

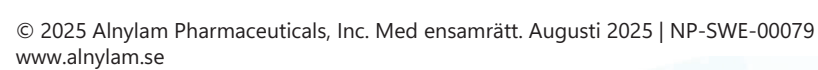
Familjens hälsoträd

Rita ut familjens historik gällande ärftlig ATTR-amyloidos



Mer information finns i informationskällorna i den här broschyren.

STAR: Appen för övervakning av symtom är inte ett medicinskt verktyg. Den är till för att hålla reda på användarens symtom samt hur symtomen förändras över tid och hur de påverkar användarens välbefinnande och livsstil. Appen är inte ett verktyg för att spåra sjukdoms- eller symtomförlopp. För undersökning av symtom hänvisas användaren till sjukvården. Mer om STAR: Appen för övervakning av symtom ställer inte medicinska diagnoser. Användaren bör uppsöka vårdpersonal vid frågor om hälsa.



Utvecklat och finansierat av Alnylam Pharmaceuticals®



Med det här diagrammet kan du få en överblick av släktband och få reda på vem som kan ha risk för att drabbas av ärftlig ATTR-amyloidos (hATTR).

hATTR-amyloidos – en ärftlig sjukdom

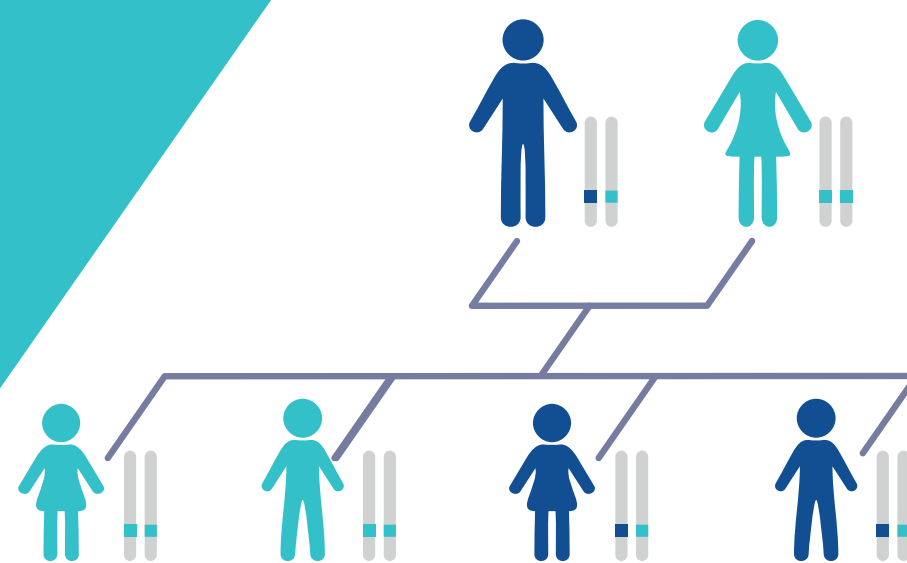
hATTR-amyloidos är en sällsynt sjukdom som drabbar uppskattningsvis 50 000 personer världen över. Sjukdomen är ärftlig och orsakas av en genförändring (mutation) som påverkar funktionen hos proteinet transtyrelin (TTR). Den ålder då de första symtomen visar sig varierar från 20-årsåldern till 60-årsåldern. Sjukdomen förs vidare enligt ett autosomalt dominant mönster, vilket innebär att en person endast behöver ära en kopia av den drabbade genen från en förälder för att utveckla sjukdomsrisken. När den ena föräldern har en autosomalt dominant mutation får dennes barn 50 % risk att ära mutationen.

En familjemedlem kan ärva TTR-genen med en mutation, men att ha mutationen innebär inte nödvändigtvis att man utvecklar hATTR-amyloidos.

Om du har frågor bör du kontakta sjukvård.

Påverkad

 Ej påverkad



Du kan informera din familj och släkt om hATTR-amyloidos, dess symtom och hur det sprids mellan generationer genom att fylla i det här diagrammet. Använd resten av materialet i förpackningen för att lära dig mer om sjukdomens orsak och symtom.

Här är ett exempel på hur du fyller i kort för varje familjemedlems "gren". När du har fyllt i korten kopplar du ihop dem genom att rita linjer som bildar familjens hälsoträd.

Far

 *John*

Upplevt symptom på hATTR-amyloidos? Ja ☐ Nej ☒

Ange symptom:

Andra betydande medicinska tillstånd:

Diabetes

Mor

 **Hannah**

Upplevt symptom på
hATTR-amyloidos? Ja ☒ Nej ☐

Ange symptom:
*Karpatunnel, konsekvent
yrsel nr man stiller sig upp,
svullnad i ben, bröstsmärtor*

Andra betydande medicinska tillstånd:
Hjärtproblem

Ej Ålder vid diagnos Ålder vid första symptom

Diagrammet förutsätter att du har hATTR-amyloidos. Börja därför med dig själv i mitten och lägg till de familjemedlemmar som du är genetiskt släkt med.

Håll koll på din hälsohistorik

I det här avsnittet skriver du ned viktiga anteckningar från samtal med familjemedlemmar, däribland sådant som gäller familjens historik och uppföljningssteg.

This image shows a single sheet of white paper with horizontal blue lines, resembling notebook paper. The lines are evenly spaced and run across the width of the page. There are no margins, text, or other markings on the paper.

Anteckningar

 Stödkällor



<https://www.hattrbridge.eu>

Bridge™ är en webbplats som utvecklats och producerats av Alnylam Pharmaceuticals. Syftet är att öka kännedomen om ärftlig ATTR-amyloidos (hATTR) och ge information om sjukdomen till patienter och deras familjer.



Amyloidosis Alliance
är en internationell
paraplyorganisation för
patientintressen med målet att
öka kännedomen och förbättra
vårdkvaliteten för patienter
med amyloidos.



FAMY Norrbotten är en patientförening i Sverige som arbetar med att ge information om sjukdomen och stödja forskning om ATTR-amyloidos (hATTR). De bidrar även till att öka livskvaliteten för patienter med amyloidos och deras vårdare.

