

Vad är Sanflippos sjukdom?



Sanfilippos sjukdom (MPS III) är en ärftlig inlagringssjukdom som ofta liknas vid Alzheimers hos barn. Det är en dödlig sjukdom och idag finns ingen medicin eller behandling för sjukdomen. Barn med sjukdomen överlever sällan tonåren.

Det finns 7 st barn i Sverige som har sjukdomen Sanfilippo typ C.

Barn med Sanfilippos sjukdom föds friska och utvecklas normalt upp till två till sex års ålder, då tecken på störningar i utvecklingen börjar märkas i form av försenad talutveckling eller autistiska drag. Den försenade utvecklingen blir alltmer tydlig under de första åren efter att symtomen har börjat visa sig.

Kroppen saknar ett enzym som gör att den inte kan bryta ner mukopolysackarider (Sockermolekyler, GAG's) som ansamlas i nervsystemet och cellerna vilket ger tilltagande skador.

Inlärda färdigheter som tal- och språkförståelse förloras, och en utvecklingsstörning blir uppenbar. Nattsömnen är ofta mycket störd. Barnen kan ha svårt att tugga och lätt för att sätta maten i halsen. Balansen försämras och slutligen förloras också förmågan att gå. Den intellektuella förmågan fortsätter att försämras. Det är vanligt med epilepsi. I slutskedet av sjukdomen är vårdbehovet omfattande.

Forskning pågår och det HOPP!

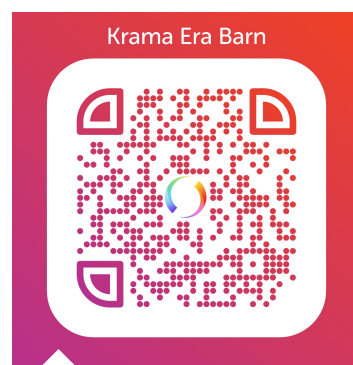
Det finns nu en behandling som forskarna tror kan stoppa sjukdomsförloppet, men det saknas pengar för en klinisk studie.

Stötta kampen och hjälp oss att rädda våra barn!

www.KramaEraBarn.com



swish[®]
123 600 15 31



Swish. Betala enklare.