

MEDICINA

Dal guscio dei crostacei «tubicini» speciali per riparare i nervi

LORENZA CASTAGNERI

Nasce dal guscio dei crostacei una nuova tecnica per riparare le lesioni dei nervi. Servirà per curare le lacerazioni nervose delle dita e alle mani, di cui si è persa la sensibilità a causa di incidenti sul lavoro o in casa. E, dopo la conclusione dell'iter autorizzativo, questa metodica comincerà a essere applicata sui pazienti anche in Italia. Al Cto di Torino sarà disponibile dai primi mesi del 2016. «Come sempre accade, sarà necessario valuta-

re con il proprio chirurgo la possibilità di beneficiarne. Però, sì, finalmente, ci siamo», spiega Stefano Geuna, ricercatore del Nico, l'Istituto di Neuroscienze Cavalieri Ottolenghi dell'Università di Torino. Fa parte del team di studiosi internazionali che ha seguito il progetto: si chiama «Biohybrid» ed è basato, appunto, su un derivato del guscio dei crostacei: il chitosano. Un materiale naturale, modellabile, a basso costo e assorbito dal corpo. «L'intervento consiste nel sostituire il frammento di nervo andato perso con dei tubicini di chitosano»,

spiega il professore. E prosegue: «La protesi favorisce la ricrescita del nervo. In poco più di sei mesi la lacerazione sparisce e il chitosano viene smaltito nell'organismo». Se n'è parlato al congresso della Società italiana di microchirurgia. Si stima che soltanto tra i pazienti passati dal Cto della Città della Salute e della Scienza di Torino siano un centinaio, ogni anno, quelli che possono ricorrere alla nuova tecnica, per la quale ci sono voluti quattro anni di studio. «Finora utilizzavamo protesi sintetiche oppure frammenti di nervi presi dai piedi, per esempio», racconta Geuna. Ora si cambia. E intanto le ricerche continuano. Obiettivo: utilizzare la stessa tecnica anche per lesioni più gravi.

NEUROLOGIA

STEFANO MASSARELLI

“Farmaco anti-infiammazione: vi svelo i miei test contro la Sla”

Parla uno dei massimi esperti di una malattia tra le più imprevedibili

L'ultimo decennio può essere considerato come il Rinascimento della lotta alla Sla, la Sclerosi laterale amiotrofica. A spiegare gli ultimi approcci è Stanley Appel, uno dei massimi esperti: direttore del Methodist Neurological Institute di Houston, Texas, e professore di neurologia allo Weill Cornell Medical College di New York, ha presentato i suoi ultimi studi al primo Simposio sulla Sla, organizzato a Napoli dall'associazione Aisla e dalla fondazione AriSla.

Professore, sono state avanzate molte ipotesi sulla Sla: cosa sappiamo sulle cause?

«Sappiamo che una piccola percentuale di casi, tra il 5% e il 10%, si manifesta per via familiare in conseguenza di una singola mutazione genetica, colpendo tutte le generazioni. Abbiamo identificato oltre 30 di questi geni e ognuno, sorprendentemente, sembra essere responsabile di una diversa alterazione dei motoneuroni, le cellule nervose che

inviano gli impulsi motori. Negli ultimi due anni, inoltre, abbiamo appreso che una di queste mutazioni - chiamata C9orf72 - è presente in quasi il 50% delle forme familiari e potrebbe essere presente nel 5-10% delle “forme sporadiche”, che rappresentano il 90% del totale e che non risultano legate a un singolo gene.

Come si originano le «forme sporadiche»?

«Potrebbero esserci molti geni che contribuiscono a queste forme di Sla. In più risultano coinvolti anche fattori ambientali. Possiamo vederla così: è come se i geni caricassero l'arma, mentre l'ambiente preme il grilletto».

Diagnosticata la malattia, è possibile fare una previsione sulla sua progressione?

«La Sla è imprevedibile. Può manifestarsi a 18 anni come a



In base ai suoi studi il sistema immunitario ha un ruolo nel processo di avanzamento della malattia: in che modo?

«Nei pazienti con Sla sono attivi due processi: il primo coinvolge i motoneuroni ed è dovuto all'alterazione indotta dai geni; il secondo processo prevede che i motoneuroni che vanno incontro a morte inviino un segnale di pericolo, attivando la risposta infiammatoria del sistema immunitario che, a sua volta, accelera il danno neuronale. In base al processo il segnale inviato dai motoneuroni rappresenta il primo passo della degenerazione nervosa e tuttavia

88 anni, come ho avuto modo di osservare nel mio paziente più anziano. L'età media è 56 anni, tuttavia la Sla può evolversi in modi differenti da paziente a

paziente, progredendo velocemente e intaccando le vie respiratorie o avanzando lentamente, come nel caso dell'astrofisico Hawking».

sono il sistema immunitario e l'infiammazione a scandire la malattia».

