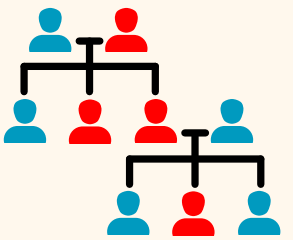

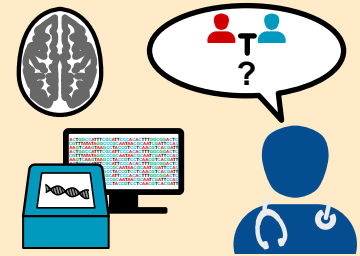
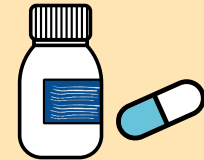
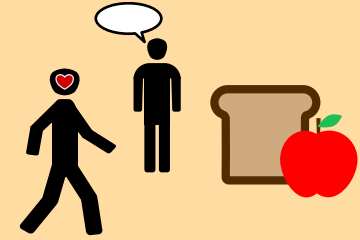

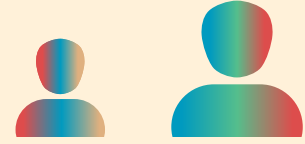

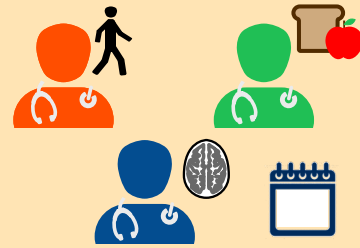
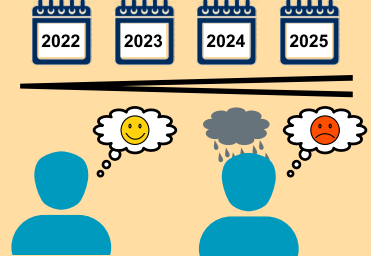
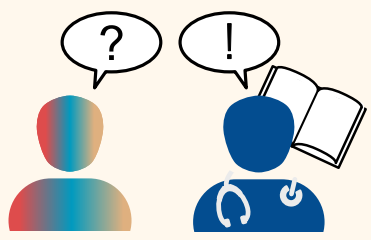


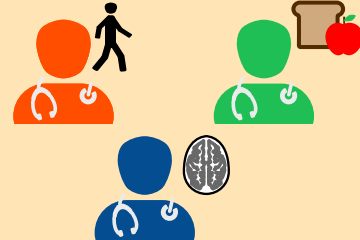
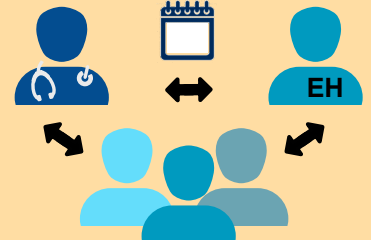


	EH premanifiesta	Primeros síntomas	Diagnóstico	Tratamiento	Seguimiento
Clínica	 <p>La mayoría de las personas con EH tienen varios familiares cercanos que desarrollan EH.</p>	 <p>Síntomas sutiles e inespecíficos, se clasifican en 3 categorías: motores, cognitivos, y conductuales.</p>	 <p>Confirmación del diagnóstico clínico con la prueba genética. El consejo genético es fundamental.</p>	 <p>No hay tratamiento curativo. Síntomas se tratan para mantener funcionalidad y calidad de vida.</p>	 <p>La actividad física, el bienestar psicológico y la nutrición mantienen la funcionalidad y la autonomía.</p>
Retos	 <p>El miedo al inicio de la enfermedad lleva a ignorar sus síntomas.</p>	 <p>La variabilidad en el inicio y primeros síntomas de la enfermedad provocan retrasos en el diagnóstico.</p>	 <p>La complejidad de los síntomas conlleva a errores diagnósticos frecuentemente.</p>	 <p>En la EH son esenciales una aproximación holística y multidisciplinaria, y una perspectiva a largo plazo.</p>	 <p>La progresión de la enfermedad lleva al esfuerzo por adaptarse.</p>
Objetivos	 <p>Educar a los profesionales sanitarios en la EH premanifiesta.</p>	 <p>Educar a las familias sobre la mejor manera de afrontar la situación y buscar apoyo.</p>	 <p>Diagnóstico preciso y rápido. Buen proceso de seguimiento. Redes de apoyo para pacientes.</p>	 <p>Establecer equipos multidisciplinarios.</p>	 <p>Construir relaciones de confianza entre pacientes, familiares y profesionales sanitarios.</p>