

Depressione resistente a trattamento. Dalla classificazione alle nuove terapie

WALTER PAGANIN¹, SABRINA SIGNORINI², VINCENZO LECCESE³, ANTONIO SCIARRETTA³

¹Dottorato di Neuroscienze, Università Tor Vergata, Roma; ²Studio Psicologia Signorini, Guidonia, Roma; ³IHG, Guidonia, Roma.

Riassunto. Obiettivo. Il presente articolo si propone di indagare i progressi degli ultimi anni nel riconoscimento e nella terapia della depressione resistente a trattamento a partire dai concetti di: disturbo depressivo, resistenza e pseudoresistenza a trattamento farmacologico nella depressione, trattamenti adeguati della depressione maggiore resistente. **Metodi.** È stata effettuata una ricerca approfondita su database scientifici quali: PubMed, PsychInfo e Cochrane Library fino a maggio 2022 utilizzando le parole chiave "depressione maggiore", "depressione resistente a trattamento", "stadiazione", "terapie strumentali per la depressione resistente", "esketamina" e "psilocibina". **Risultati.** I soggetti che non rispondono agli antidepressivi evidenziano una forma di resistenza al trattamento che richiede un approccio con ulteriori terapie farmacologiche e/o strumentali. Recentemente destano particolare interesse tra i clinici esketamina e psilocibina e a esse si aggiungono trattamenti strumentali quali: stimolazione del nervo vago, stimolazione cerebrale profonda, stimolazione magnetica transcranica ripetitiva, stimolazione transcranica a corrente continua, stimolazione corticale epidurale e terapia elettro convulsivante. **Discussione e conclusioni.** La depressione resistente al trattamento è diventata sempre più un problema di salute pubblica per il notevole numero di ricadute, ricoveri e mortalità che comporta, con una maggiore richiesta di utilizzo di più farmaci, risorse terapeutiche da parte dei servizi sanitari e perdita della qualità di vita per i pazienti. La depressione resistente deve essere affrontata mediante la creazione di protocolli di studio dedicati. Future ricerche dovrebbero concentrarsi sulla necessità di definire criteri operativi, validi e appropriati, sia sul piano psicopatologico, della clinica governance, sia su quello terapeutico, concentrandosi sulle terapie più recenti in modo da fornire dati certi su benefici, rischi e costi associati alla loro pratica.

Parole chiave. Depressione maggiore, depressione resistente a trattamento, esketamina, psilocibina, stadiazione, terapie strumentali per la depressione resistente.

Treatment-resistant depression. From classification to new therapies.

Summary. Aims. This paper aims to investigate the advances in recent years in the recognition and therapy of treatment-resistant depression starting from the concepts of: depressive disorder, resistance and pseudoresistance to drug treatment in depression, and appropriate treatments of treatment-resistant depression. **Methods.** An extensive research was carried out on scientific databases such as: PubMed, PsychInfo and Cochrane Library, until May 2022, using the keywords "major depression", "treatment-resistant depression", "staging", "instrumental therapies for resistant depression", "esketamine" and "psilocybin". **Results.** Subjects who do not respond to antidepressants show a form of treatment resistance that requires an approach with additional pharmacological and/or instrumental therapies. Recently, esketamine and psilocybin are of particular interest among clinicians, and instrumental treatments such as: vagus nerve stimulation, deep brain stimulation, repetitive transcranial magnetic stimulation, transcranial direct current stimulation, epidural cortical stimulation, and electro convulsive therapy, are being added to them. **Discussion and conclusions.** Treatment-resistant depression has increasingly become a public health problem due to the significant number of relapses, hospitalizations and mortality it entails, with increased demand for the use of more drugs, therapeutic resources by health services, and loss of quality of life for patients. Treatment-resistant depression needs to be addressed through the creation of dedicated study protocols. Future research should focus on the need to establish operational, valid and appropriate criteria, both on the psychopathological, clinical governance and therapeutic levels, focusing on the latest therapies in order to provide reliable data on the benefits, risks and costs associated with their use.

Key words. Esketamine, instrumental therapies for resistant depression, major depression, psilocybin, staging, treatment resistant depression.

Depressione resistente a trattamento: storia e definizione

"Depressione" è il termine genericamente usato per riferirsi a diversi disturbi depressivi. I disturbi depressivi sono condizioni psichiatriche diffuse nella società occidentale e principali cause di disabilità nel mondo¹. Emozioni, cognizioni e manifestazioni fisiche nei disturbi depressivi, pur rispettando i

criteri diagnostici del DSM-5 (Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders 5th Edition) e dell'ICD-11 (International Classification of Diseases 11th Revision), si presentano con sfumature e aspetti clinici differenti talvolta lontani nosograficamente gli uni dagli altri. Anche nella depressione maggiore (che rappresenta una parte dei disturbi depressivi), codificata secondo il DSM-5, sia in acuto che attraverso il suo decorso clinico, si rintraccia una

certa eterogeneità clinica e si contraddistinguono ampi quadri sintomatologici caratterizzati da: sintomi lievi, medi e gravi, buona o scarsa risposta ai trattamenti, disfunzionalità psicosociale, pensieri suicidari², complicazioni fisiche e possibili esiti peggiorativi^{3,4}.

Secondo il Global Burden of Disease Study pubblicato dall'Institute for Health Metrics and Evaluation dell'Università di Washington⁵, la depressione ha colpito, nel 2017, circa 258 milioni di persone nel mondo con un aumento dell'incidenza del 49,86% rispetto al 1990 (l'articolo citato riporta: «The number of incident cases of depression worldwide increased from 172 million in 1990 to 25,8 million in 2017, representing an increase of 49.86%»; si tratta ovviamente di un errore di battitura dato che, partendo dai casi del 1990 e applicando la percentuale, si ritrovano, salvo arrotondamento, 258 milioni di casi). I trattamenti attualmente disponibili, come confermano i dati raccolti e le esperienze cliniche, non consentono sempre di raggiungere la completa remissione del quadro sintomatologico e la guarigione dei pazienti⁶, spesso vittime di ricadute. Le probabilità di una prima e seconda recidiva sono rispettivamente pari al 50 e 90%⁷ circa.

A conferma di ciò, si riportano i risultati dello studio STAR*D (Sequenced Treatment Alternatives to Relieve Depression), finanziato dal National Institute of Mental Health (NIMH) e volto a indagare l'efficacia dei trattamenti cui sono sottoposti, secondo i criteri del DSM-5, gli individui affetti da depressione maggiore con mancata risposta a iniziale terapia con antidepressivo (AD)⁸. Quasi la metà dei partecipanti alla ricerca, di età compresa tra 18 e 75 anni, risponde positivamente a un primo trial antidepressivo, mentre il disturbo giunge in remissione sintomatologica solo nel 30% circa dei casi. Risposta al trattamento e remissione sono definite con l'ausilio della Scala di Hamilton della Depressione (HAM-D), atta a misurare la gravità del disturbo depressivo e i miglioramenti indotti dalla terapia farmacologica. Il trattamento è efficace se si ha una riduzione del 50% alla scala HAM-D, mentre si considera in remissione il paziente che non accusa sintomi depressivi per due mesi consecutivi. Alcuni di questi pazienti rispondono a terapie farmacologiche fondate sulla somministrazione di un secondo AD, appartenente a una diversa classe, o sull'associazione di due AD; altri non rispondono invece ad alcuna terapia farmacologica (strategie di potenziamento incluse) per una durata complessiva dell'episodio depressivo almeno pari a 12 mesi. Un terzo dei pazienti depressi non raggiunge la guarigione completa (remissione presente da almeno un semestre) neppure a fronte di più trial farmacologici, sviluppando una forma di depressione resistente al trattamento⁹.

Il concetto di depressione resistente al trattamento farmacologico antidepressivo (treatment

resistant depression - TRD) è stato ufficialmente introdotto da Lehmann nel 1974 e descritto nel tempo attraverso studi e pubblicazioni che ne hanno delineato il profilo. Allo stato attuale non esiste però alcuna definizione precisa di TRD¹⁰, motivo per cui clinici e ricercatori tendono a sposare il postulato formulato, alle porte del 2000, da Souery et al.¹¹ secondo cui un soggetto è resistente al trattamento quando terapie successive, condotte consecutivamente con due molecole appartenenti a diversa classe farmacologica, non producono effetti terapeutici accettabili seppure assunte per un periodo di tempo sufficiente e ad adeguato dosaggio. Dosaggio adeguato e periodo di tempo sufficiente si riferiscono alla massima dose consentita di farmaco, in ottemperanza a quanto stabilito dalle linee guida internazionali, in un intervallo temporale compreso tra 6 e 10 settimane. La durata della terapia farmacologica deve essere sempre oggetto di attente valutazioni perché nei pazienti *partial responder* si può osservare una remissione del quadro clinico prolungando la terapia oltre le 10 settimane¹²⁻¹⁴; i soggetti depressi in età senile migliorano, per esempio, protrando il trattamento per almeno 12 settimane^{15,16}. Una valutazione esaustiva sull'adeguatezza del trattamento antidepressivo deve inoltre tenere conto delle caratteristiche intrinseche del paziente (età, peso corporeo, genere, stato di salute generale, profilo genetico) e di eventuali interazioni farmacologiche che possono riflettersi sulla metabolizzazione dell'AD.

La resistenza al trattamento non deve essere confusa con la "pseudoresistenza", termine coniato da Nierenberg e Amsterdam nel 1990 per descrivere i casi in cui la mancata risposta alla terapia è da attribuirsi a fattori esterni all'azione farmacologica¹⁷. Sono da considerarsi possibili cause di pseudoresistenza (tabella 1): l'inadeguatezza del trattamento per durata o dosaggio, alcuni fattori metabolici, scarsa compliance del paziente, comorbilità somatiche e/o psichiatriche, incluso disturbo da uso di sostanze con conseguente sindrome ipoforica causata dal consumo di queste ultime che viene spesso scambiata per depressione resistente¹⁸, e imprecisa diagnosi del sottotipo clinico di depressione (le forme psicotiche e bipolari non rispondono, per esempio, adeguatamente al trattamento antidepressivo). La pseudoresistenza, come conferma uno studio condotto nei primi anni del 2000, si riscontra in più della metà dei pazienti depressi¹⁹ e il sotto dosaggio del farmaco sembra essere tra i maggiori responsabili del fallimento terapeutico^{20,21}. In ottemperanza alle principali linee guida in materia, la posologia adeguata degli antidepressivi triciclici (TCA) non può essere inferiore a 250-300 mg/die di imipramina (o equivalenti), mentre il dosaggio adeguato degli inibitori della monoamino ossidasi (IMAO) è pari a 90 mg/die di fenelzina (o equivalenti)^{11,22}. Per gli inibitori selettivi

Tabella 1. Definizione e possibili cause della pseudoresistenza.**Pseudoresistenza** (Nierenberg e Amsterdam¹⁷)

Mancata risposta al trattamento antidepressivo riconducibile a fattore esterni all'azione del farmaco antidepressivo.

