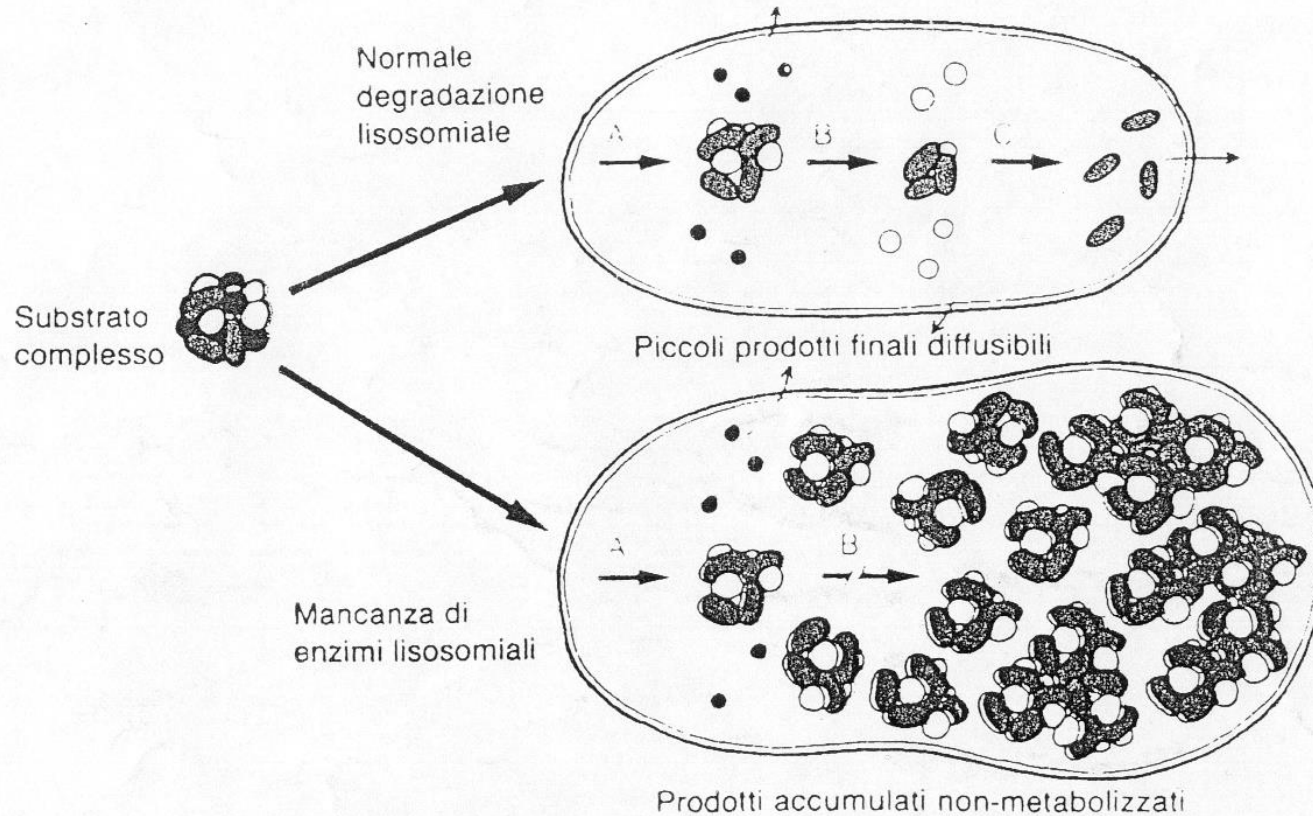


Malattie da accumulo lisosomiale



ra 5-12. Disegno illustrativo della patogenesi delle malattie da accumulo lisosomiale (A, B e C) in prodotti solubili. no degli enzimi manca o non funziona (per es. B) il catabolismo è incompleto e nei lisosomi si accumulano prodotti rmedi insolubili.

