: i kombination med bekymmer runt trovärdigheten av diagnosen, vuxna kan försöka skaffa sig diagnosen ADHD för att komma åt metylfenidat på ett legalt sätt." ("... misuse/abuse potential of methylphenidate is considered a major safety concern: in combination with the concerns regarding the reliability of the diagnosis, adults may try to get diagnosed for ADHD to retrieve methylphenidate in a legalised way.") (PVAR, CBG, s. 158. <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

8. Att det under "Recommendations" om Janssens ansökan om att få Concerta godkänt för vuxna står: "that the variation to the terms of the Marketing Authorisation should be refused." (PVAR, juli 2010, s. 3. <http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

9. "Risken för ångest/ångeststörningar, depression, aggression, agitation, rastlöshet, självmordsrelaterade händelser, psykos, manier/villfarelser, minskad aptit, kliniskt betydelsefull viktninskning, hjärtarytmier, tics/förrärande av tics eller Tourettes syndrom, borde tillföras Säkerhetsspecifikationen som Viktiga Identifierade Risker [Important Identified Risks]." (PVAR, juli 2010, s. 74.
<http://jannel.se/PVAR.Concerta140710.pdf>)

Och vad hände efter det? Jo, att Läkemedelverket teg. Man undanhöll det här resultatet från patienter, läkare och politiker – och förskrivningen av Concerta (och andra ADHD-droger av samma typ) sköt i höjden. Faktum är att Läkemedelsverket tillät läkemedelsbolaget Janssen att marknadsföra och sälja Concerta till vuxna i Sverige för **308 miljoner kronor efter det att preparatet fick underkänt, gavs avslag** i början av 2011. (Apotekens Service AB 2013,
<http://jannel.se/ADHD2012.pdf>)

Just nu arbetar de personer på Läkemedelsverket som skapat denna medicinska skandal i landet med att lotsa igenom ett godkännande av *Ritalin* för vuxna i Sverige – även om man vet att det är exakt samma sorts preparat som Concerta. Med det här hoppas man kunna lägga Concertaskandalen bakom sig. Man kommer att berätta att det "nu finns evidens" för förskrivningen av metylfenidat till vuxna, och låtsas som om de otvetydiga bevisen om motsatsen inte längre existerar.

Del av det här är också bluffen om den prioriterade säkerhetsuppföljningen av dessa preparat, som den beskrivits i denna rapport.