

Chorzy na rzadką i nieuleczalną dotychczas chorobę Pompego mają wreszcie szansę na poprawę jakości życia - w Europie i USA zarejestrowano opracowany przez biotechnologiczną firmę Genzyme lek Myozyme, zawierający alfa-glukozydazę.

Skutecznie zastępuje on w organizmie człowieka enzym, którego brak leży u podłoża choroby Pompego, powodując stopniowe osłabianie i wyniszczenie mięśni, co prowadzi do postępującego inwalidztwa. Stopniowemu upośledzeniu ulegają zarówno funkcje ruchowe, jak i oddechowe organizmu. Chorzy tracą zdolność do samodzielnego oddychania i poruszania się, aż do całkowitego unieruchomienia w łóżku i przedwczesnego zgonu (pisaliśmy szerzej o chorobie Pompego w Pulsie Medycyny nr 3/2006). Na tę genetyczną chorobę cierpi ok. 10 tys. pacjentów na świecie, w tym jednaście osób w Polsce.

Monika Wysocka - Puls Medycyny