

Napoli

# Napoli, farmaco da 2 milioni di euro contro atrofia a neonata di 21 giorni

"É una specie di record - afferma Rodolfo Conenna, direttore dell'Ao Santobono Pausilipon -. La bimba potrà vivere una vita da persona normale". Il Governatore della Campania De Luca sulla terapia genica: "Ci inorgoglisce"

"Esiste una grave malattia, l'atrofia muscolare spinale, che colpisce i bambini e che da alcuni anni ha una terapia risolutiva. Se somministrata in tempo, cambia il destino di queste persone che diventano sostanzialmente sane. È uno dei farmaci più costosi al mondo - la somministrazione unica costa circa 2 milioni di euro - che la Regione Campania garantisce già da alcuni anni. Ieri al Santobono questo farmaco è stato somministrato a una bambina di 21 giorni. È una specie di record. La bimba potrà vivere una vita da persona normale". Lo ha annunciato il direttore generale dell'azienda ospedaliera Santobono-Pausilipon di Napoli Rodolfo Conenna intervenendo nella sala giunta di palazzo Santa Lucia.

"Già da tempo - ha ricordato il presidente della Regione Campania Vincenzo De Luca - noi eseguiamo controlli su tutti i bambini che nascono per quanto riguarda le malattie rare, ereditarie, per garantire la tranquillità di vita. In questo caso si tratta di una terapia genica, che in collaborazione con Ceinge e Novartis la Regione finanzia con costi enormi, che salva la vita se somministrata nei primissimi giorni di vita. La bimba in questione ha 21 giorni di vita, passiamo da un destino sicuro di morte e di calvario a una vita normale. Questo ci inorgoglisce, è una delle tante cose straordinariamente belle che facciamo in Campania, ma di cui non si parla".

[Napoli, farmaco da 2 milioni di euro contro atrofia a neonata di 21 giorni \(quotidiano.net\)](#)

QUOTIDIANO NAZIONALE Accedi | Abbonati

di euro contro atrofia a neonata di 21 giorni

## Napoli, farmaco da 2 milioni di euro contro atrofia a neonata di 21 giorni

"É una specie di record - afferma Rodolfo Conenna, direttore dell'Ao Santobono Pausilipon -. La bimba potrà vivere una vita da persona normale". Il Governatore della Campania De Luca sulla terapia genica: "Ci inorgoglisce"



Terapia genica salvavita su una bambina di 21 giorni

**PER APPROFONDIRE:**

ARTICOLO: Polso stampato in 3D evita amputazione: chirurghi del Gemelli pionieri

ARTICOLO: Tumore al pancreas: nuova cura con la radioterapia interna al San Camillo di Roma

ARTICOLO: Trapianto di cuore a Padova da cadavere: primo caso al mondo

**N**apoli, 31 maggio 2023 - "Esiste una grave malattia, l'**atrofia muscolare spinale**, che colpisce i bambini e che da alcuni anni ha una **terapia risolutiva**. Se somministrata in tempo, cambia il destino di queste persone che diventano sostanzialmente sane. È **uno dei farmaci più costosi al mondo** - la somministrazione unica costa circa 2 milioni di euro - che la Regione Campania garantisce già da alcuni anni. Ieri al Santobono questo **farmaco è stato somministrato** a una bambina di **21 giorni**. È una specie di record. La bimba potrà vivere una vita da persona normale". Lo ha annunciato il direttore generale dell'azienda ospedaliera **Santobono-Pausilipon di Napoli Rodolfo Conenna** intervenendo nella sala giunta di palazzo Santa Lucia.