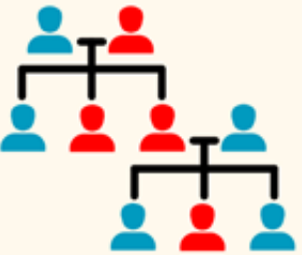


Klinik

1 - Prämanifest HD



Bei den meisten Menschen mit HD erkranken mehrere nahe Verwandte an HD

2 - Erste Symptome



Die subtilen und unspezifischen ersten Symptome lassen sich in 3 Kategorien einteilen: motorische, kognitive und Verhaltenssymptome

3 - Diagnose



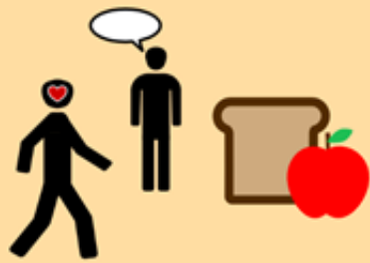
Bestätigung der klinischen Diagnose durch Gentests. Genetische Beratung ist unerlässlich.

4 - Behandlung



Keine krankheitsverändernde Behandlung. Symptomkontrolle und -behandlung zur Erhaltung der Funktionalität und Lebensqualität

5 - Kontrolle



Körperliche Aktivität, psychologisches Wohlbefinden und Ernährung erhalten Funktion und Autonomie

Herausforderungen



Die Angst vor dem Ausbruch der Krankheit führt zum Ignorieren der Symptome



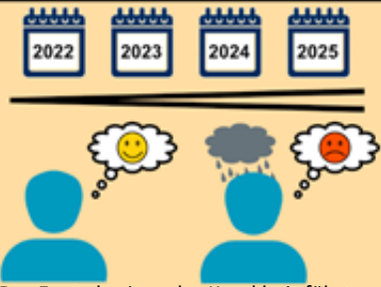
Unterschiede zwischen Krankheitsausbruch und ersten Symptomen schwanken und führen zu einer Verzögerung der Diagnose



Komplexität der Symptome führt zu häufigen Fehldiagnosen



HD erfordert einen multidisziplinären und ganzheitlichen Ansatz. Eine langfristige Perspektive ist unerlässlich



Das Fortschreiten der Krankheit führt zu Anpassungsschwierigkeiten

Ziele



Aufklärung von Klinikern über prämanifeste HD



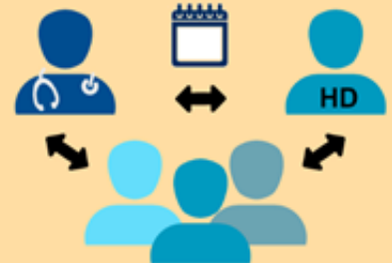
Familien darüber aufklären, wie sie am besten damit umgehen und Unterstützung suchen können



Genau und schnelle Diagnose. Gutes Follow-up-Verfahren. Unterstützungsnetzwerk für Patienten



Multidisziplinäre Teams einrichten



Aufbau vertrauensvoller Beziehungen zwischen Patienten, Familien und Ärzten.