La Malattie di Wolmen

La **malattia** o **sindrome di Wolman** è una [malattia ereditaria](https://it.wikipedia.org/wiki/Malattia_ereditaria) estremamente rara. La malattia è causata da una carenza di un [enzima](https://it.wikipedia.org/wiki/Enzima) noto come [lipasi](https://it.wikipedia.org/wiki/Lipasi) acida [lisosomiale](https://it.wikipedia.org/wiki/Lisosoma) (LAL o LIPA). Questo enzima è necessario per metabolizzare alcuni lipidi all'interno delle cellule. Carenza dell'enzima (LAL o LIPA) provoca un accumulo di [trigliceridi](https://it.wikipedia.org/wiki/Trigliceridi) e[colesterolo](https://it.wikipedia.org/wiki/Colesterolo) nell'intestino, nel fegato e in altre parti del corpo.

La malattia di Wolman è la forma ad esordio precoce della carenza di LAL. Questa forma della malattia si sviluppa tipicamente durante le prime settimane o mesi di vita; mentre la forma ad insorgenza tardiva si presenta tipicamente più avanti in età adulta o infantile.