

SCLEROSI MULTIPLA UNA MALATTIA DEI GIOVANI E DELLE DONNE

Ogni 4 ore una persona riceve una diagnosi di sclerosi multipla. In tutto sono 58,5 mila le persone colpite dalla SM. Una malattia dal forte impatto sociale: 2 miliardi e 400 mila euro è il costo sociale annuo della sclerosi multipla. Sono 2,5 milioni le persone colpite in tutto il mondo.

Sclerosi multipla: cosa è e quali sono i sintomi

La sclerosi multipla è una malattia cronica del sistema nervoso centrale spesso progressivamente invalidante. È una delle più frequenti cause di disabilità nelle persone giovani. L'esordio, infatti, è tra i 15 e i 50 anni, ma spesso si manifesta tra i 20 e i 30 anni. Colpisce più le donne che gli uomini con un rapporto di 2 a 1.

Un processo infiammatorio ricorrente provoca il danneggiamento della mielina, la guaina protettiva che avvolge ed isola le fibre nervose e che permette loro di condurre gli impulsi dalle diverse aree del sistema nervoso centrale alla periferia e viceversa. Poi progressivamente si danneggiano anche le fibre e le cellule nervose.

Fatica, disturbi visivi, urinari, sessuali, sensitivi e motori sono i sintomi più frequenti della sclerosi multipla. All'esordio della malattia, essi sono variabili e possono presentarsi singolarmente o in associazione, in forma acuta oppure progressiva. La frequenza dei sintomi varia inoltre al variare dell'età, con una prevalenza dei disturbi visivi nei casi colpiti in età minore di 20 anni, mentre nei casi più tardivi risulta preponderante il problema della mobilità.

Tra i sintomi frequenti all'esordio c'è la **fatica**, che nel decorso della malattia arriva ad essere presente **nell'85% delle persone con SM**. Tale sintomo può rendere particolarmente difficile lo svolgimento dell'attività lavorativa e dell'attività della vita quotidiana e sociali. **L'infiammazione del nervo ottico** (annebbiamento della vista) e la **diplopia** (visione sdoppiata) risultano frequenti all'esordio della malattia in età giovanile, in quanto circa il 18% delle persone con SM tra i 20 e 40 anni ne soffre. Il deficit visivo di solito raggiunge un picco in alcuni giorni, dopo di che generalmente migliora in un periodo compreso tra 8 e 12 settimane, spontaneamente o per mezzo di un ciclo di cortisonici.

Altri sintomi molto frequenti all'esordio che interessano i giovani sono i **disturbi sensitivi**, costituiti per esempio da un calo delle sensibilità o formicolio, intorpidimento di mani e piedi, fino a vere e proprie sindromi dolorose. Il dolore, specie quello "neuropatico", cioè da sofferenza specifica

delle strutture nervose, è un disturbo “invisibile”, difficile da misurare in modo oggettivo ma altamente invalidante.

Estremamente comune nella SM è anche la **diminuzione della forza** (ipostenia) che compare a uno o più arti. In particolare se la riduzione della forza interessa gli arti inferiori darà luogo al sintomo tipico della SM: i **disturbi del cammino**.

I **disturbi urinari**, presenti complessivamente nel **70% delle persone con SM** diventano più frequenti nelle fasi più avanzate della malattia e sono di significativo impatto sulla qualità di vita; la loro corretta gestione risulta in molti casi estremamente importante.

Per quanto riguarda la **sessualità e le problematiche ad essa correlate**, si stima che presentino difficoltà per il **70% delle persone con SM** e naturalmente la fascia d'età giovanile si confronta in questo caso con un impatto emotivo e relazionale del problema di portata particolare.

Altri sintomi possono comparire all'esordio, ma con frequenza nettamente inferiore rispetto a quelli precedentemente illustrati, e nel loro insieme non superiore al 10%. Tra questi le **manifestazioni epilettiche**, i **disturbi sensitivi** improvvisi quali prurito e formicolio e i **disturbi cognitivi** quali la difficoltà di concentrazione ed attenzione.

Il trattamento precoce

Un trattamento precoce può evitare la progressione della malattia e un aumento di disabilità. **La terapia, quindi, deve mirare a prevenire l'accumulo delle lesioni tenendo in considerazione che più l'intervento è precoce, più risulterà efficace a lungo termine.**

Negli ultimi 10 anni si sono fatti grandi progressi nella ricerca di farmaci in grado di modificare il decorso della sclerosi multipla. In particolare si è osservato che alcuni farmaci, chiamati **immunomodulanti (interferoni beta, glatiramer acetato e natalizumab)**, sono in grado di ridurre la gravità e la frequenza degli attacchi, rallentare la progressione della malattia e ridurre la risposta infiammatoria. Ciò ha avuto ed ha un ruolo fondamentale nel modificare sostanzialmente le prospettive di un giovane che riceve oggi la diagnosi di SM: grazie alle terapie attuate precocemente può guardare con più ottimismo al futuro.

