



APRILE, MESE DELLA MALATTIA DI FABRY

La malattia di Fabry, come altre malattie lisosomiali, **è una malattia rara.**

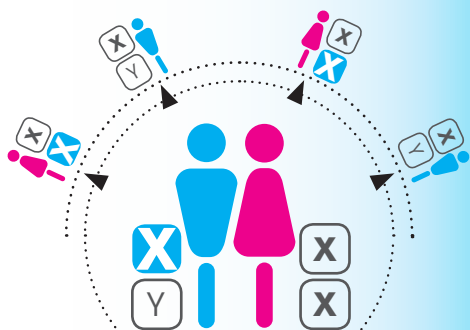
Questo implica:

una diagnosi che richiede diversi anni per essere effettuata

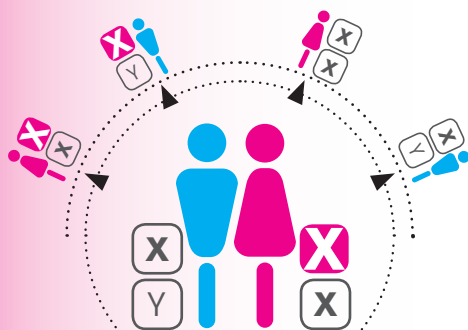
un alto rischio di sviluppare lesioni nel tempo

a volte, una mancanza di conoscenza di queste malattie da parte dei medici stessi

La malattia di Fabry è una malattia legata al cromosoma X.



Se il padre è affetto, trasferirà obbligatoriamente la sua mutazione (la sua x) a tutte le sue figlie e mai ai suoi figli, a cui trasmette la sua Y.



Se la madre è affetta, può trasmettere la sua mutazione sia alle sue figlie che ai suoi figli (la sua x affetta) con una probabilità del 50% ad ogni gravidanza.

I lisosomi colpiti dalla malattia si accumulano nelle pareti dei vasi del corpo. Questo è il motivo per cui molti organi possono essere colpiti:



Essere diagnosticati con una malattia lisosomiale rara può essere un vero shock.

Molte domande possono essere accompagnate da un sentimento di rabbia, tristezza e ansia.

La famiglia, gli amici ma anche i team medici e paramedici possono essere d'aiuto.

Per saperne di più: www.aiaf-onlus.org | www.malattiadifabry.it



AIAF Onlus
(Associazione Italiana Anderson-Fabry)
promuove e realizza progetti di solidarietà per sostenere i pazienti affetti dalla Malattia di Fabry e le loro famiglie.



SANOFI GENZYME 