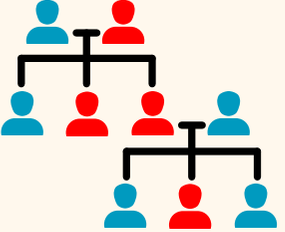
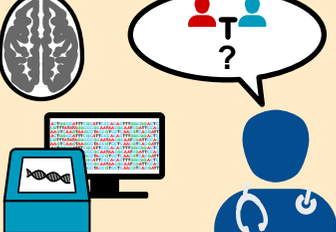
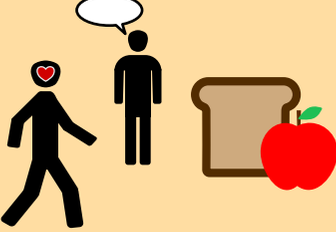
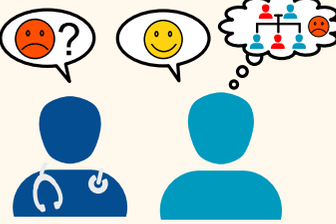
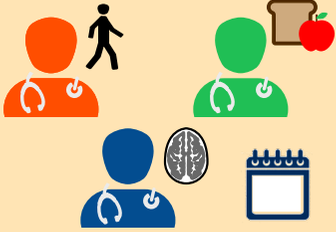
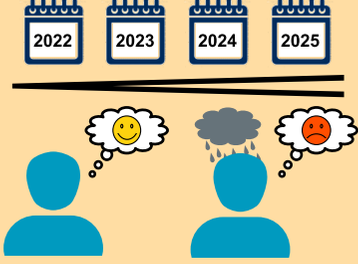
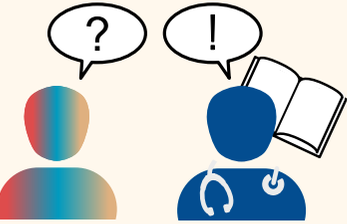
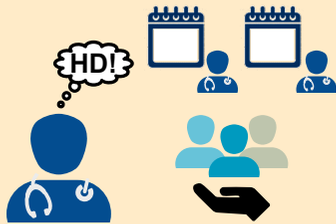
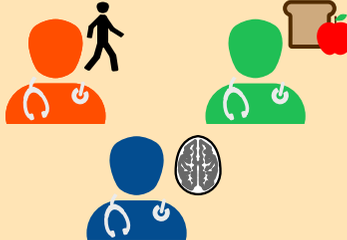
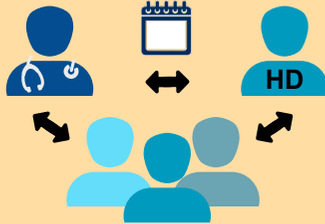


	Prämanifest HD	Erste Symptome	Diagnose	Behandlung	Kontrolle
Klinik	 <p>Bei den meisten Menschen mit HK erkranken mehrere nahe Verwandte auch an HK.</p>	 <p>Erste Symptome sind subtil und unspezifisch und fallen in 3 Kategorien: motorische, kognitive und Verhaltenssymptome.</p>	 <p>Bestätigung der klinischen Diagnose durch Gentests. Genetische Beratung ist unerlässlich.</p>	 <p>Keine krankheitsverändernde Behandlung. Symptomkontrolle und -behandlung zur Erhaltung der Funktionalität und Lebensqualität.</p>	 <p>Körperliche Aktivität, psychologisches Wohlbefinden und Ernährung erhalten Funktion und Autonomie.</p>
Herausforderungen	 <p>Die Angst vor dem Ausbruch der Krankheit führt zum Ignorieren der Symptome.</p>	 <p>Unterschiede zwischen Krankheitsausbruch und ersten Symptomen schwanken und führen zu einer Verzögerung der Diagnose.</p>	 <p>Die Komplexität der Symptome hat häufige Fehldiagnosen zur Folge.</p>	 <p>HK erfordert einen multidisziplinären und ganzheitlichen Ansatz. Eine langfristige Perspektive ist unerlässlich.</p>	 <p>Das Fortschreiten der Krankheit führt zu Anpassungsschwierigkeiten.</p>
Ziele	 <p>Aufklärung von Klinikern und Klinikern über prämanifeste HK.</p>	 <p>Familien darüber aufklären, wie sie am besten mit der Krankheit umgehen und wo sie Unterstützung suchen können.</p>	 <p>Genaue und schnelle Diagnose. Gutes Follow-up-Verfahren. Informationen über Patientenorganisationen bereit stellen.</p>	 <p>Multidisziplinäre Teams einrichten.</p>	 <p>Aufbau von vertrauensvollen Beziehungen zwischen Patienten / Patientinnen, Familien und Ärzten / Ärztinnen.</p>



HK Huntington-Krankheit

Bitte beachten Sie, dass bestimmte Begriffe (z.B. häusliche Pflege, Allgemeinarzt, Physiotherapie) nicht in allen EU-Ländern dieselben Leistungen umfassen und von Land zu Land unterschiedlich sein können. Patientenorganisationen können Patienten und Patientinnen sowie deren Familien oft Unterstützung und Ressourcen zur Verfügung stellen.

Haftungsausschluss

ERN-RND lehnt ausdrücklich jegliche Gewährleistung der Marktgängigkeit oder der Eignung für einen bestimmten Gebrauch oder Zweck ab. ERN-RND übernimmt keine Verantwortung für Personen- oder Sachschäden, die sich aus der Nutzung dieser Informationen ergeben oder damit zusammenhängen, oder für Fehler oder Auslassungen.

Aktualisiert: Januar 2022.



European Reference Network

for rare or low prevalence complex diseases

Network
Neurological Diseases
(ERN-RND)



Kofinanziert von der Europäischen Union