



**CONSIGLIO REGIONALE  
ASSEMBLEA LEGISLATIVA DELLA LIGURIA**

**ORDINE DEL GIORNO**

**IL CONSIGLIO REGIONALE  
ASSEMBLEA LEGISLATIVA DELLA LIGURIA**

**PREMESSO CHE:**

- la vitiligine è una patologia complessa di origine autoimmune, cronica e degenerativa caratterizzata dalla presenza di macchie più chiare sulla pelle causate dalla perdita dei melanociti, le cellule responsabili della produzione di melanina, il pigmento che conferisce il colore della pelle;
- si tratta della patologia più frequente del sistema pigmentario, colpisce fra lo 0,5 per cento e il 2 per cento della popolazione a livello mondiale e circa 330.000 persone in Italia e la stima dei pazienti con vitiligine in Liguria è tra gli 8.530 e i 10.900 casi;
- lo sviluppo della malattia dipende in parte da una predisposizione genetica e da fattori ambientali in grado di attivare il meccanismo autoimmune della forma non-segmentale;

**CONSIDERATO CHE:**

- la vitiligine si verifica in entrambi i sessi e può comparire a qualsiasi età, compresa quella pediatrica, ma la maggiore incidenza si registra fra i 20 e i 40 anni;
- è una malattia tipicamente associata ad altre patologie come la tiroide autoimmune che colpisce il 25 – 35 per cento dei pazienti con vitiligine, il diabete autoimmune o l'artrite reumatoide;
- fino al 2021 lo standard di trattamento per la vitiligine era la fototerapia (irraggiamento con raggi UVB a banda stretta) eseguita in un limitato numero di centri ospedalieri specializzati e non risolutiva: un forte impegno logistico dovuto agli spostamenti per effettuare i trattamenti e l'utilizzo di corticosteroidi topici non avevano un impatto sul meccanismo alla base della patologia;
- il rapporto *Horizon Scanning 2023* dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) ha rilevato la disponibilità di trattamenti farmacologici già approvati dalla Food & Drug Administration (FDA) e dall'Agenzia Europea del Farmaco (EMA) che, attraverso l'approccio targettizzato sul meccanismo infiammatorio alla base della patologia, consentono una ripigmentazione delle aree cutanee depigmentizzate e ne rallentano la progressione;

**CONSTATATO CHE:**

- secondo una recente ricerca realizzata dalla società di consulenza Kearney, nei pazienti con vitiligine l'ansia e la depressione risultano rispettivamente il 72 e per cento il 32 per cento più diffuse rispetto al resto della popolazione e il ricorso a percorsi di terapia è venti volte più frequente tra questi pazienti;
- l'impatto della patologia può avere conseguenze ancora più invasive quando esordisce in età adolescenziale e in età lavorativa, poiché non si limitano alla mera dimensione estetica;
- secondo uno studio dell'Università di Tor Vergata – Roma, il costo annuo medio di un paziente con vitiligine è di circa 1.600 euro, arrivando a oltre 5.000 euro nel caso di pazienti più anziani

e/o comorbidità, con un impatto complessivo pari a circa 500 milioni di euro annui, di cui oltre il 60 per cento sostenuti interamente dal malato;

**OSSERVATO CHE** le iniziative che favoriscono l'inclusione e il benessere emotivo dei cittadini, con particolare riferimento ai giovani soggetti affetti da vitiligine, aiutano a contrastare forme di bullismo e di discriminazione, creando un ambiente favorevole allo sviluppo sociale ed emotivo degli individui, in opposizione al condizionamento che tale patologia determina sulla qualità della vita dei pazienti a causa dei visibili risvolti estetici;

**TENUTO CONTO CHE** una corretta, tempestiva ed efficiente presa in carico dei pazienti garantisce un percorso di cura efficace ed efficiente, sia sul piano clinico che sul piano economico e organizzativo;

### **IMPEGNA IL PRESIDENTE AD INTERIM E LA GIUNTA REGIONALE**

1. ad assumere tutte le iniziative utili per il pieno e formale riconoscimento della vitiligine come malattia cronica autoimmune, presso i tavoli ministeriali, individuando i criteri oggettivi e omogenei per l'identificazione dei sintomi e delle condizioni cliniche correlati ad essa;
2. a sostenere nelle sedi opportune l'inserimento della vitiligine nei Livelli essenziali di assistenza (LEA), anche alla luce della disponibilità di nuove opzioni terapeutiche, con il conseguente aggiornamento dell'elenco delle malattie e condizioni croniche invalidanti a carico del Servizio sanitario nazionale (SSN);
3. a dare mandato al Dipartimento interaziendale regionale (DIAR) Specialità mediche per un approccio multidisciplinare per l'individuazione, la diagnosi, la presa in carico, il trattamento e il follow up di pazienti affetti da patologie dermatologiche di origine autoimmune, compresa la vitiligine;
4. a sensibilizzare i cittadini e a fornire il corretto supporto ai pazienti per minimizzare l'impatto sulla qualità di vita, aumentando la conoscenza e la consapevolezza sulla vitiligine.

F.to Brunello Brunetto, Stefano Anzalone, Stefano Balleari, Alessandro Bozzano, Mabel Riolfo, Fabio Tosi, Giovanni Battista Pastorino, Luca Garibaldi, Claudio Muzio, Ferruccio Sansa, Sergio Rossetti

Approvato all'unanimità dal Consiglio regionale Assemblea Legislativa della Liguria nella seduta del 16 luglio 2024.