

Pressmeddelande

Från Sahlgrenska Universitetssjukhuset

2008-04-08 13:10

Hur ska behandlingen av Huntingtons sjukdom se ut i framtiden?

Sahlgrenska Universitetssjukhuset inbjuder till det Nationella mötet för Huntingtons sjukdom

Tid: torsdag den 10 april, klockan 09.00-16.30

Plats: Arvid Carlssons hörsal, Medicinaregatan 3, Göteborg

Huntingtons sjukdom är en ärftlig, neuropsykiatrisk sjukdom med fortskridande nedbrytning av nervceller inom framförallt vissa områden av hjärnan.

– Det gäller att följa patienten med Huntingtons sjukdom och att samhället på allt sätt stödjer den drabbade familjen. Olika faser av sjukdomen har olika behov som behöver identifieras och hanteras, säger Jan Wahlström, professor i klinisk genetik.

Han tror på de lovande försöken med mediciner, som bromsar sjukdomsförloppet som pågår.

– Hur individer med sjukdomen och deras friska barn ska få bästa möjliga hjälp och stöd är viktiga frågor, menar Jan Wahlström.

Dagens tema:

Omhändertagande av personer med Huntingtons sjukdom, deras anhöriga och personal

Ur innehållet:

- * 09:10-09:35 Forskning och framtid. Professor emeritus och nobelpristagaren Arvid Carlsson intervjuas per video. Presentatör: Professor Jan Wahlström.
- * 09:35-10:00 Behandlingsformer idag och om fem, tio och 20 år. Föreläsning på engelska av Bernhard Landwehrmeyer, EURO-HD Ulm Tyskland.
- * Senaste nytt från det europeiska nätverket EURO-HD.
- * Projektinformation om Nätverket för Huntingtons sjukdom i Västra Götalandsregionen.
- * "Med döden i generna". Författaren Anneli Östman.
- * Vad händer inom området för Huntingtons sjukdom både nationellt och internationellt?
- * 170 representanter från de nordiska länderna samlas för att utbyta erfarenheter.

Moderator Karin Klingenstierna

För mer information, kontakta Carina Hvalstedt, projektledare, tfn 031-343 48 00, mobil 070-593 68 78, e-post: carina.hvalstedt@vgregion.se

VÄLKOMNA!

Huntingtons sjukdom(HS)

Huntingtons sjukdom är en ärftlig, neuropsykiatrisk sjukdom med fortskridande nedbrytning av nervceller i vissa områden av hjärnan. Om en förälder har

sjukdomen är det 50 procents risk att genförändringen överförs till barnen eller finns hos syskonen. Man insjuknar vanligtvis i åldern 35-45 år och lever 15-20 år med sjukdomen. Sjukdomsbilden består av neurologiska symptom med ofrivilliga rörelser, personlighetsförändringar och kognitiva svårigheter.

Läs mer om Huntingtons sjukdom på <http://www.nhr.se/diagnoser/huntington/> eller <http://www.socialstyrelsen.se/ovanligadiagnoser/Huntingtons+sjukdom.htm>

Kontaktperson: Carina Hvalstedt, 031-343 48 00, 070 593 68 78

Skapat av: Helene Sandegren Epost: helene.sandegren@vgregion.se