

Pavia. Al Mondino farmaco per atrofia muscolare spinale

Alla Fondazione neurologica Mondino di Pavia un bambino di un anno, malato di atrofia muscolare spinale, una malattia genetica neuromuscolare che colpisce un neonato ogni 10 mila e costituisce la più comune causa genetica di morte infantile, è stato curato con un nuovo farmaco, lo Spinraza (prodotto dalla casa Usa Nusinersen), che riduce gli effetti e il decadimento fisiologico di questa patologia ed è stato autorizzato in Italia il 18 ottobre. Il Mondino è la prima struttura in regione a utilizzarlo.

«Il bambino trattato con il nuovo farmaco – ha spiegato Angela Berardinelli, responsabile dell'Unità operativa di Neu-

rologia dell'infanzia – è interessato dalla forma intermedia della patologia che non permette una futura deambulazione. Il ciclo prevede 4 somministrazioni nei primi 62 giorni e altri interventi a distanza di 4 mesi. Il bambino è stato dimesso e tornerà per le altre somministrazioni». Dal direttore generale Livio Tronconi è partito un appello al governo: «Una fiala di Spinraza costa 70mila euro, un ciclo completo annuo 200mila euro. Non tutte le strutture riescono a coprire il gap tra costi della terapia e rimborsi. Il Mondino si è attivato da subito per l'approvvigionamento del farmaco, a testimonianza del desiderio di ribadire la nostra eccellenza».