Trattamento inadeguato per dosaggio e/o durata.

Fattori metabolici/metabolizzatori veloci/assunzione di farmaci che accelerano il metabolismo.

Scarsa compliance del paziente.

Comorbilità somatiche che richiedono terapie farmacologiche con riflessione sull'umore/endocrinopatie/neuropatie.

Comorbilità psichiatriche come disturbi di ansia, da uso di sostanze, di personalità.

Incompleta o errata diagnosi del sottotipo clinico di depressione.

vi della ricaptazione della serotonina (SSRI), la curva dose-efficacia terapeutica evidenzia una relazione di proporzionalità diretta per dosi di fluoxetina equivalenti comprese tra 20 e 40 mg, mentre per dosaggi superiori fino a 80 mg si osserva un iniziale plateau seguito da una progressiva perdita d'efficacia del trattamento²³. Un incremento del dosaggio di SSRI non sembra, pertanto, aumentare la risposta del paziente al trattamento, mentre vi sono maggiori probabilità che si registrino effetti collaterali con peggioramento del rapporto costo beneficio. Allo stato dell'arte, non esiste ancora alcuna indicazione univoca circa il dosaggio adeguato degli antidepressivi NARI e NaSSA essendo la relazione dose-livelli plasmatici-risposta terapeutica tutt'ora oggetto di analisi clinico-farmacologiche²⁴.

L'identikit del paziente affetto da TRD viene elaborato a partire dai risultati dello studio di real world, condotto da Heerlein et al.²⁵. Dall'analisi dei dati, emerge una maggiore incidenza della TRD tra soggetti di genere femminile e un'età media di 51 anni; il 35,3% del campione è attivo nel mondo del lavoro, il 30,2% è disoccupato e il 19% è in congedo, a lungo termine, per malattia; si segnalano inoltre stati d'ansia, astenia e riportati episodi di tentato suicidio. Per quanto concerne i tassi di risposta e remissione, la ricerca evidenzia un andamento variabile degli stessi in relazione al trattamento prescelto (stimolazione cerebrale profonda, stimolazione magnetica transcranica, stimolazione transcranica a corrente continua, stimolazione del nervo vago, terapia elettroconvulsivante, psicoeducazione di gruppo, terapia cognitiva e farmacologica) con possibili eventi avversi di lieve, moderata o grave entità (disturbi sessuali, incremento ponderale, ipo o ipertensione, visione offuscata, vertigini, tremori, nausea, sonnolenza, mal di testa, transitori disturbi cognitivi, pensieri suicidi, mal di gola, ecc.) correlati²⁶⁻²⁹.

Al fine di studiare la TRD, sono stati introdotti nel tempo diversi modelli di stadiazione volti a classificare i livelli di resistenza al trattamento; ne viene qui fornita una breve descrizione, nel periodo stori-

co di riferimento, in relazione ai concetti dominanti di depressione e risposta terapeutica (tabella 2).

1. *Antidepressant Treatment History Form*³⁰: stima l'adeguatezza di un trial antidepressivo individuandone cinque diversi livelli da 0 (nessun trattamento o farmaco con azione psicotropa nota) a 5 (terapia farmacologica potenziata con litio e/o tiroxina). Consente di valutare l'appropriatezza dei trattamenti a cui il paziente è stato sottoposto e di definire dosaggio e durata dei successivi^{31,32}.
2. *Modello di Thase and Rush*³³: individua cinque possibili diversi livelli di resistenza in relazione al numero e alla tipologia di trattamenti antidepressivi non efficaci. Il modello è oggetto di obiezioni in relazione alla scala utilizzata per definire l'efficacia degli AD^{23,34-36}: si attribuisce maggiore efficienza agli inibitori delle monoaminoossidasi (IMAO) rispetto agli AD triciclici (TCA), mentre questi ultimi sembrano essere superiori agli inibitori di ricaptazione della serotonina (SSRI)³⁷. Il modello proposto da Thase e Rush non fornisce, inoltre, informazioni relative all'adeguatezza del trattamento in termini di dosaggio e durata^{20,22,30,32,34}, elementi non trascurabili perché potenzialmente responsabili di una forma di pseudoresistenza.
3. *Modello di stadiazione europeo*¹¹: si fonda sulla definizione di non risposta, TRD e CRD (depressione cronica refrattaria). Secondo i suoi ideatori, il riconoscimento di resistenza al trattamento verte sulla mancata risposta del soggetto a due successivi trial antidepressivi di diversa classe farmacologica, adeguato dosaggio e durata minima di 6-8 settimane. La mancata risposta del paziente a un unico trattamento antidepressivo adeguato (stadio I di resistenza del modello di Thase e Rush³³) identifica il soggetto come non responder, ma, da solo, non costituisce una condizione sufficiente per definirne la resistenza al trattamento. Il modello europeo propone cinque diversi gradi di resistenza al trattamento che si contraddistinguono unicamente per la durata

Tabella 2. Definizione e modelli di stadiazione della depressione resistente al trattamento.

Antidepressant Treatment History Form (Sackeim et al.³⁰)

1. Nessun trattamento o farmaco con azione psicotropa nota
2. Trial farmacologico della durata inferiore a 4 settimane o a dosaggio quotidiano non adeguato; 1-3 sessioni di TEC
3. Trial farmacologico della durata superiore a 4 settimane a dosaggio quotidiano non adeguato; 4-6 sessioni di TEC
4. Trial farmacologico della durata superiore a 4 settimane con dosaggio quotidiano adeguato pari al minimo; 7-9 sessioni di TEC unilaterale
5. Trial farmacologico della durata superiore a 4 settimane con dosaggio quotidiano superiore al minimo adeguato; qualsiasi farmaco a livello 3 potenziato con litio per più di 2 settimane. 10-12 sessioni di TEC unilaterale o 7-9 sessioni di TEC bilaterale
6. Qualsiasi farmaco a livello 4 potenziato con litio per più di 2 settimane. Più di 13 sessioni di TEC unilaterale o più di 10 sessioni di TEC bilaterale

Modello di stadiazione di Thase e Rush (Thase e Rush.³³)

- Stage I:** fallimento di almeno una terapia adeguata condotta con una delle principali classi di antidepressivi
Stage II: fallimento di almeno due terapie adeguate condotte con almeno due farmaci di diversa classe antidepressiva
Stage III: resistenza di stadio II e fallimento di terapia adeguata con TCA
Stage IV: resistenza di stadio III e fallimento di terapia adeguata con IMAO
Stage V: resistenza di stadio IV e fallimento di un ciclo di TEC bilaterale

Modello di stadiazione europeo (Sourey et al.¹¹)

Non risposta: nessuna risposta a un'unica terapia adeguata condotta con TCA, SSRI, IMAO, SNRI, TEC o altri antidepressivi.
Depressione resistente al trattamento (TRD): mancata risposta a due successivi trial antidepressivi di diversa classe farmacologica, adeguato dosaggio e durata minima di 6-8 settimane. Individuazione di cinque diversi livelli di resistenza in funzione della durata esatta del trattamento. Definizione di 5 diversi livelli di resistenza al trattamento in funzione della durata esatta dei trial antidepressivi.

- TRD 1:** 12-16 settimane
- TRD 2:** 18-24 settimane
- TRD 3:** 24-32 settimane
- TRD 4:** 30-40 settimane
- TRD 5:** 36 settimane -1 anno

Depressione cronica refrattaria (CRD): episodio depressivo della durata di almeno 12 mesi con resistenza a più trial antidepressivi e strategie di potenziamento.

Modello di stadiazione del Massachusetts General Hospital (Fava³⁴)

Il grado di resistenza al trattamento è dato dal punteggio che si ottiene sommando i punti associati a numero di trial antidepressivi inefficaci, strategie di ottimizzazione, combinazione e potenziamento e TEC

Mancata risposta a qualsiasi tipologia di trial adeguato per dosaggio e durata	1 punto per trial
Ottimizzazione di dose e durata, potenziamento o combinazione di trial	0,5 punti a strategia
Terapia elettroconvulsiva - TEC	3 punti

Modello di Maudsley Staging Model (Fekadu et al.⁴¹)

La resistenza al trattamento è data dal punteggio ottenuto considerando elementi quali il numero di trial antidepressivi inefficaci, la durata dell'episodio e la gravità dei sintomi associati allo stesso. A predetti fattori sono associati, in funzione della loro natura, dei punti compresi tra 0 e 5.

Resistenza al trattamento lieve	3 < punteggio < 6
Resistenza al trattamento moderata	7 < punteggio < 10
Resistenza al trattamento grave	11 < punteggio < 15

Durata	Acuta (≤ 2 mesi) 1 Subacuta (13-24 mesi) 2 Cronica (> 24 mesi) 3
Gravità dei sintomi	Subsindromica 1 Sindromica lieve 2 Sindromica moderata 3 Sindromica grave senza psicosi 4 Sindromica grave con psicosi 5

Fallimento dei trattamenti	Livello 1: 1-2 farmaci 1 Livello 2: 3-4 farmaci 2 Livello 3: 5-6 farmaci 3 Livello 4: 7-10 farmaci 4 Livello 5: > 10 farmaci 5
----------------------------	--

Potenziamento	Non effettuata 0 Usato 1
---------------	-----------------------------

Terapia elettroconvulsiva	Non effettuata 0 Usata 1
---------------------------	-----------------------------

Totale 3-15

del trial entrando in netta contrapposizione con la classificazione del grado di resistenza, formulata da Thase e Rush³³, in funzione della classe di AD utilizzati (tabella 3). Suddetta scelta è oggetto di critiche non prendendo, in alcun modo in considerazione la relazione esistente tra resistenza al trattamento e numero di trial inefficaci^{38,39}. Souerey et al.¹¹ definiscono inoltre, la depressione cronica refrattaria (CRD) come un episodio depressivo che dura da almeno 12 mesi anche a fronte di innumerevoli trattamenti e terapie di potenziamento senza alcuna risposta. Il parere degli autori in merito alla CRD non è però unanime perché alcuni la considerano semplicemente un ulteriore stadio di gravità della TRD^{31,35}.

