

Huntingtons sjukdom

Huntingtons sjukdom är en allvarlig degenerativ sjukdom som drabbar det centrala nervsystemet. Sjukdomen förorsakar störningar i rörelsekontroll, minnes- och slutledningsförmåga, känslolivet och personligheten.

Ett genetiskt fel som leder till produktion av ett avvikande protein står bakom sjukdomen. Diagnosen kan säkerställas med ett gentest.

Sjukdomen är ärftlig. Barn till en person som lider av sjukdomen löper 50 procents risk att själv insjukna. Risken kan förutses med hjälp av ett prediktivt gentest.

Symptomen framträder oftast i 30–50-årsåldern. Sjukdomen kan inte botas, men en del av symptomen kan lindras med hjälp av medicinering och rehabilitering för att upprätthålla funktionsförmågan.

I Finland berör den nästan 100 släkter, och minst 150 personer lider av sjukdomen. Eftersom sjukdomen är ärftlig påverkar den i själva verket ännu fler.



Du behöver inte vara ensam –
föreningen och förbundet som ditt stöd

Förbundet för rörelsestörningssjukdomar, som fungerar som centralorganisation för Finlands Huntington-förening, erbjuder information, intressebevakning och kursverksamhet som stöder anpassning för sjuka och närstående. Via förbundet får du råd i frågor som rör hälsa, socialskydd eller arbetslivet.

Huntington-föreningen erbjuder information, evenemang och kamratstöd för hela familjen. Föreningen erbjuder också råd samt möjlighet att träffa andra i samma livssituation. Kamratstöd fås även via slutna diskussionsgrupper på Facebook. Dem hittar du på www.liikehairio.fi > vertaistuki > Huntingtonin tauti

På förbundets rådgivningslinje
0203 77667 får du svar på frågor om sjukdomen.

www.liikehairio.fi, tel 02 2740 400

www.huntington.fi

info@huntington.fi