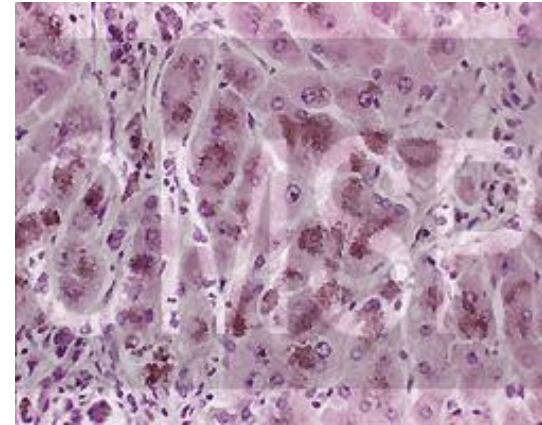
Malattie da accumulo lisosomiale

- Patologie a trasmissione ereditaria nelle quali la mancaanza di un enzima lisosomiale provoca l'accumulo di lipidi o glucidi all'interno dei lisosomi con danno cellulare.
- **Sfingolipidosi**: accumulo intracellulare di sfingolipidi prevalentemente nelle cellule del **SNC**.
- **Gangliosidosi**: accumulo di gangliosidi GM1 o GM2, prevalentemente nelle cellule del **SNC** (malattia di Tay-Sachs)
- **Mucopolisaccaridosi**: accumulo intracellulare di mucopolisaccaridi, principalmente nelle cellule **dell'apparato osteoarticolare e dei legamenti** (sindrome di Hurler e sindrome di Hunter).
- **Glicogenosi**: accumulo anomalo di glicogeno nelle **cellule epatiche o muscolari**. A livello sistemico provoca ipoglicemia (forma epatica).

Accumuli intracellulari di materiali indigeribili

Emosiderina: pigmento granulare o cristallino derivato da ferritina (proteina tessutale legante il ferro) in eccesso

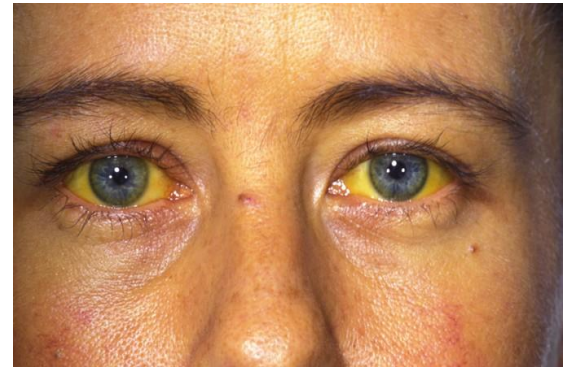
- Deposito localizzato: nelle emorragie il ferro liberato dall'emoglobina si lega alla ferritina tessutale e questa va a formare emosiderina (colorazione giallo oro dell'ematoma)
- **Emosiderosi:** deposito di emosiderina in molti organi e tessuti in condizione di sovraccarico sistemico di ferro (es. anemie emolitiche); non provoca danno tessutale
- **Emocromatosi:** deposito di ferro, sotto forma di emosiderina, con danno alle cellule parenchimali ed alterazione della funzionalità degli organi colpiti (fegato, pancreas, miocardio).



Accumuli intracellulari di materiali indigeribili

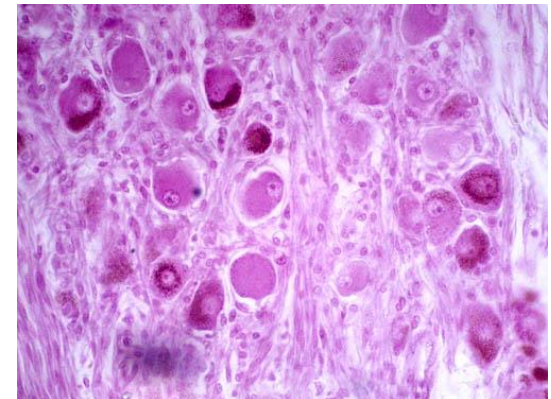
Bilirubina: Componente della bile, derivato dal gruppo eme dell'emoglobina.

Alterazioni del suo metabolismo (**patologie di fegato, vie biliari, pancreas o anemie emolitiche**) possono produrre **iperbilirubinemia** (>1 mg/dL) e deposito della bilirubina nei tessuti (**ittero**) con particolare localizzazione a livello di fegato, reni, cervello



Lipofucsina: Pigmento da invecchiamento, costituito da lipidi e fosfolipidi modificati da perossidazione lipidica.

Rappresenta il segnale di allarme del danno da radicali liberi



Ailoidosi

- **β -fibrillosi**: accumuli di materiale proteico chiamato **sostanza amiloide** costituita prevalentemente da fibrille polipeptidiche ripiegate a β -foglietto
- Proteine la cui concentrazione nel plasma aumenta in alcune condizioni patologiche che possono culminare nell'amiloidosi.
- **La sostanza amiloide provoca aumento di consistenza e di dimensioni degli organi colpiti** (in particolare fegato, rene, milza e cuore)
- Gli effetti patologici sono sia meccanici che tossici
- Può essere colpito un solo organo (amiloidosi localizzata) o più organi (amiloidosi sistemica) in funzione del tipo di amiloide depositata

Tipi di β -fibrille

Le β -fibrille che si accumulano prendono un nome diverso a seconda della proteina plasmatica da cui derivano.

