

Obiettivo dello studio EURAP è la valutazione della sicurezza dei diversi farmaci antiepilettici in gravidanza, con riferimento al rischio di malformazioni congenite maggiori e ritardo di crescita endouterina

Per ulteriori informazioni

Contatti:

**Coordinatore del Registro Centrale:**

Dr. Dina Battino  
Fondazione IRCCS Istituto  
Neurologico "Carlo Besta"  
Via Celoria 11  
20133 Milano, Italy  
Tel 02-23-94-22-30  
Fax 02-700-42-91-60  
[e-mail: eurap@istituto-besta.it](mailto:eurap@istituto-besta.it)

oppure

**Coordinatore Nazionale:**

Prof. Luigi M. Specchio  
Clinica delle Malattie del Sistema Nervoso  
AOU "Ospedali riuniti" di Foggia  
Viale Luigi Pinto 1  
71100 Foggia, Italy  
Tel 0881 732553  
[e-mail: lmsc70@homail.com](mailto:lmsc70@homail.com)

# EURAP

UN REGISTRO INTERNAZIONALE  
DEI FARMACI ANTIEPILETTICI IN  
GRAVIDANZA



# Cos'È EURAP?

Il progetto EURAP è stato ideato da gruppi di ricerca indipendenti con lo scopo di costituire un registro per la valutazione prospettica degli esiti di gravidanze esposte a farmaci antiepilettici.

# PERCHÉ un registro della gravidanza?

L'uso di farmaci antiepilettici in gravidanza è associato a un incremento del rischio di malformazioni congenite. Tuttavia, i farmaci antiepilettici disponibili sono numerosi e non è ancora chiaro se alcuni siano più sicuri di altri. Per valutare il rischio teratogeno relativo dei vari farmaci antiepilettici è necessario raccogliere informazioni su un ampio numero di gravidanze e ciò è possibile solo attraverso una collaborazione internazionale.

Per evitare vizi di selezione è indispensabile che tali studi siano prospettici e includano pazienti esposte a farmaci antiepilettici prima che sia noto l'esito della gravidanza.

# COME?

EURAP è uno studio osservazionale, che non interferisce con il trattamento prescritto dal medico curante. L'obiettivo è raccogliere informazioni su fattori di rischio, assunzione di farmaci in gravidanza ed esito della medesima. I dati richiesti sono parte delle informazioni che dovrebbero essere disponibili nel contesto di una buona assistenza medica e lo studio non prevede alcuna procedura speciale di valutazione, né visite aggiuntive.

Possono essere incluse nello studio donne che al concepimento assumano farmaci antiepilettici, per una epilessia o per qualunque altra indicazione. Il reclutamento deve avvenire il più presto possibile e, comunque, prima che sia noto l'esito della gravidanza.

In molti paesi europei ed extra europei sono state create reti di medici che collaborano allo studio. Questi ultimi

arruolano i casi e trasmettono le informazioni raccolte ai coordinatori nazionali o, in loro assenza, direttamente al Registro Centrale EURAP, che ha sede a Milano.

# CHI può partecipare?

Tutti i medici che seguono donne in terapia con farmaci antiepilettici durante la gravidanza sono invitati a fornire la loro collaborazione.

Puoi unirti alla rete e partecipare direttamente, arruolando pazienti e trasmettendo i dati relativi alla loro gravidanza oppure puoi indirizzare le pazienti interessate ai medici che partecipano al progetto nella tua regione.

Informazioni aggiuntive e il protocollo dello studio sono disponibili sul sito della Lega Italiana contro l'Epilessia [www.lice.it](http://www.lice.it) oppure sul sito [www.eurapinternational.org](http://www.eurapinternational.org)

**EURAP CONTINUA...**