

ERRORI PIÙ FREQUENTI:

1. **ATTENZIONE a confondere** la Miastenia Sieronegativa con altre malattie.

Possono essere diagnosticate come forme di **Miastenia Sieronegativa** alcune malattie che non sono miastenia. Diverse patologie, caratterizzate da debolezza muscolare e grave stanchezza, possono infatti essere spesso confuse con forme di Miastenia Sieronegativa. La Miastenia Sieronegativa è invece prevalentemente solo oculare.

2. **ATTENZIONE a confondere** i disturbi causati dalla miastenia con gli effetti collaterali da sovradosaggio di Mestinon.

La presenza di disturbi quali *crampi muscolari, tremori, fascicolazioni muscolari, mioclimie perioculari (tremori dei muscoli intorno agli occhi), blocchi delle articolazioni delle dita delle mani e dei piedi, diarrea, aumento della sudorazione, della lacrimazione, incontinenza urinaria*, sono alcune delle principali manifestazioni causate dall'assunzione di una dose eccessiva di Mestinon. Questi disturbi impongono una riduzione immediata del dosaggio di Mestinon assunto, che può arrivare anche alla sospensione totale del farmaco.

3. **ATTENZIONE ad utilizzare** il Mestinon nelle forme di **Miastenia ANTI MUSK positiva e nelle forme Sieronegative**.

Il Mestinon **NON dovrebbe infatti essere assunto** indistintamente in tutti i tipi di miastenia perché, se non necessario o assunto da pazienti *Anti Musk positivi* o senza positività del dosaggio degli Anticorpi Anti Recettore per l'Acetilcolina, può essere causa di gravi effetti collaterali e peggiore la malattia.

Associazione Italiana MIastenia Onlus

Visitate il sito web:
www.viverelamiastenia.it

Come aiutarci?

Con il vostro **5xMILLE**
Codice Fiscale MIA: **93023150506**

Con il vostro impegno e contributo personale nell'Associazione

Diventando **soci ordinari** o **soci sostenitori**.

Sede:

Via G.Montanelli 135, 56121 Pisa
Tel-Fax 050/25217: mercoledì e venerdì ore 15-19
Cell. 340/5385541: martedì e venerdì mattina
Email: miaonlus@live.it

c/c postale 11722568
IBAN: IT87L0760114000000011722568



Associazione Italiana MIastenia Onlus

(Associazione
Italiana MIA Onlus)

ASSOCIAZIONE ITALIANA MIAsTenia Onlus

L' **ASSOCIAZIONE MIA** è impegnata nel:

- ✓ **Diffondere** sul territorio regionale, nazionale ed europeo la conoscenza della miastenia tra il pubblico e gli operatori sanitari.
- ✓ **Sensibilizzare** le strutture sanitarie affinché la malattia possa essere rapidamente diagnosticata, curata in maniera adeguata, tutelata, con i necessari provvedimenti e con le esenzioni per tutti i farmaci utilizzati e per gli esami clinici indispensabili.
- ✓ **Informare** il personale sanitario sulle nuove conoscenze scientifiche in modo da rendere sempre aggiornato ed uniforme il trattamento della malattia.
- ✓ **Potenziare** la possibilità operativa del PERCORSO MIASTENIA della Azienda Universitaria Ospedaliera di Pisa con l'assegnazione di altri Neurologi dedicati alla cura dei pazienti con Miastenia.
- ✓ **Informare** e sostenere il paziente miastenico e i familiari

COSA E' LA MIASTENIA?

È una **malattia neuromuscolare di tipo autoimmune** caratterizzata da una progressiva perdita della forza muscolare.

I sintomi più frequenti sono: visione doppia, abbassamento delle palpebre, voce nasale, difficoltà nella masticazione, nella deglutizione, grave debolezza generale con difficoltà nella deambulazione e nel sollevamento delle braccia. Nei casi più gravi si può arrivare anche al coinvolgimento dei muscoli respiratori. Questi sintomi possono essere presenti singolarmente o essere diversamente associati, variare nella gravità da caso a caso e modificarsi anche notevolmente nell'arco della giornata.

La Miastenia oggi **può essere ben curata**, purché diagnosticata precocemente e trattata in modo corretto. In Italia, pur essendo una malattia abbastanza diffusa, è spesso purtroppo ancora riconosciuta con difficoltà o trattata in modo inappropriato. Questa situazione provoca frequentemente gravi disagi ai pazienti ed è la causa di una disperata ricerca di cure adeguate e centri competenti.

L'Associazione MIA si impegna per far sì che anche i pazienti con Miastenia diventino una realtà di cui il nostro Paese non può e non deve dimenticare.

PER SAPERNE DI PIÙ...

LEGGERE

I NOSTRI LIBRI SULLA MIASTENIA:

- **Vivere la Miastenia (n.3), nuova edizione, scientificamente aggiornata (2012);**
- La Terapia Anticolinesterasica nella Miastenia Gravis;
- La Terapia con Immunoglobuline Endovena e Plasmaferesi nella Miastenia Gravis
- Le Immunoglobuline Endovena nella Terapia della Miastenia Gravis



LEGGERE

IL FASCICOLO DEI CONSIGLI PER IL PAZIENTE costantemente aggiornato

PARTECIPARE

AI NOSTRI INCONTRI

organizzati periodicamente allo scopo di rispondere, in modo accessibile a tutti, alle tante domande che sia i medici che i pazienti si pongono di fronte alle varie manifestazioni della malattia.