4. *Modello di stadiazione del Massachusetts General Hospital*³⁴: valuta la resistenza al trattamento in funzione di un punteggio calcolato considerando il numero di trial farmacologici inefficaci e di strategie di ottimizzazione (aumento di dosaggio dell'AD e/o della durata del trattamento), combinazione (associazione di due farmaci AD), potenziamento (associazione tra AD e altri agenti farmacologici quali il litio e gli ormoni tiroidei) e ricorso alla TEC (terapia elettroconvulsiva). Il modello risente della scarsa attendibilità delle informazioni retrospettive fornite dal soggetto depresso e dell'arbitrarietà con cui vengono assegnati i punteggi: alla TEC vengono, per esempio, assegnati 3 punti, mentre le strategie di potenziamento sono tra loro equipollenti⁴⁰⁻⁴³.
5. *Maudsley Staging Model*⁴¹: si fonda sulla determinazione di un punteggio che contraddistingue i livelli di gravità di resistenza al trattamento in lieve, moderata e grave. Il punteggio globale viene calcolato considerando il numero di trial farmacologici inefficaci, la durata dell'episodio e, per la prima volta, la gravità dei sintomi a esso associati.

Nessuno dei modelli proposti associa il trattamento farmacologico a possibili terapie psicoterapiche che potrebbero migliorare la risposta del paziente in coterapia²⁴ quali: la psicoterapia cognitiva

comportamentale (CBT), la psicoterapia interpersonale (IPT), altre psicoterapie o terapie di gruppo.

Risultati

INCIDENZA E NUOVE FRONTIERE NELLA DEPRESSIONE RESISTENTE AL TRATTAMENTO

La resistenza al trattamento è una condizione dei pazienti con disturbo depressivo maggiore che non raggiungono la remissione completa del quadro sintomatologico⁸. Stimarne l'incidenza nel tempo appare, tuttavia, complesso per la mancanza di una definizione univoca e precisa¹⁰; la letteratura disponibile in materia riporta i risultati di due studi condotti rispettivamente in Manitoba (Canada)⁴⁴ e in Francia⁴⁵. Nel primo studio sull'incidenza della TRD tra il 1996 e il 2016, sono stati osservati 169.511 individui affetti da disturbo depressivo sottoposti a trattamento per almeno sei settimane; di questi (utilizzando il modello di stadiazione del Massachusetts General Hospital³⁴, per il quale punteggi uguali o superiori a 2,5 sono predittivi di resistenza al trattamento), 18.663 soddisfano i criteri di TRD pari all'11%. Il secondo studio, condotto in Francia tra il 2012 e il 2014, identifica 700 pazienti affetti da depressione resistente al trattamento, individuando una età media pari a 47,4 ($\pm 15,3$) anni con impatto maggiore tra le donne (52,7%). In questo studio il tasso stimato di incidenza annuale e prevalenza di TRD è rispettivamente pari a 5,8 e 25,8 ogni 10.000 pazienti.

La difficoltà di una misurazione dell'incidenza della TRD è dovuta anche ai fallimenti del paradigma diagnostico che conduce, spesso, a conclusioni errate derivanti dai diversi sistemi diagnostici; inoltre vi sono importanti incertezze nei confronti di un sistema che si contraddistingue per una certa sovrapposizione tra i criteri diagnostici dei disturbi e l'osservazione dei sintomi. Alcune diagnosi, pur giustificando una netta distinzione, non sono inoltre oggetto di adeguata tassonomia psichiatrica all'interno del DSM-5 e dell'ICD-11 e molti pazienti depressi, non riflettendo i criteri diagnostici presentati in suddette categorie, si adattano alla diagnosi disponibile correndo il rischio di non rispondere al trattamento perché privo di provata efficacia nei confronti della sintomatologia accusata⁴⁶.

Al fine di formulare una corretta valutazione di resistenza al trattamento, Ionescu et al.⁴⁷ presentano nel 2015 gli step da seguire durante l'accertamento di una sospetta TRD. Si rivaluta, con occhio critico, la diagnosi formulata in prima istanza analizzando il disturbo psichiatrico primario in un'ottica più ampia per escludere eventuali comorbilità mediche quali ipotiroidismo e anemia. Si analizza la compliance del paziente alla terapia farmacologica, perché la resistenza al trattamento può essere ri-

Tabella 3. Definizione attualmente in uso per depressione resistente al trattamento.

Modello di stadiazione europeo adottato da EMA nel 2013 riproposto nel 2016 (ispirato a Souerey¹¹)

Un soggetto è resistente al trattamento se terapie, condotte successivamente con due molecole appartenenti alla stessa o a diversa classe farmacologica assunte per un periodo di tempo sufficiente ed a dosaggio adeguato, mostrano una mancanza di miglioramento di significato clinico.

conducibile alla mancata aderenza del soggetto depresso, per ragioni diverse, al trattamento prescritto (costi, effetti collaterali, disturbi cognitivi). In tale contesto, appare cruciale il ruolo dello specialista chiamato a educare il paziente, che deve coinvolgere il nucleo familiare e rivalutare, laddove si manifestino effetti collaterali, la terapia farmacologica mediante correzione del dosaggio e/o aggiunta di un ulteriore farmaco. Un'attenta valutazione di una sospetta TRD deve, inoltre, soffermarsi sulla cosiddetta farmacocinetica e considerare i possibili effetti di rapidi metabolizzatori in grado di provocare, specie nelle prime fasi del trattamento antidepressivo, effetti avversi. Analogamente, non si possono sottovalutare le ripercussioni della nicotina sul metabolismo dell'AD e le eventuali interazioni tra farmaci, responsabili dell'attivazione e/o inibizione degli enzimi epatici, con potenziale comparsa di effetti indesiderati anche gravi e alterata azione del farmaco. Vi sono, infine, alcuni fattori di rischio associati allo sviluppo di una pseudoresistenza a trattamento, tra cui: familiarità per i disturbi dell'umore, genere femminile, esordio precoce sotto i 30 anni o tardivo sopra i 65 anni della patologia, tipologia, gravità e durata della sintomatologia depressiva, comorbidità psichiatrica, abuso di sostanze, alcol, benzodiazepine, disturbi della personalità, forme ossessivo-compulsive, disturbi d'ansia, della condotta alimentare e medica (ipotiroidismo, morbo di Addison, malattie neurodegenerative, collagenopatie, neoplasie, traumi cranici, infezioni, AIDS).

LE TERAPIE FARMACOLOGICHE PER LA DEPRESSIONE RESISTENTE AL TRATTAMENTO

Fatte le opportune valutazioni e riconosciuta la condizione di TRD, inizia il percorso di cura, ma bisogna ricordare al paziente che solo un soggetto depresso su tre raggiunge il traguardo al primo trattamento farmacologico. In questa fase, è opportuno sottolineare come la mancata risposta a un farmaco AD non precluda la possibilità di andare in remissione, come confermato dai risultati dello studio STAR*D⁸, con trattamenti successivi.

Premesso quanto sopra, il clinico ha a propria disposizione diverse strategie terapeutiche^{24,48,49} che possono essere così riassunte.

- **Ottimizzazione:** l'incremento del dosaggio fino alla massima dose raccomandata e/o il prolungamento del trattamento anche oltre le 6-8 settimane sembrano essere la soluzione d'elezione laddove vi sia una risposta parziale al trattamento senza effetti collaterali significativi e in soggetti anziani o in persone con comorbidità mediche. In caso di mancata risposta, non sempre l'aumento della dose e il passaggio tra diverse classi di AD hanno mostrato superiorità rispetto alla continuazione del trattamento originale di AD⁵⁰.

- **Switching intra-classe o inter-classe:** sostituzione del primo farmaco AD con una seconda molecola appartenente alla stessa classe farmacologica (*switch intra-classe*) o a una classe diversa (*switch inter-classe*). Consente di non somministrare più farmaci contemporaneamente e possiede vantaggi in termini economici. Non è, però, esente da svantaggi quali: la perdita degli effetti positivi derivanti dall'assunzione del primo farmaco, il ritardo nella risposta terapeutica del paziente e l'indispensabile periodo di cross-titolazione. Alcuni studi indicano che il passaggio da un AD a un altro della stessa classe raramente produce benefici, mentre il passaggio a un AD con un meccanismo d'azione diverso produce un migliore tasso di risposta⁵¹. Altri studi evidenziano al contrario che l'aumento della dose e il passaggio tra le diverse classi di AD non comportano una superiorità rispetto alla continuazione del trattamento originale di AD^{50,52}.
- **Combinazione:** aggiunta di un secondo farmaco AD alla terapia già in corso al fine di ottenere una risposta a più ampio spettro da parte del paziente. Si tratta della soluzione di elezione qualora il paziente non risponda a due successivi trial antidepressivi o sia affetto da gravi forme depressive. In tale contesto, appare fondamentale valutare attentamente quali farmaci associare al fine di evitare effetti indesiderati potenzialmente pericolosi⁵³.
- **Potenziamento:** addizione, al trattamento terapeutico in corso, di un farmaco ad azione non direttamente antidepressiva come litio, antipsicotici atipici, tiroxina, dopamino-agonisti e psicostimolanti^{42,54}. Tale soluzione viene adottata in caso di risposta parziale o mancata da parte dei pazienti. Una valutazione obiettiva di suddette strategie è complessa per l'esiguo numero di soggetti trattati e per la scelta soggettiva da parte del clinico dell'agente potenziante.

Nonostante una letteratura scientifica non univoca a riguardo, queste strategie (figura 1) possono seguire linee guida che il clinico può adottare con un certo grado di discrezionalità, oppure essere rappresentate da algoritmi decisionali che sono messi a punto in studi randomizzati controllati su larga scala con punti decisionali alla fine di ogni fase del trattamento e basati su misurazioni standardizzate della risposta clinica⁵⁵.

