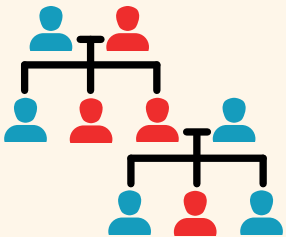

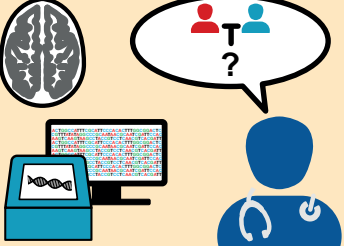
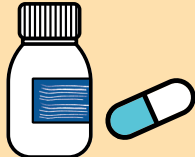
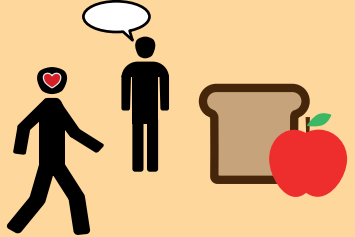

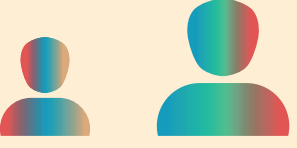


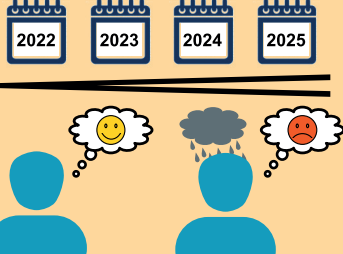
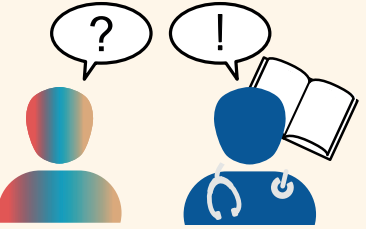

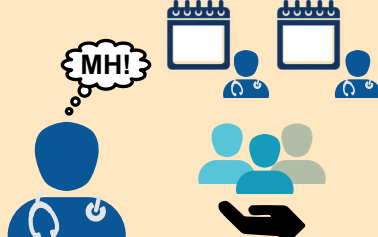
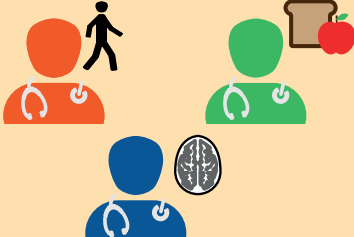
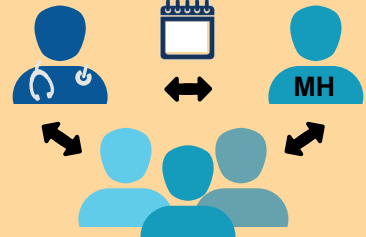


	MH Premanifesta	Primi sintomi	Diagnosi	Trattamento	Monitoraggio
Clinica	 <p>La maggior parte delle persone affette da MH ha più di un parente stretto che presenta i sintomi.</p>	 <p>I primi sintomi, sottili e non specifici, rientrano in 3 categorie: motori, cognitivi e comportamentali.</p>	 <p>Confermare la diagnosi clinica con un test genetico. La consulenza genetica è essenziale.</p>	 <p>Non c'è ancora nessuna Terapia Modificante la Malattia (DMT). L'obiettivo è mantenere la funzionalità e la qualità della vita.</p>	 <p>L'attività fisica, il benessere psicologico e l'alimentazione mantengono la funzione e l'autonomia.</p>
Sfide	 <p>La paura dell'insorgere della malattia porta a ignorare i sintomi.</p>	 <p>Infanzia Età > 30</p> <p>Le differenze nell'esordio della MH e nei primi sintomi variano e portano a un ritardo nella diagnosi.</p>	 <p>La complessità dei sintomi porta a frequenti diagnosi errate.</p>	 <p>La MH richiede un approccio multidisciplinare. Una prospettiva a lungo termine è essenziale.</p>	 <p>La progressione della malattia porta a difficoltà di adattamento.</p>
Obiettivi	 <p>Educare i medici sulla fase premanifesta della MH.</p>	 <p>Educare le famiglie su come affrontare al meglio la situazione e cercare supporto.</p>	 <p>Diagnosi accurata e rapida. Buon processo di follow-up. Rete di supporto per i pazienti.</p>	 <p>Creare team multidisciplinari.</p>	 <p>Costruire relazioni di fiducia tra pazienti, famiglie e medici.</p>



MH Malattia di Huntington

Si noti che i termini specifici (ad esempio, assistenza domiciliare, medico generico, fisioterapia) non comprendono gli stessi servizi in tutti i Paesi d'UE e possono variare da Paese a Paese. I gruppi di difesa dei pazienti possono spesso fornire supporto e risorse ai pazienti e alle famiglie.

Esclusione di responsabilità

ERN-RND declina specificamente qualsiasi garanzia di commerciabilità o idoneità per un uso o uno scopo particolare. L'ERN-RND non si assume alcuna responsabilità per eventuali lesioni o danni a persone o cose derivanti o correlati all'uso di queste informazioni o per eventuali errori od omissioni.

Aggiornato a gennaio 2022.



European Reference Network

for rare or low prevalence complex diseases

Network
Neurological Diseases
(ERN-RND)



Cofinanziato dall'Unione europea