

# Huntingtonin tauti

Huntingtonin tauti on vakava keskushermoston rappeumasairaus. Se aiheuttaa häiriöitä liikkeiden hallinnassa, muisti- ja päättelytoiminnoissa, tunne-elämässä ja persoonallisuudessa.

Sairastumisen aiheuttaa poikkeavaa valkuaisainetta tuottava virheellinen geeni. Diagnoosi voidaan varmistaa geenitestillä.

Sairaus on perinnöllinen. Sairastuneen lapsilla on 50 %:n sairastumisriski, joka voidaan selvittää ennakoivalla geenitestillä.

Oireet ilmaantuvat tavallisimmin 30–50-ikävuoden välillä. Tautia ei voi parantaa, mutta osaa oireista voidaan lievittää lääkityksellä ja toimintakykyä ylläpitää kuntoutuksella.

Huntingtonin tauti on harvinainen liikehäiriösairaus. Suomessa se koskettaa lähes 100 sukua ja sairastuneita arvioidaan olevan n. 200. Perinnöllisenä sairautena sen todellinen vaikutuspiiri on kuitenkin laajempi.



## Älä jää yksin – yhdistys ja liitto tukenasi

Suomen Huntington-yhdistys ry:n kattojärjestönä toimiva Parkinsonliitto ry tarjoaa sairastuneille ja läheisille tietoa, neuvontaa, edunvalvontaa ja sopeutumista tukevia kursseja. Liiton kautta saa vastauksia mm. terveyteen, sosiaaliturvaan ja työelämään liittyvissä kysymyksissä.

Suomen Huntington-yhdistys tarjoaa tietoa, tapahtumia ja vertaistukea. Yhdistyksestä sairastuneet läheisineen saavat neuvoja ja mahdollisuuksia samassa elämäntilanteessa olevien tapaamiseen.

Vertaistukea saa myös Facebookin suljetuista keskusteluryhmistä. Löydät ne ja muut vertaistukipalvelut [www.parkinson.fi](http://www.parkinson.fi) > vertaistuki > Huntingtonin tauti

Lisätietoa:

[www.huntington.fi](http://www.huntington.fi)

[www.facebook.com/huntingtonfi](https://www.facebook.com/huntingtonfi)

[info@huntington.fi](mailto:info@huntington.fi)

[www.parkinson.fi](http://www.parkinson.fi) p. 02 2740 400

Parkinsonliiton neuvontapuhelimesta 0203 77667 saat vastauksia sairauteen liittyvissä kysymyksissä.



**Parkinsonliitto ry**

Liikehäiriösairaiden asialla