Tra i più conosciuti il Texas Medication Algorithm Project (TMAP) sviluppato in Texas, che conduce da 35 anni ricerche con lo scopo di migliorare i risultati clinici sistematizzando le terapie dei disturbi psichiatrici e quelli della depressione. Il TMAP per la depressione prevede in prima battuta l'utilizzo di un AD di seconda generazione in monoterapia; successivamente, in assenza di risposta, il cambio sempre in monoterapia con un altro AD

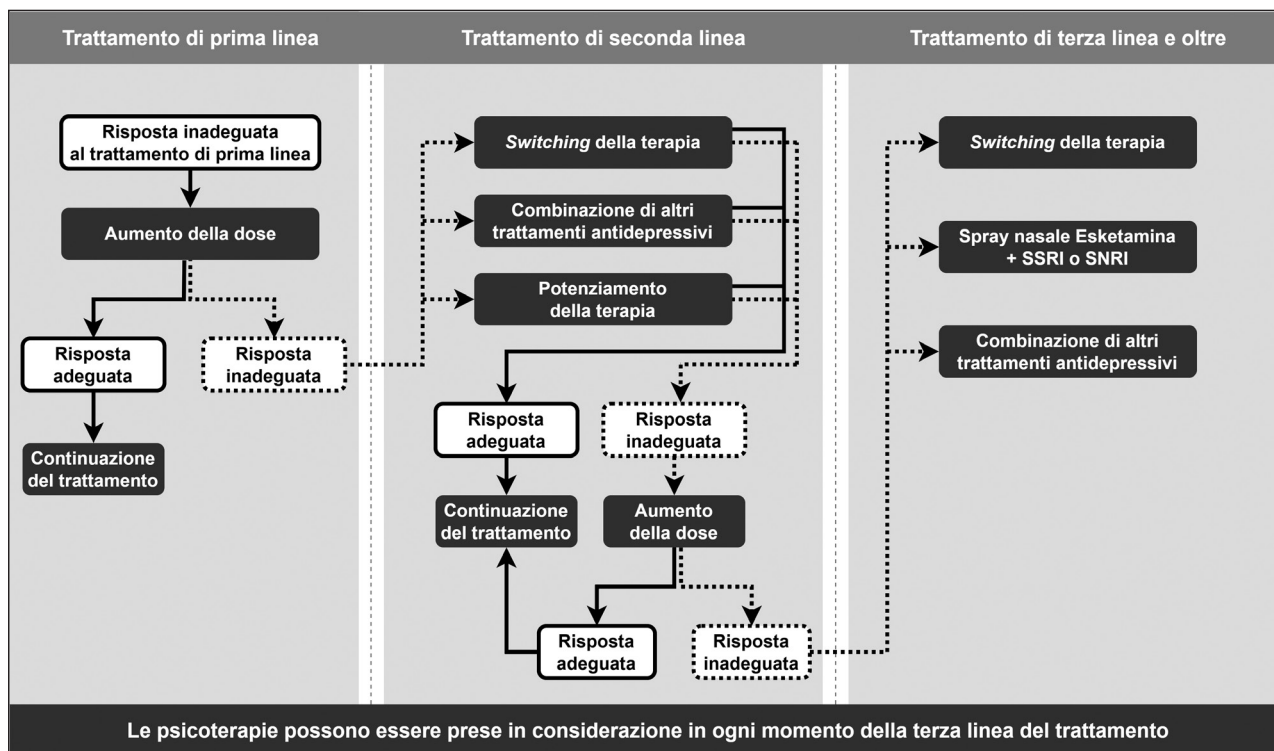


Figura 1. Strategie terapeutiche a disposizione del clinico.

di seconda generazione; alla mancata risposta si prosegue con un altro AD sempre in monoterapia, ma di differente classe farmacologica, proseguendo fino ad aggiungere litio, combinazione di AD, ECT e altre terapie strumentali (figure 2 e 3).

Il German Algorithm Project (GAP) prevede invece un periodo di discontinuazione terapeutica seguito da deprivatione del sonno con poi introduzione di un AD in monoterapia a dosi standard e aumento di quest'ultimo in caso di mancata risposta terapeutica; in successione, aggiunta di litio e altri step previsti dal protocollo.

Nel 2016, Singh et al.⁵⁶ hanno pubblicato i risultati di uno studio volto a determinare gli effetti dell'esketamina, enantiomero S della ketamina racemica, in soggetti resistenti alle principali terapie antidepressive. Il farmaco appartiene alla categoria degli antagonisti del recettore N-metil-D-aspartato (NMDA) e agisce con un diverso meccanismo d'azione sui circuiti cerebrali del glutammato. Nello studio in doppio cieco condotto su un campione di 30 pazienti vengono somministrate, per via endovenosa e in modo casuale, placebo ed esketamina in concentrazioni pari a 0,2 mg/kg o 0,4 mg/kg. I primi effetti, nei soggetti trattati con esketamina, si registrano a distanza di circa 2 ore, mentre dopo 72 si evidenzia un marcato miglioramento del quadro sintomatologico con irrisori effetti avversi, indipendentemente dal dosaggio, per circa il 60% dei pa-

zienti trattati. L'esketamina è stata approvata dalla Food and Drug Administration (FDA) statunitense per il trattamento della depressione resistente al trattamento⁵⁷ e recentemente dalla European Medicines Agency (EMA), che ha fornito indicazioni all'utilizzazione, da febbraio 2022 in Italia, di esketamina spray nasale anche nello stato di emergenza negli episodi depressivi. Le potenzialità dell'esketamina come possibile AD sono oggetto di approfondimento di diverse rassegne^{58,59}, ma è bene sottolineare l'esistenza di un possibile conflitto d'interesse perché alcuni consulenti della casa farmaceutica produttrice della ketamina intra-nasale figurano tra gli autori dei lavori. Le revisioni sopra citate non si soffermano, inoltre, adeguatamente sugli effetti legati a un uso cronico del prodotto e non è dunque possibile escludere una sottostima dei rischi di una somministrazione ripetuta atta a conservare l'effetto antidepressivo. L'indicazione di EMA sulla durata del trattamento con esketamina spray nasale prevede nei pazienti di età inferiore a 65 anni (in quelli con più di 65 anni il dosaggio è ridotto) una fase di induzione della risposta da uno a quattro settimane con dosaggio di 56 mg e/o 84 mg due volte a settimana, seguita, con il miglioramento della sintomatologia, da una fase di mantenimento con 56 mg o 84 mg settimanali a cui segue una fase di continuazione per almeno sei mesi con 56 mg o 84 mg ogni due settimane oppure una volta a settimana.

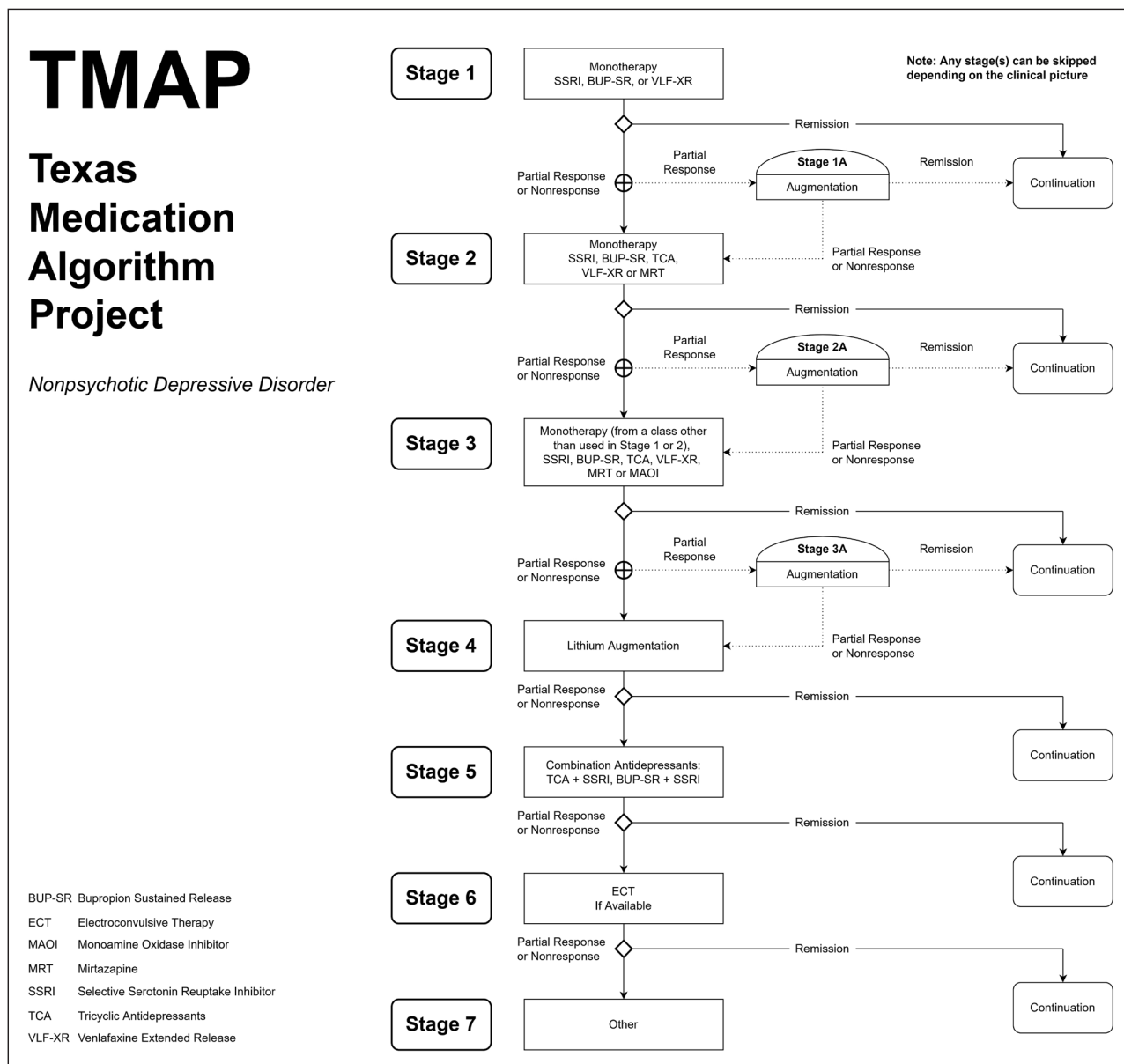


Figura 2. Linee guida del Texas Medication Algorithm Project (TMAP).

