

I - La Guerra della Nicotina: Cronologia

(Da: "Chronology Significant Developments Related to Smoking and Health, 1964-1996", Centers for Disease Control, ed altre fonti)

Data di pubblicazione italiana: 19 Luglio 2001

Data di pubblicazione dell'originale inglese: 13 Luglio 2001

- **1962** – Gli scienziati della Pharmacia cominciano a cercare terapie sostitutive della nicotina.
- **1971** – La Pharmacia sviluppa il chewing gum alla nicotina.
- **1978** – La SmithKline Beecham lancia sul mercato svizzero il chewing gum Nicorette.
- **Primi anni '80** – Jed Rose inventa il cerotto transdermico alla nicotina.
- **1984** – La Food and Drug Administration (FDA) approva la gomma poliacrilica alla nicotina (Nicorette) come “nuovo farmaco”
- **1984** - Al Comitato delle Agenzie su Fumo e Salute è affidato il compito (con pieni poteri grazie alla legge che perdeva un'educazione sul tabacco - Comprehensive Tobacco Education Act), di coordinare ricerche, progetti speciali, e raccolta dati programmi di educazione sulle sigarette, sia con il governo federale, sia con organizzazioni private. Il comitato lavora con l'Ufficio del Surgeon General e con l'Ufficio su Fumo e Salute del Center for Disease Control. A presiedere il comitato è nominato lo stesso Surgeon General.
- **1988** – Rapporto del Surgeon General che si concentra esclusivamente sulla dipendenza dalla nicotina.
- **1990** – Il rapporto del S.G. si focalizza sui benefici che smettere di fumare procura alla salute.
- **1990** - David Kessler è eletto a capo dell'FDA.
- **1991** - La Robert Wood Johnson Foundation inizia il programma di finanziamenti anti-tabacco.
- **1991** – La FDA approva la prescrizione dei cerotti transdermici alla nicotina.
- **1992** – È introdotto sul mercato il cerotto per l'assunzione della nicotina per via transdermica.
- **1993** – La FDA proibisce la vendita senza prescrizione medica dei prodotti di cessazione perché la loro efficacia non è dimostrata.
- **1994** –. Il Commissario della FDA, Kessler, dichiara che le sigarette possono essere definite come sistemi di trasmissione di droga (nicotine delivery devices), e che esse rientrano quindi sotto la giurisdizione della FDA.
- **1994** – La RWJF e l'American Medical Association lanciano il programma di finanziamenti alla campagna “SmokeLess States”(Stati senza fumo) che rifonda economicamente le iniziative locali di prevenzione dal fumo.
- **1995** - Il Vice Presidente della RWJF, Nancy Kaufman, diventa ufficialmente membro del Comitato federale delle Agenzie su Fumo e Salute. Fino all'anno 2000, ella ne è ancora membro.
- **1995** - Il Commissario dell'FDA, Kessler, dichiara che l'uso del tabacco è una “malattia pediatrica”.

- **1996** – La RWJF finanzia il St. Peter’s Medical Center per 27.883 dollari per un incontro che “studi le implicazioni sulla salute pubblica dei mezzi di somministrazione della nicotina alternativa.”
- **1996**- La RWJF finanzia la American Society of Addiction Medicine, Inc. (Società Americana della Medicina della Dipendenza), di Chevy Chase, medico, con 197.884 dollari per un “Seminario sui mezzi di somministrazione della nicotina alternativa.” (durata del programma: un anno).
- **1996** – È istituito il National Center for Tobacco-Free Kids (Centro nazionale per bambini liberi dal tabacco); la maggioranza dei finanziamenti proviene dalla RWJF.
- **1996** – La RWJF dona al National Foundation for the Centers for Disease Control and Prevention (Fondazione Nazionale per i Centri di Controllo e Prevenzione delle Malattie), di Atlanta, Georgia, 451.185 dollari per “Ricerca sulle differenze di genere e di razza fra gli adolescenti fumatori” (durata del programma: un anno).
- **1996** - Febbraio (chewing gum); luglio(cerotto). La FDA approva la vendita senza prescrizione medica di un chewing gum e di due cerotti basati su nicotina.
- **1996** – Agosto, pubblicazione finale di un decreto sul tabacco nel Registro Federale che accredita la FDA a regolamentare la vendita e la distribuzione di sigarette e tabacco ai minori.
- **1996** – Settembre; è lanciata sul mercato la prima forma di nicotina via aerosol, Nicotrol NS.
- **1997** – La FDA rilassa le restrizioni sulla pubblicità televisiva dei farmaci.
- **1997** – J. Michael McGinnis, dirigente del Dept. of Health and Human Services (Dipartimento di Salute e Servizi umani), segretario assistente per la sanità e assistente di medicina generale per il Disease Prevention and Health Promotion (Prevenzione delle Malattia e Promozione della Salute), diventa consulente della RWJF. Egli è anche consulente dell’Organizzazione Mondiale della Sanità e dell’Accademia Nazionale delle Scienze.
- **1997** – Maggio. La FDA approva il sistema di somministrazione orale-inalatoria (Nicotrol Inhaler) per il “trattamento” sostitutivo della nicotina.
- **1997** – David Kessler si dimette dalla FDA.
- **1997** – Il Giudice della Corte Distrettuale degli Stati Uniti, William Osteen, Senior approva i poteri della FDA alla regolamentazione dell’accesso ai prodotti del tabacco, ma invalida le restrizioni pubblicitarie proposte. Entrambe le parti (FDA e industria del tabacco) ricorrono in appello.
- **1998** – 27 luglio; ad una conferenza sulla dipendenza dalla nicotina sponsorizzata dal National Institute on Drug Abuse (Istituto Nazionale dell’Abuso di Droghe), dal National Institutes of Health (Istituto Nazionale della Salute)e dalla RWJF, il vice-presidente Gore annuncia che il National Cancer Institute (Istituto Nazionale del Cancro) intende destinare 38 milioni di dollari per ricerche aggiuntive sulla prevenzione dall’uso del tabacco e sui programmi di cessazione.
- **1998** – Agosto; la Corte d’Appello degli Stati Uniti per il quarto Circuito sovverte la sentenza del Giudice Osteen affermando che la FDA non ha sufficiente autorità sul tabacco.

- **1999** – 18 ottobre; il National Institute on Drug Abuse, il National Cancer Institute e la Robert Wood Johnson Foundation annunciano alle sette istituzioni accademiche l'assunzione del co-finanziato e co-prodotto Transdisciplinary Tobacco Use Research Centers (Centro di Ricerca Interdisciplinare sull'Uso del Tabacco).
- **1999** – La FDA approva l'uso combinato di bupropion (Zyban) e del cerotto per curare la sintomatologia provocata dalla cessazione del fumo.
- **2000** – Marzo, la Corte Suprema dichiara che la FDA non ha sufficiente autorità per regolamentare il tabacco.
- **2000** – Il rapporto del Surgeon General su “Riduzione dell'uso del tabacco” enfatizza le terapie di cessazione.
- **2001** – 29 maggio, Jed Rose ed Eric Westmann annunciano che hanno sviluppato delle gocce alla nicotina per smettere di fumare. La loro ricerca è stata pagata dal U.S. Department of Veteran Affairs (Dipartimento dei Veterani di guerra americani).

W. Hamilton, 8 giugno 2001