È in questo contesto che agisce NP001, il farmaco che ha concluso la fase 2 dei test?

«Le cellule che attivano l'infiammazione sono parte del “sistema immunitario innato”, che costituisce la prima linea di difesa dell'organismo. Il ruolo di NP001 è abbattere la risposta infiammatoria e, potenzialmente, rallentare la malattia. Ora si valuta di condurre ulteriori test prima che il farmaco sia reso eventualmente disponibile».

Esistono altri fronti di ricerca?

«Un'ulteriore via per modulare la risposta infiammatoria è rappresentata dai linfociti T ed è in questa direzione che si muove il nostro laboratorio. Su modelli animali i linfociti T hanno dimostrato di rallentare la progressione del morbo e raddoppiare il tempo di vita degli animali con Sla. Ma studi simili non sono ancora stati compiuti sull'uomo».

Stanley Appel
Neurologo
RUOLO: È DIRETTORE DEL METHODIST NEUROLOGICAL INSTITUTE DI HOUSTON IN TEXAS (USA)

Il test prenatale servirà anche contro i tumori

GENETICA

VALENTINA ARCOVIO

Oggi viene utilizzato da molte donne incinte: è uno screening non invasivo con cui rilevare l'eventuale presenza di anomalie cromosomiche nel feto, responsabili di malattie genetiche come la sindrome di Down o di Williams. Molto presto, però, potrebbe servire per leggere tutto il genoma del feto e sapere, ad esempio, quali malattie il bambino potrebbe sviluppare da adulto. O potrebbe essere sfruttato per individuare tracce nel Dna del feto di altre malattie, oggi impossibili da diagnosticare prima che il piccolo nasca. Le potenzialità del G-Test -

l'Università di Roma Tor Vergata. «Il G-test - continua - è l'unico ad essere stato validato su 600 mila casi e presenta la più alta percentuale di sensibilità per lo screening della Trisomia 21 (99,17%) e della Trisomia 13 (100%) e il minor numero di falsi positivi (0,05% e 0,04%)». Il G-Test, a differenza degli altri sul mercato, è l'unico che garantisce sicurezza e affidabilità, risparmiando alle donne pericolosi aghi nel pancione, come quelli di amniocentesi e villocentesi. «Inoltre include l'analisi delle aneuploidie dei cromosomi sessuali, ovvero le anomalie nel numero dei cromosomi, e delle Trisomie 13, 18 e 21. E stiamo estendendo il test ad alcune sindromi da microdelezione, anomalie caratterizzate dall'assenza di un tratto di cromosoma».

Giuseppe Novelli
Genetista

RUOLO: È RETTORE DELL'UNIVERSITÀ DI ROMA TOR VERGATA

L'analisi dei campioni e l'elaborazione dei dati vengono

effettuati in un laboratorio dell'ateneo romano: quattro box letteralmente sigillati. Ed è qui che si lavora agli sviluppi del G-Test. «Il vantaggio di uno spin-off - dice Novelli - sta nella capacità di innovare continuamente i suoi prodotti. Il G-Test ha grandi potenzialità: potrà essere usato per analizzare anche il Dna dei tumori che circola nel sangue». Una «biopsia liquida» che potrebbe rivoluzionare sia le diagnosi sia i trattamenti.

no effettuati in un laboratorio dell'ateneo romano: quattro box letteralmente sigillati. Ed è qui che si lavora agli sviluppi del G-Test. «Il vantaggio di uno spin-off - dice Novelli - sta nella capacità di innovare continuamente i suoi prodotti. Il G-Test ha grandi potenzialità: potrà essere usato per analizzare anche il Dna dei tumori che circola nel sangue». Una «biopsia liquida» che potrebbe rivoluzionare sia le diagnosi sia i trattamenti.

Le Vitamine amiche dei bambini

MARCO ANTONETTO FARMACEUTICI Integratori nutrizionali S.p.A.

VitaSohn Junior

Per i bambini che crescono
Apporta vitamina D, utile per la formazione della struttura ossea dei bambini.

Per i bambini che vanno a scuola
Apporta ferro, utile per lo sviluppo della funzione cognitiva e per l'apprendimento.

VitaSohn Junior e VitaSohn Junior Fruttine, in ogni confezione 30 giorni di integrazione bilanciata e completa.

...e crescere diventa un gioco da ragazzi!

IN FARMACIA

NOVITA Morbide Fruttine a base di squisiti succhi di frutta