La letteratura dedica anche ampio spazio alla psilocibina, alcaloide vegetale naturale isolato per la prima volta da Albert Hofmann nel 1957 in un fungo appartenente al genere *Psilocybe*. La psilocibina possiede un'elevata affinità nei confronti dei recettori della serotonina 5-HT_{1A}, 5-HT_{2A} e 5-HT_{2C} siti in diverse aree del cervello (corteccia cerebrale, talamo) e il suo impiego, nella pratica clinica, è oggetto di svariati studi⁶⁰. Una prima ricerca, condotta da Carhart-Harris et al.⁶¹ pubblicata nel 2016, fornisce interessanti informazioni preliminari su sicurezza ed efficacia di terapie a base di psilocibina in soggetti affetti da depressione resistente al trattamento. Lo studio di fattibilità in aperto, condotto su un

circoscritto numero di pazienti (12) e senza alcun gruppo di controllo, possiede alcuni limiti e non consente di trarre deduzioni forti circa l'efficacia terapeutica della psilocibina, ma i risultati sembrano essere incoraggianti e meritevoli di ulteriori approfondimenti. Il tasso di risposta all'alcaloide è pari al 67% (8 pazienti) a una settimana dalla somministrazione e 7 soggetti soddisfano i criteri per la remissione. Il 58% dei partecipanti (7 pazienti) conserva, inoltre, la risposta per tre mesi e il 42% (5 pazienti) rimane in remissione.

Una seconda ricerca, pubblicata nell'autunno del 2017, riprende gli effetti derivanti dalla somministrazione di psilocibina a pazienti cui è stata

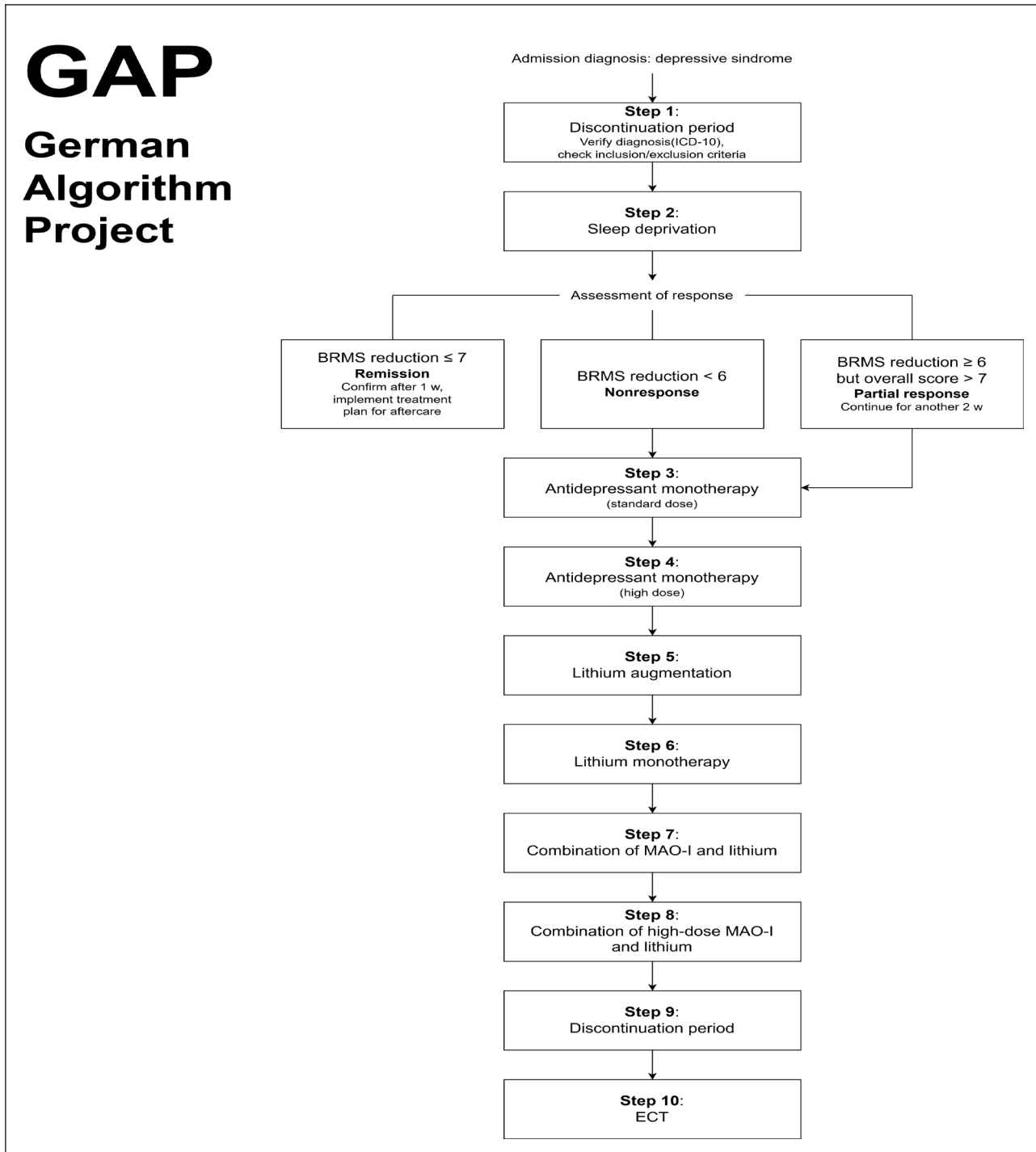


Figura 3. Linee guida del German Algorithm Project (GAP).

riconosciuta una depressione maggiore resistente al trattamento⁶²; gli stessi partecipanti vengono sottoposti, prima e dopo la somministrazione di psilocibina, a risonanza magnetica funzionale (fMRI) al fine di misurare il flusso ematico cerebrale (CBF) e la connettività cerebrale funzionale a riposo (RSFC). Nei pazienti trattati con psilocibina si osserva un'at-

tenuazione della sintomatologia depressiva a una settimana dal trattamento, mentre il 47% soddisfa i criteri di risposta a cinque settimane. Le neuroimmagini post-trattamento rivelano una diminuzione del CBF in corrispondenza dell'amigdala, dove il ridotto flusso ematico cerebrale sembra essere riconducibile all'attenuazione dei sintomi associati alla

depressione. Dall'analisi delle immagini emergono, inoltre, oscillazioni di RSFC predittive di una risposta al trattamento a cinque settimane. Lo studio presentato non è però esente da limiti riconducibili alla scarsa ampiezza del campione osservato e all'assenza di una condizione di controllo.

La platea di pazienti depressi, potenzialmente trattabili con psilocibina, viene successivamente estesa a soggetti colpiti da disturbo depressivo maggiore; gli effetti derivanti dalla somministrazione della molecola sono esposti in uno studio condotto nel 2020 da Davis et al.⁶³. L'azione antidepressiva della psilocibina sembra essere simile a quella della ketamina, ma vi sono alcune differenze nella risposta terapeutica. Gli effetti prodotti dalla ketamina hanno una durata verosimilmente compresa tra pochi giorni e due settimane, mentre i miglioramenti derivanti dalla somministrazione di psilocibina persistono per almeno quattro settimane. La psilocibina crea inoltre irrisoria dipendenza, possiede scarsi effetti indesiderati e il suo potenziale terapeutico è associato a un minore numero di rischi. Alcuni studi inoltre illustrano i benefici duraturi nei pazienti che seguono una psicoterapia assistita da psilocibina^{64,65}. La psilocibina, alla luce dei dati sopra esposti, in considerazione degli scarsi effetti indesiderati e della rapida risposta al trattamento, sembra essere una possibile e valida alternativa agli AD di uso comune che non sono invece esenti da effetti indesiderati e devono essere assunti quotidianamente.

Altre molecole in studio di fase 2 che si prestano a un possibile utilizzo nelle depressioni, anche quelle resistenti, sono: AXS-05 (destrometorfano-bupropione) antagonista del recettore NMDA probabilmente implicato nella neurotrasmissione glutamatergica alterata nel disturbo depressivo maggiore; lo studio ha registrato miglioramenti significativi dei sintomi depressivi rispetto al bupropione da solo ed è stato generalmente ben tollerato⁶⁶. Sempre ipotizzando un'alterata neurotrasmissione dell'acido γ -aminobutirrico (GABA) nella patogenesi della depressione, è sotto studio lo zuranolone, modulatore allosterico orale positivo dei recettori GABA di tipo A; i risultati dello studio SAGE-217 risultano promettenti e aprono nuovi scenari nella depressione *post partum* e nelle forme depressive più resistenti⁶⁷. Tutte queste molecole, superando il modello monoaminergico, consentono di rivedere la fisiopatologia della depressione maggiore in termini più innovativi.

LE TERAPIE STRUMENTALI PER LA DEPRESSIONE RESISTENTE AL TRATTAMENTO

La TRD può essere trattata, laddove le altre terapie si rivelino insufficienti, stimolando aree cerebrali mediante applicazione di corrente elettrica o campi magnetici. La stimolazione del nervo vago (vagus

nerve stimulation - VNS) è un trattamento approvato dalla FDA, a partire dalla fine degli anni '90, come potenziale strategia atta a ridurre le crisi comiziali in soggetti affetti da epilessia farmacoresistente. La stimolazione del nervo vagale migliora, come dimostrano diversi studi, la qualità di vita di pazienti epilettici contribuendo a ridurne i sintomi depressivi⁶⁸; quest'ultimo effetto si evidenzia anche in coloro che non ottengono alcun beneficio dalla VNS in termini di attenuazione delle crisi epilettiche. Tale dissociazione tra effetti anticomiziali e AD apre le porte alla stimolazione del nervo vago come possibile terapia per la depressione resistente al trattamento. Dal 2005, la VNS è approvata dalla FDA come «trattamento aggiuntivo a lungo termine per la Depressione Maggiore Resistente a carattere cronico o ricorrente, in pazienti con almeno 18 anni di età con un episodio depressivo maggiore in corso e che non abbiano ottenuto una risposta adeguata in seguito a 4 o più trattamenti antidepressivi adeguati». Alcuni studi⁶⁹ suggeriscono che il miglioramento clinico conseguente alla stimolazione del nervo vago aumenti la trasmissione corticale mediale e prefrontale, aree che includono neuroni che rilasciano serotonina e noradrenalina con effetti anticonvulsivanti e antidepressivi, mentre altri⁷⁰, prendendo in considerazione la teoria della neurogenesi della depressione (che vede nella riduzione della neurogenesi nell'ippocampo indotta dallo stress la causa della depressione), hanno evidenziato l'aumento significativo della proliferazione cellulare nell'ippocampo⁷¹ dopo 3 settimane di trattamento. La stimolazione del nervo vago²⁸ viene effettuata impiantando un generatore di impulsi nella parte superiore e sottocutanea dell'emitorace sinistro del paziente, mentre l'elettrodo viene posizionato lungo il nervo vago di sinistra e collegato al generatore, mediante un tunnel sottocutaneo, nel corso di un intervento di neurochirurgia; segue la programmazione dei parametri di stimolazione, in relazione alle necessità del paziente, mediante strumentazione esterna. Nonostante venga presa raramente in considerazione in relazione all'invasività dell'intervento per il posizionamento dell'apparato, uno studio pubblicato nel 2019 da Kucia et al.⁷² dimostra l'efficacia e la sicurezza della stimolazione del nervo vagale in soggetti affetti da depressione resistente al trattamento: a distanza di un anno dall'inizio della terapia, si osservano i primi miglioramenti con un aumento del tasso di risposta pari all'83% e la sola comparsa di effetti collaterali quali alterazione del tono di voce, mal di gola, mal di testa e mal di schiena²⁸.