- **β -fibrille AA:** originano dalla proteina amiloide del siero (SAP), la cui concentrazione aumenta nella risposta di fase acuta
- **β -fibrille AL:** originano dalle catene leggere (L) delle IgG nel mieloma multiplo
- **β -fibrille Prp:** di derivazione prionica (proteinase resistant proteins)
- **β -fibrille AB (amiloide beta-proteina):** il precursore è una proteina di membrana espressa ubiquitariamente chiamata APP (proteina precursore della amiloide)

β -fibrillosi sistemiche

Tipo di β -fibrillosi	Tipo di β -fibrille	Eziologia
Reattiva	AA	Infiammazione cronica di lunga durata (es. TBC), malattie autoimmuni (es. AR), neoplasie
Immunologica	AL	Mieloma multiplo

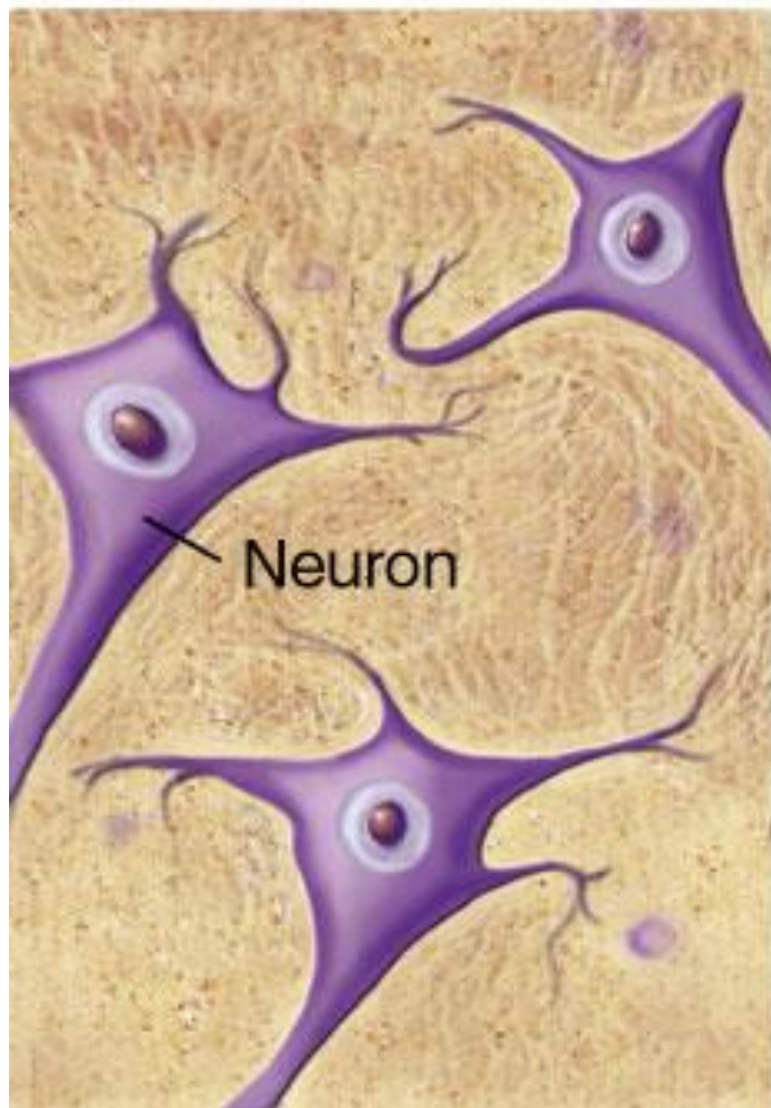
β -fibrillosi localizzate

Tipo di β-fibrillosi	Tipo di β-fibrille	Localizzazioni	Manifestazioni cliniche
Encefalopatie spongiformi	Prp (prioni)	encefalo	Encefalopatie spongiformi di ovini e bovini. Malattia di Creutzfeld-Jacob nell'uomo
Malattia di Alzheimer	AB	Encefalo	Demenza

Malattia di Alzheimer (MA/AD)

- Caratterizzata da depositi cerebrali e cerebrovascolari di amiloide che derivano dalla β -proteina ($A\beta$), un residuo di 39-43 aa derivante dal clivaggio di una proteina precursore
- Il ruolo di $A\beta$ nella patogenesi della demenza non è completamente chiarito
- Clinicamente caratterizzata da sviluppo lento e insidioso con perdita progressiva della memoria,
- La forma più comune di demenza nell'anziano (>40% dei pazienti >85 anni)
- Presenza nel cervello di
 - **placche neuritiche, o senili: depositi extracellulari di β -amiloide**, caratteristici della MA
 - **ammassi neurofibrillari: raccolte intra-citoplasmatiche di filamenti di proteina tau polimerizzati**. Correlano con la severità clinica della malattia

Normal



Alzheimer's