L'obiettivo del trattamento sarebbe, quindi, quello di prevenire il danno irreversibile alla mielina e agli assoni. Per questo motivo è importante agire quando si è ancora nella fase acuta. La perdita della guaina mielinica, infatti, sarebbe alla base del progressivo e irreversibile danno alle fibre nervose che, prive di protezione, sarebbero più esposte all'azione di sostanze nocive.

Sulla base di quanto detto, la proposta terapeutica è di trattare le persone con SM il più precocemente possibile, anche dopo il primo attacco della malattia se il quadro clinico e neuroradiologico

evidenziano già una compromissione del sistema nervoso centrale.

Le Terapie

Numerosi progressi sono stati compiuti dal punto di vista terapeutico anche se a tutt'oggi non vi è ancora una cura definitiva della SM. Nonostante ciò, le terapie attualmente disponibili **aiutano i pazienti a vivere meglio, contrastando l'avanzare della malattia e riducendo la frequenza e la gravità delle ricadute.**

La sclerosi multipla è una malattia autoimmune che colpisce il sistema nervoso centrale di conseguenza si utilizzano farmaci che agiscono sul sistema immunitario limitandone la funzione del tutto o in alcune parti. Sono le cosiddette terapie *immunomodulanti* e *immunosoppressive*, farmaci che consentono di evitare l'accumulo dei danni neuronali dai quali dipende la progressione della malattia.

Il trattamento con questi farmaci è a carico del Servizio Sanitario Nazionale.

Tra gli *immunomodulanti*, il trattamento più utilizzato nelle forme recidivanti-remittenti è l'**interferone beta** in grado di ridurre il numero di attacchi acuti e la progressione della disabilità.

Studi hanno confermato che un utilizzo precoce di interferone riduce il rischio di una SM definita secondo i criteri ufficiali.

Oltre all'interferone beta, nel 2002 è stato introdotto in terapia il glatimer acetato o **copolimero**, una miscela di aminoacidi che preserverebbe la mielina, riducendo il numero e il volume delle lesioni provocate dalla sclerosi multipla. Gli *immunosoppressori*, come il **mitoxantrone** approvato nel 2002, e quelli più tradizionali come la **ciclofosfamide** e l'**azatioprina**, possono invece essere somministrati per prevenire le ricadute di malattia attraverso la riduzione globale dell'attività delle cellule del sistema immunitario e sono utilizzati nelle forme di malattia nelle forme più aggressive che non rispondono alle altre terapie.

Dal 2007, l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) **ha autorizzato anche la rimborsabilità del Tysabri® (*natalizumab*)** per il trattamento della sclerosi multipla *recidivante-remittente*.

Numerose nuove sperimentazioni con altre molecole sono tuttora in fase di esecuzione o di programmazione e sono già stati avviati, inoltre, diversi studi terapeutici sulle forme progressive di SM, alcuni dei quali stanno già fornendo risultati promettenti.

Varie categorie di farmaci, basate sull'azione di anticorpi monoclonali o di molecole che agiscono sui vari passaggi del processo infiammatorio sono il risultato di intense ricerche in tutto il mondo. Sono questi i

Sede Nazionale

Via Operai, 40
16149 Genova
Tel 010 27131
Fax 010 2713205
www.aism.it
aism@aism.it

Sede Legale

Piazza Giovine Italia, 7
00195 Roma
C.C.P. 670000

potenziali farmaci del prossimo futuro, attualmente ancora in fase di studio.

Le terapie sintomatiche e quelle riabilitative

Le terapie sintomatiche sono quelle capaci di alleviare i sintomi della malattia. Per le persone con SM sono fondamentali, perché sono quelle da cui dipende la qualità della vita quotidiana e il mantenimento della propria autonomia.

Tra le terapie sintomatiche si trovano tutte quelle che riducono la contrazione spastica dei muscoli, la fatica, il dolore, le disfunzioni vescicali e sessuali e in generale limitano i disagi che le persone si trovano ad affrontare ogni giorno, anche al di fuori degli attacchi acuti della malattia.

A fianco delle terapie sintomatiche, si trovano le terapie riabilitative, altrettanto indispensabili per il recupero della qualità di vita. Sono le terapie di riabilitazione motoria, particolarmente utili per le difficoltà di movimento causate dai disturbi della sensibilità o dalla riduzione di forza che colpiscono gli arti inferiori impedendo il cammino. Ma sono anche le terapie psicologiche e cognitive e la terapia occupazionale. Questa ha come obiettivo la riconquista della propria autonomia attraverso una gestione oculata delle proprie forze e lo sfruttamento razionale delle proprie abilità residue e che insegna a utilizzare nei modi migliori gli strumenti e gli ausili che possono eventualmente essere progettati appositamente per le esigenze del singolo individuo.

Sede Nazionale

Via Operai, 40
16149 Genova
Tel 010 27131
Fax 010 2713205
www.aism.it
aism@aism.it

Sede Legale

Piazza Giovine Italia, 7
00195 Roma
C.C.P. 670000