La terapia elettroconvulsivante (TEC) nota come elettroshock, introdotta nel 1934 dai due neuropsichiatri italiani Ugo Cerletti e Lucio Bini, si fonda sull'applicazione, mediante elettrodi, di uno stimolo elettrico in grado di indurre una crisi convulsiva in un paziente curarizzato e sottoposto ad anestesia generale. Conduce alla rapida risposta dei sogget-

ti affetti da depressione maggiore e refrattaria⁷³ e, come suggerito nella seconda edizione delle linee guida dell'American Psychiatric Association (APA), la TEC può essere usata nei pazienti resistenti ai trattamenti antidepressivi convenzionali⁷⁴. I soggetti sottoposti a TEC mostrano eccellenti tassi di risposta e remissione, ma permangono rischi di possibili recidive con la conseguente necessità di re-intervenire tramite nuove sessioni di TEC o la somministrazione combinata di un farmaco. La TEC non è esente da possibili effetti collaterali²⁷ quali cefalea, nausea, emesi, riduzione delle capacità mnemoniche a breve termine e compromissione di altre funzioni cognitive. Un peggioramento di alcuni indici correlati alla memoria verbale viene confermato dallo studio pubblicato nel settembre del 2016 da Rybakowski et al.⁷⁵: l'aggiunta di ketamina all'anestetico usato per la TEC migliora l'efficacia antidepressiva della terapia, ma altera le funzioni cognitive del paziente. Negli studi condotti con la sola TEC si è evidenziata redistribuzione di flusso ematico cerebrale, aumento di Brain Derived Neurotrophic Factor (BDNF)⁷⁶, aumento del volume ippocampale e/o altre modificazioni strutturali⁷⁷⁻⁷⁹, con una conseguente neuroplasticità stimolata da TEC considerata sempre più elemento di cura per la depressione resistente. Altre ricerche hanno constatato la riduzione di inibizione di popolazioni cellulari noradrenergiche e dopaminergiche del locus coeruleus e della substantia nigra^{80,81}.

La stimolazione cerebrale profonda (deep brain stimulation - DBS) è un procedimento neurochirurgico che, attraverso elettrodi impiantati chirurgicamente all'interno di specifiche aree cerebrali, consente la neuromodulazione mirata su più circuiti cerebrali. La DBS usata nel morbo di Parkinson, nel tremore essenziale e nella distonia, costituisce un nuovo approccio anche per altre condizioni, tra cui il morbo di Alzheimer e la depressione maggiore resistente, in particolare attraverso stimolazione del giro cingolato, capsula ventrale, striato ventrale, nucleo accumbens, abenula laterale, peduncolo talamico inferiore e fascio proencefalo mediale, che sembrano essere i bersagli più rilevanti in questo caso^{82,83}. Studi recenti hanno mostrato che si può ottenere una risposta terapeutica già dopo la prima settimana di stimolazione, incrementando i miglioramenti con i trattamenti fino a 12-33 settimane⁸⁴.

La stimolazione corticale epidurale (epidural cortical stimulation - ECS) è impiegata per attivare selettivamente la corteccia prefrontale dorsolaterale e frontale in pazienti con TRD; in uno studio in aperto nel 2010, Nahas et al.⁸⁴ hanno riportato un tasso di risposta del 60% (3 su 5 pazienti) dopo 7 mesi di follow-up; successivamente Kopel et al.⁸⁵ in uno studio randomizzato con 12 pazienti, in singolo cieco controllato, hanno riportato il 40% di miglioramento in 6 pazienti su 12, il miglioramento del

50% in 5 pazienti su 12 e la remissione in 4 su 12 pazienti 104 settimane dopo la stimolazione⁸⁴. Williams et al.⁸⁶, pur descrivendo alcuni eventi avversi tra cui infezione e malfunzionamento del dispositivo, hanno pubblicato 5 anni di dati su 5 pazienti con TRD trattati con ECS riportando tassi di risposta uniformi (41,2-54,9) tra 7 mesi e 5 anni di ECS suggerendo che ECS possa manifestare un'efficacia a lungo termine come trattamento della TRD.

La stimolazione magnetica transcranica ripetitiva (repetitive transcranial magnetic stimulation - TMSr) è una tecnica sicura e non invasiva attuata attraverso stimolazione elettromagnetica del cervello. L'applicazione clinica approvata dalla FDA fin dal 1987 per il trattamento della depressione resistente è stata sperimentata con stimolazione ad alta frequenza della corteccia prefrontale dorsolaterale sinistra e a bassa frequenza sulla stessa area a destra: quest'ultima è preferibile per il minor rischio di indurre convulsioni. Il periodo di trattamento influenza in maniera significativa l'efficacia della cura che è stata riportata in letteratura essere di 4-6 settimane di applicazione, tempo minimo necessario per conseguire un risultato significativo. L'azione antidepressiva della metodica è messa in relazione con modificazioni della captazione di glucosio in aree cerebrali specifiche, con il cambiamento del flusso ematico cerebrale e aumento del fattore neurotrofico cerebrale (BDNF)^{87,88}.

La stimolazione transcranica a corrente continua (transcranial Direct Current Stimulation - tDCS) è un metodo promettente per stimolare le funzioni dei sistemi neurali con ripercussioni benefiche sulla cognizione e sul comportamento. Stanno emergendo prove che possono anche influenzare la sintomatologia psichiatrica, inclusa la depressione maggiore e la schizofrenia. Tuttavia, ci sono ancora molte questioni irrisolte su come questa stimolazione porti a un tale effetto⁸⁹.

Discussione e conclusioni

Nonostante studi e ricerche presi in considerazione in questa rassegna mostrino come nuovi protocolli terapeutici negli ultimi anni siano stati introdotti per la cura della TRD, non esiste allo stato attuale un consenso univoco per spiegarla come un'unica entità, che appare ancora mal delineabile sotto il profilo sintomatologico, psicopatologico oltretutto terapeutico. Sono stati proposti criteri multipli per definire/misurare la TRD ma la variabilità di questi modi ha limitato la comparabilità tra gli studi. Dal punto di vista clinico appare più chiara e condivisa la definizione di TRD rilasciata da EMA nelle European Medicines Guidelines del maggio 2013 e riproposta nel 2016 (tabella 3). Tuttavia la difficoltà di indagare la depressione resistente a

trattamento deriva anche dalla complessità della dimensione psicopatologica della depressione in sé (con le sue ipotesi patogenetiche e i meccanismi d'azione dei trattamenti antidepressivi), declinata in numerosi quadri sindromici (nel solo disturbo depressivo maggiore, si individuano 52 sintomi identificabili attraverso scale psicometriche che concorrono alla sua diagnosi)⁹⁰, il sistema categoriale del DSM-5 consente ipoteticamente l'identificazione di 227 profili depressivi. Se si prendono in considerazione differenze di sonno, appetito e attivazione psicomotoria, se ne trovano addirittura 945 univoci⁹¹; inoltre non è solo la sintomatologia depressiva che è presa in considerazione, ma anche la risposta funzionale del paziente (oggi giorno opportunamente tenuta più in considerazione). Nel corso del tempo si è passati dal concepire la depressione, dall'accezione classica, avente come *core* centrale: un disturbo della volontà, della psicomotricità, del pensiero e dell'affettività, insieme a un corteo di disturbi correlati (dell'umore, del ritmo circadiano, dell'ideazione, del comportamento, della cenestesi, del sonno, dell'appetito e della sessualità); a una depressione intesa prevalentemente come disturbo dell'umore e anedonia come elementi centrali e correlati disturbi cognitivi, psicomotori, vegetativi e di compromissione funzionale personale (disturbo depressivo maggiore secondo DSM-III, 1980). In questa "semplificazione" sono confluiti disturbi che probabilmente avrebbero potuto seguire altre traiettorie diagnostiche. Ripensare alla depressione maggiore in termini clinici, psicopatologici e terapeutici a partire dal 1980 comporta comprimere in una sola categoria forme e disturbi tra loro indubbiamente diversi e non tutti in grado di rispondere univocamente a terapie farmacologiche antidepressive. Così concettualizzata la depressione maggiore diviene un contenitore per un elevato numero di forme depressive attenuate, atipiche, reattive, caratteriali e nevrotiche. Di conseguenza, come riportato nell'introduzione del presente lavoro, permane un certo grado di incertezza della definizione precisa di TRD che rappresenta uno stato clinico eterogeneo con probabili meccanismi causali multipli; a ciò si aggiunge anche un cambiamento della concettualizzazione di risposta a trattamento non più solo intesa come riduzione del $\geq 50\%$ della gravità della sintomatologia. Il significato assunto dagli anni 2000 è passato da semplice riduzione dei sintomi clinicamente significativa, a considerare la risposta terapeutica come una remissione sub totale della sintomatologia con in aggiunta una recovery da parte del paziente caratterizzata dal recupero di sentimenti, funzionalità, abilità, ruoli sociali e fiducia in sé stessi (in effetti, la maggior parte dei pazienti considerati "in remissione" non raggiunge effettivamente la risoluzione completa di tutti i sintomi anche dopo più fasi del trattamento). Nella TRD molte definizio-

ni hanno un approccio dimensionale (stadiazione) che tengono in considerazione il numero di trattamenti (trattamento farmacologico o elettroconvulsivo), la loro durata e modalità nonché la gravità sintomatologica. Il peso assegnato a diverse modalità di trattamento (per es., triciclici vs SSRI o AD vs trattamento elettroconvulsivo) è per lo più arbitrario e la maggior parte delle classificazioni non contempla l'intervento delle psicoterapie; inoltre non sono affrontate comorbilità, disturbi di personalità e possibili fattori contestuali di mantenimento⁹¹. Rimane sempre aperta l'ipotesi, ricercata da alcuni^{92,93} esclusa da altri^{94,95}, di una diatesi bipolare non individuata della TRD, associata non solo a una minore risposta agli AD, ma anche alla probabilità di ridotta risposta a un secondo farmaco, che, fallito il primo, tende a ridursi con il susseguirsi dei tentativi farmacologici, verso un plateau precoce di *refractoriness* (refrattarietà a trattamento).

Preso atto della definizione più recente di TRD, suggeriamo che questa possa essere adottata uniformemente in tutti gli studi e le ricerche al fine di fornire informazioni uniformi e confrontabili, creando protocolli terapeutici specifici di trattamento. A nostro avviso le future ricerche dovrebbero concentrarsi non solo sulle terapie farmacologiche che si stanno dimostrando promettenti nella loro efficacia, ma anche su quelle strumentali più recenti che si sono mostrate altrettanto efficaci, identificando inoltre, in associazione, trattamenti psicoterapici centrati sulla persona – come osservazioni più recenti riportano⁹⁶ –, in modo tale da fornire dati certi su benefici, rischi e costi relativi alla terapia della depressione resistente.

Conflitto di interessi: Antonio Sciarretta ha collaborato come speaker in congressi per Italfarmaco; gli altri autori dichiarano l'assenza di conflitto di interessi.

Bibliografia

1. Mrazek DA, Hornberger JC, Altar CA, Degtjar I. A review of the clinical, economic, and societal burden of treatment-resistant depression: 1996-2013. *Psychiatr Serv* 2014; 65: 977-87.
2. Cui R. Editorial: a systematic review of depression. *Curr Neuropharmacol* 2015; 13: 480.
3. Luo Y, Zhang S, Zheng R, Xu L, Wu J. Effects of depression on heart rate variability in elderly patients with stable coronary artery disease. *J Evid Based Med* 2018; 11: 242-5.
4. Seligman F, Nemeroff CB. The interface of depression and cardiovascular disease: therapeutic implications. *Ann N Y Acad Sci* 2015; 1345: 25-35.
5. Liu Q, He H, Yang J, Feng X, Zhao F, Lyu J. Changes in the global burden of depression from 1990 to 2017: findings from the Global Burden of Disease study. *J Psychiatr Res* 2020; 126: 134-40.
6. Möller HJ. Outcomes in major depressive disorder: the evolving concept of remission and its implications for treatment. *World J Biol Psychiatry* 2008; 9: 102-14.
7. Andreoli V, Cassano GB, Rossi R. DSM-IV-TR. Manuale

- diagnostico e statistico dei disturbi mentali. Text revision. ICD-10/ICD-9-CM. Classificazione parallela. Milano: Masson, 2007.
8. Rush AJ, Fava M, Wisniewski SR. STAR*D Investigators Group. Sequenced treatment alternatives to relieve depression (STAR*D): rationale and design. *Control Clin Trials* 2004; 25: 119-42.
 9. Nierenberg AA, DeCecco LM. Definitions of antidepressant treatment response, remission, nonresponse, partial response, and other relevant outcomes: a focus on treatment-resistant depression. *J Clin Psychiatry* 2001; 62 Suppl 16: 5-9.
 10. Gaynes BN, Lux L, Gartlehner G, et al. Defining treatment-resistant depression. *Depress Anxiety* 2020; 37: 134-45.
 11. Souery D, Amsterdam J, de Montigny C, et al. Treatment resistant depression: methodological overview and operational criteria. *Eur Neuropsychopharmacol* 1999; 9: 83-91.
 12. Rush AJ, Thase ME, Dube S. Research issues in the study of difficult-to-treat depression. *Biol Psychiatry* 2003; 53: 743-53.
 13. O'Reardon JP, Brunswick DJ, Amsterdam JD. Treatment-resistant depression in the age of serotonin: evolving strategies. *Curr Opin Psychiatry* 2000; 13: 93-8.
 14. Berman RM, Narasimhan M, Charney DS. Treatment-refractory depression: definitions and characteristics. *Depress Anxiety* 1997; 5: 154-64.
 15. Sackeim HA. The definition and meaning of treatment-resistant depression. *J Clin Psychiatry* 2001; 62 (suppl 16): 10-7.
 16. Burrows GD, Norman TR. Treatment-resistant unipolar depression. In: Lader MH, Naber D (eds). *Difficult clinical problems in psychiatry*. London: Martin Dunitz, 1999.
 17. Nierenberg AA, Amsterdam JD. Treatment-resistant depression: definition and treatment approaches. *J Clin Psychiatry* 1990; 51 suppl: 39-47; discussion 8-50.
 18. Paganin W, Signorini S, Maremmi I. Depression resistant to antidepressant medications or depression complicated by hypophoria? A case report. *Heroin Addict Relat Clin Probl* 2020; 22: 41-5.
 19. Wang PS, Lane M, Olfson M, et al. Twelve-month use of mental health services in the United States: results from the National Comorbidity Survey Replication. *Arch Gen Psychiatry* 2005; 62: 629-40.
 20. Berlim MT, Turecki G. What is the meaning of treatment resistant/refractory major depression (TRD)? A systematic review of current randomized trials. *Eur Neuropsychopharmacol* 2007; 17: 696-707.
 21. Bird D, Haddad PM, Dursun SM. An overview of the definition and management of treatment-resistant depression. *Klinik Psikofarmakoloji Bülteni/Bulletin of Clinical Psychopharmacology* 2002; 12: 92-101.
 22. Souery D, Lipp O, Massat I. The characterization and definition of treatment resistant mood disorders. In: Amsterdam JD, Hornig M, Nierenberg AA (eds). *Treatment-resistant mood disorders*. Cambridge: Cambridge University Press, 2007.
 23. Furukawa TA, Cipriani A, Cowen PJ, Leucht S, Egger M, Salanti G. Optimal dose of selective serotonin reuptake inhibitors, venlafaxine, and mirtazapine in major depression: a systematic review and dose-response meta-analysis. *Lancet Psychiatry* 2019; 6: 601-9.
 24. Luchini F, Cosentino L, Pensabene L, Mauri M, Lattanzi L. Depressione resistente al trattamento: stato dell'arte. *Parte I. Nosografia e clinica*. *Riv Psichiatr* 2014; 49: 207-16.
 25. Heerlein K, Young AH, Otte C, et al. Real-World evidence from a European cohort study of patients with treatment resistant depression: Baseline patient characteristics. *J Affect Disord* 2021; 283: 115-22.
 26. Khawam EA, Laurencic G, Malone DA Jr. Side effects of antidepressants: an overview. *Cleve Clin J Med* 2006; 73: 351-3, 356-61.
 27. Andrade C, Arumugham SS, Thirthalli J. Adverse effects of electroconvulsive therapy. *Psychiatr Clin North Am* 2016; 39: 513-30.
 28. Albert U, Maina G, Aguglia A, et al. Vagus nerve stimulation for treatment-resistant mood disorders: a long-term naturalistic study. *BMC Psychiatry* 2015; 15: 64.
 29. Kevin M, Bozyski KM, Crouse EL, et al. Esketamine: a novel option for treatment-resistant depression. *Ann Pharmacother* 2020; 54: 567-76.
 30. Sackeim HA, Prudic J, Devanand DP, Decina P, Kerr B, Malitz S. The impact of medication resistance and continuation pharmacotherapy on relapse following response to electroconvulsive therapy in major depression. *J Clin Psychopharmacol* 1990; 10: 96-104.
 31. Oquendo MA, Malone KM, Ellis SP, Sackeim HA, Mann JJ. Inadequacy of antidepressant treatment for patients with major depression who are at risk for suicidal behavior. *Am J Psychiatry* 1999; 156: 190-4.
 32. Oquendo MA, Baca-Garcia E, Kartachov A, et al. A computer algorithm for calculating the adequacy of antidepressant treatment in unipolar and bipolar depression. *J Clin Psychiatry* 2003; 64: 825-33.
 33. Thase ME, Rush AJ. When at first you don't succeed: sequential strategies for antidepressant nonresponders. *J Clin Psychiatry* 1997; 58 (suppl 13): 23-9.
 34. Fava M. Diagnosis and definition of treatment-resistant depression. *Biol Psychiatry* 2003; 53: 649-59.
 35. Berlim MT, Turecki G. Definition, assessment, and staging of treatment-resistant refractory major depression: a review of current concepts and methods. *Can J Psychiatry* 2007; 52: 46-54.
 36. Souery D, Oswald P, Massat I, et al. Clinical factors associated with treatment resistance in major depressive disorder: results from a European multicenter study. *J Clin Psychiatry* 2007; 68: 1062-70.
 37. Ruhé HG, Huyser J, Swinkels JA, Schene HA. Switching antidepressants after a first selective serotonin reuptake inhibitor in major depressive disorder: a systematic review. *J Clin Psychiatry* 2006; 67: 1836-55.
 38. Rush AJ, Trivedi MH, Wisniewski SR, et al. Acute and longer-term outcomes in depressed outpatients requiring one or several treatment steps: a STAR*D report. *Am J Psychiatry* 2006; 163: 1905-17.
 39. Ruhé HG, van Rooijen G, Spijker J, et al. Staging methods for treatment resistant depression. A systematic review. *J Affect Disord* 2012; 137: 35-45.
 40. Fekadu A, Wooderson SC, Markopoulou K, et al. What happens to patients with treatment-resistant depression? A systematic review of medium to long term outcome studies. *J Affect Disord* 2009; 116: 4-11.
 41. Fekadu A, Wooderson S, Donaldson C, et al. A multidimensional tool to quantify treatment resistance in depression: the Maudsley staging method. *J Clin Psychiatry* 2009; 70: 177-84.
 42. Trivedi MH, Fava M, Wisniewski SR, et al. Medication augmentation after the failure of SSRIs for depression. *N Engl J Med* 2006; 354: 1243-52.
 43. Ruhé HG, Booij J, v Weert HC, et al. Evidence why paroxetine dose escalation is not effective in major depressive disorder: a randomized controlled trial with assessment of serotonin transporter occupancy. *Neuropsychopharmacology* 2009; 34: 999-1010.
 44. Paille M. The epidemiology of treatment-resistant depression in Manitoba: a retrospective cohort study using administrative health data. University of Manitoba, 2019.
 45. Bosco-Lévy P, Grelaud A, Blin P, et al. Treatment resistant depression incidence and prevalence using the French

- nationwide claims database. *Pharmacoepidemiol Drug Saf* 2020; 30: 169-77.
46. Malhi GS, Das P, Mannie Z, Irwin L. Treatment-resistant depression: problematic illness or a problem in our approach? *Br J Psychiatry* 2019; 214: 1-3.
 47. Ionescu DE, Rosenbaum JF, Alpert JE. Pharmacological approaches to the challenge of treatment-resistant depression. *Dialogues Clin Neurosci* 2015; 17: 111-26.
 48. Tundo A, De Filippis R, Proietti L. Pharmacologic approaches to treatment resistant depression: evidences and personal experience. *World J Psychiatry* 2015; 5: 330-41.
 49. Voineskos D, Daskalakis ZJ, Blumberger DM. Management of Treatment-Resistant Depression: challenges and strategies. *Neuropsychiatr Dis Treat* 2020; 21: 221-34.
 50. Bartova L, Dold M, Kautzky A, et al. Results of the European Group for the Study of Resistant Depression (GSRD) - basis for further research and clinical practice. *World J Biol Psychiatry* 2019; 20: 427-48.
 51. Pandarakalam JP. Challenges of treatment-resistant depression. *Psychiatr Danub* 2018; 30: 273-84.
 52. Souery D, Serretti A, Calati R, et al. Switching antidepressant class does not improve response or remission in treatment-resistant depression. *J Clin Psychopharmacol* 2011; 31: 512-6.
 53. Ruberto VL, Jha MK, Murrrough JW. Pharmacological treatments for patients with treatment-resistant depression. *Pharmaceuticals (Basel)* 2020; 13: 116.
 54. Papakostas GI, Shelton RC, Smith J, Fava M. Augmentation of antidepressants with atypical antipsychotic medications for treatment-resistant major depressive disorder: a meta-analysis. *J Clin Psychiatry* 2007; 68: 826-31.
 55. Bauer M, Rush AJ, Ricken R, et al. Algorithms for treatment of major depressive disorder: efficacy and cost-effectiveness. *Pharmacopsychiatry* 2018; 52: 117-25.
 56. Singh JB, Fedgchin M, Daly E, et al. Intravenous esketamine in adult treatment-resistant depression: a double-blind, double-randomization, placebo-controlled study. *Biol Psychiatry* 2016; 80: 424-31.
 57. Swainson J, Thomas RK, Archer S, et al. Esketamine for treatment resistant depression. *Expert Rev Neurother* 2019; 19: 899-911.
 58. Salvatore G, Singh JB. Ketamine as a Fast Acting Antidepressant: current knowledge and open questions. *CNS Neurosci Ther* 2013; 19: 428-36.
 59. DeWilde KE, Levitch CF, Murrrough JW, Mathew SJ, Iosifescu DV. The promise of ketamine for treatment-resistant depression: current evidence and future directions. *Ann N Y Acad Sci* 2015; 1345: 47-58.
 60. Daniel J, Haberman M. Clinical potential of psilocybin as a treatment for mental health conditions. *Ment Health Clin* 2018; 7: 24-8.
 61. Carhart-Harris RL, Bolstridge M, Rucker J, et al. Psilocybin with psychological support for treatment-resistant depression: an open-label feasibility study. *Lancet Psychiatry* 2016; 3: 619-27.
 62. Carhart-Harris RL, Roseman L, Bolstridge M, et al. Psilocybin for treatment-resistant depression: fMRI-measured brain mechanisms. *Sci Rep* 2017; 7: 13187.
 63. Davis AK, Barrett FS, May DG, et al. Effects of psilocybin-assisted therapy on major depressive disorder: a randomized clinical trial. *JAMA Psychiatry* 2021; 78: 481-9.
 64. Carhart-Harris RL, Bolstridge M, Day CMJ, et al. Psilocybin with psychological support for treatment-resistant depression: six-month follow-up. *Psychopharmacology* 2018; 235: 399-408.
 65. Roseman L, Demetriou L, Wall MB, et al. Increased amygdala responses to emotional faces after psilocybin for treatment-resistant depression. *Neuropharmacology* 2018; 142: 263-9.
 66. Tabuteau H, Jones A, Anderson A, et al. Effect of AXS-05 (dextromethorphan-bupropion) in major depressive disorder: a randomized double-blind controlled trial. *Am J Psychiatry* 2022; 179: 490-9.
 67. Gunduz-Bruce H, Silber C, Kaul I, et al. Trial of SAGE-217 in patients with major depressive disorder. *N Engl J Med* 2019; 381: 903-11.
 68. Elger G, Hoppe C, Falkai P, Rush AJ, Elger CE. Vagus nerve stimulation is associated with mood improvements in epilepsy patients. *Epilepsy Res* 2000; 42: 203-10.
 69. Bajbouj M, Merkl A, Schlaepfer TE, et al. Two-year outcome of vagus nerve stimulation in treatment-resistant depression. *J Clin Psychopharmacol* 2010; 30: 273-81.
 70. Carreno FR, Frazer A. Vagal nerve stimulation for treatment-resistant depression. *Neurotherapeutics* 2017; 14: 716-27.
 71. Revesz D, Tjernstrom M, Ben-Menachem E, et al. Effects of vagus nerve stimulation on rat hippocampal progenitor proliferation. *Exp Neurol* 2008; 214: 259-65.
 72. Kucia K, Merk W, Zapalowicz K, Medrala T. Vagus nerve stimulation for treatment resistant depression: case series of six patients - Retrospective efficacy and safety observation after one year follow up. *Neuropsychiatr Dis Treat* 2019; 15: 3247-54.
 73. Daly JJ, Prudic J, Devanand DP, et al. ECT in bipolar and unipolar depression: differences in speed of response. *Bipolar Disord* 2001; 3: 95-104.
 74. Struglia F, Nisticò RA, Londrillo F, Rossi A. La terapia elettroconvulsivante nella depressione resistente: una casistica di 25 pazienti. *Journal of Psychopathology* 2013; 19: 160-3.
 75. Rybakowski JK, Bodnar A, Krzywotulski M, et al. Ketamine anesthesia, efficacy of electroconvulsive therapy, and cognitive functions in treatment-resistant depression. *J ECT* 2016; 32: 164-8.
 76. Bocchio-Chiavetto L, Zanardini R, Bortolomasi M, et al. Electroconvulsive Therapy (ECT) increases serum Brain Derived Neurotrophic Factor (BDNF) in drug resistant depressed patients. *Eur Neuropsychopharmacol* 2006; 16: 620-4.
 77. Fink M. Convulsive therapy: a review of the first 55 years. *J Affect Disord* 2001; 63: 1-15.
 78. Nordanskog P, Larsson MR, Larsson EM, Johanson A. Hippocampal volume in relation to clinical and cognitive outcome after electroconvulsive therapy in depression. *Acta Psychiatr Scand* 2014; 129: 303-11.
 79. Tendolkar I, van Beek M, van Oostrom I, et al. Electroconvulsive therapy increases hippocampal and amygdala volume in therapy refractory depression: a longitudinal pilot study. *Psychiatry Res* 2013; 214: 197-203.
 80. Dukart J, Regen F, Kherif F, et al. Electroconvulsive therapy-induced brain plasticity determines therapeutic outcome in mood disorders. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2013; 111: 1156-61.
 81. Dukart J, Regen F, Kherif F, et al. Electroconvulsive therapy-induced brain plasticity determines therapeutic outcome in mood disorders. *Proc Natl Acad Sci USA* 2014; 111: 1156-61.
 82. Krauss JK, Lipsman N, Aziz T, et al. Technology of deep brain stimulation: current status and future directions. *Nat Rev Neurol* 2021; 17: 75-87.
 83. Drobisz D, Damborská A. Deep brain stimulation targets for treating depression. *Behav Brain Res* 2019; 359: 266-73.
 84. Nahas Z, Anderson BS, Borckardt J, et al. Bilateral epidural prefrontal cortical stimulation for treatment-resistant depression. *Biol Psychiatry* 2010; 67: 101-9.
 85. Kopel BH, Halverson J, Butson CR, et al. Epidural cortical stimulation of the left dorsolateral prefrontal cortex for refractory major depressive disorder. *Neurosurgery* 2011; 69: 1015-29.

86. Williams NR, Short EB, Hopkins T, et al. Five-year follow-up of bilateral epidural prefrontal cortical stimulation for treatment-resistant depression. *Brain Stimul* 2016; 9: 897-904.
87. Conca A, Peschina W, König P, et al. Effect of chronic repetitive transcranial magnetic stimulation on regional cerebral blood flow and regional cerebral glucose uptake in drug treatment-resistant depressives. A brief report. *Neuropsychobiology* 2002; 45: 27-31.
88. Nadeau SE, McCoy KJ, Crucian GP, et al. Cerebral blood flow changes in depressed patients after treatment with repetitive transcranial magnetic stimulation: evidence of individual variability. *Neuropsychiatry Neuropsychol Behav Neurol* 2002; 15: 159-75.
89. Chase HW, Boudewyn MA, Carter CS, Phillips ML. Transcranial direct current stimulation: a roadmap for research, from mechanism of action to clinical implementation. *Mol Psychiatry* 2020; 25: 397-407.
90. Fried EI. The 52 symptoms of major depression: lack of content overlap among seven common depression scales. *J Affect Disord* 2017; 208: 191-7.
91. Demyttenaere K, Van Duppen Z. The impact of (the concept of) treatment-resistant depression: an opinion review. *Int J Neuropsychopharmacol* 2019; 22: 85-92.
92. Sharma V, Khan M, Smith A. A closer look at treatment resistant depression: is it due to a bipolar diathesis? *J Affect Disord* 2005; 84: 251-7.
93. Fava GA. May antidepressant drugs worsen the conditions they are supposed to treat? The clinical foundations of the oppositional model of tolerance. *Ther Adv Psychopharmacol* 2020; 2: 204-15.
94. Perlis RH, Uher R, Ostacher M, et al. Association between bipolar spectrum features and treatment outcomes in outpatients with major depressive disorder. *Arch Gen Psychiatry* 2011; 68: 351-60.
95. Jha MK, Malchow AL, Grannemann BD, Rush AJ, Trivedi MH. Do baseline sub-threshold hypomanic symptoms affect acute-phase antidepressant outcome in outpatients with major depressive disorder? Preliminary findings from the randomized CO-MED trial. *Neuropsychopharmacology* 2018; 43: 2197-203.
96. Andrews LA, Hayes AM, Abel A, Kuyken W. Sudden gains and patterns of symptom change in cognitive-behavioral therapy for treatment-resistant depression. *J Consult Clin Psychol* 2020; 88: 106-18.