

Quiero
COLABORAR
con
HUNTINGTON

Nombre:.....

Apellidos:.....

D.N.I.:.....

Dirección:.....

Población:.....

C.P.:..... Tel.:.....

Anual 20,00 Euros

DOMICILIACIÓN BANCARIA

Código IBAN	Código Entidad	Código Sucursal
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
D.C.	Número de cuenta o libreta	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Nº DE CUENTA HUNTINGTON

BMN: ES50 0487 2098 7290 0001 6363

LA CAIXA: ES51 2100 0222 7301 0269

Calle Gremi des Sabaters, 21
2ª Planta, B24 · Despacho Nº 228
07009 Polígono Son Castelló
Teléfonos: 871 551 230

La Asociación Balear de la enfermedad de Huntington es una Asociación sin ánimo de lucro que lucha, desde el año 1998, por la mejora de la calidad de vida de las personas afectadas por la EH y sus familiares.

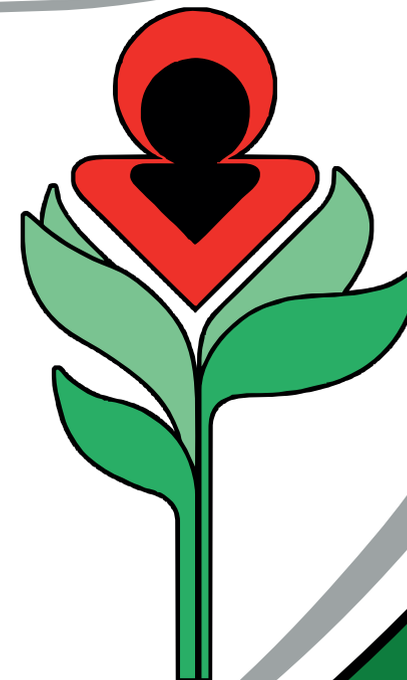
En estos momentos, ofrece:

- Servicio de información, orientación y asesoramiento social
- Servicio de atención psicológica
- Rehabilitación cognitiva individual y grupal
- Grupo de apoyo para familiares
- Campañas de difusión y sensibilización
- Colaboración en estudios de investigación.

Con el apoyo de:



Miembro de:



Associació Balear de la malaltia de Huntington

@Huntington_IB

**ASSOCIACIÓ BALEAR
DE LA MALALTIA DE
HUNTINGTON**

¿Qué es la Enfermedad de Huntington?

La enfermedad de Huntington (EH) debe su nombre al médico estadounidense George Huntington, que la describe en 1872, e identifica su carácter hereditario. Durante muchos años se denominó como el "mal de san vito".

La EH es una enfermedad neurológica, degenerativa, hereditaria, autosómica y dominante. Afecta a áreas determinadas del cerebro, donde las neuronas van degenerándose y finalmente mueren.

Características y síntomas

La EH se caracteriza por una combinación de alteraciones motoras, psiquiátricas y cognitivas.

Los síntomas de la EH varían de una persona a otra en amplitud, severidad, edad de comienzo y velocidad de progresión.

En un alto porcentaje la enfermedad se manifiesta entre los 30 y los 50 años, aunque puede comenzar a cualquier edad, incluso durante la infancia.

Se estima que en España, una de cada 10.000 personas padece esta enfermedad.

Los primeros síntomas pueden mostrarse en forma de deterioro físico, cognitivo-conductual y/o emocional.

A nivel físico, pueden presentarse movimientos involuntarios, tics y una agitación excesiva, así como dificultades para caminar, hablar, o tragar.

A nivel cognitivo puede manifestarse un deterioro de la memoria reciente y la atención, reducirse la habilidad para organizar tareas, o para poder ocuparse eficazmente de situaciones nuevas.

A nivel emocional puede haber periodos de depresión, apatía, cansancio, irritabilidad y/o impulsividad. Las personas con la EH, ven afectada su capacidad para realizar por sí mismos actividades profesionales, sociales y de la vida diaria; **a medida que la enfermedad avanza se convierten en personas más dependientes.**

Aunque la enfermedad de Huntington puede afectar a los movimientos, funciones cognitivas y tener síntomas en el comportamiento, cada persona es afectada individualmente y es imposible predecir como cada uno se verá afectado. Incluso **dos personas** de la misma familia, ambos afectados por la enfermedad de Huntington, **pueden tener síntomas completamente diferentes de la misma enfermedad.**

Diagnóstico:

En marzo de 1993 se localizó el gen causante de la enfermedad. Este hallazgo permite, que las personas en riesgo de padecer la enfermedad, puedan someterse a un **Test predictivo** mediante el cual podrán saber si han heredado o no la enfermedad.

También existe el **test prenatal** con el que se puede saber si el feto tiene el gen de Huntington; y la posibilidad de realizar un **análisis genético preimplantacional**, dando la oportunidad a las personas con la EH, de tener hijos sin que hereden el gen mutado.

Tratamiento

Aunque no hay cura para la EH de momento, algunos tratamientos pueden controlar los síntomas de la enfermedad (tratamientos sintomáticos) y mejorar la calidad de vida. Estos tratamientos se dividen en farmacológicos (medicamentos) y no farmacológicos. Los tratamientos no farmacológicos como la rehabilitación cognitiva, la fisioterapia, la terapia ocupacional, la logopedia, etc pueden mejorar tanto los síntomas físicos como los psicológicos de la enfermedad.

Investigación

La Asociación Balear de la enfermedad de Huntington colabora en el **Estudio Enroll-HD**, que se lleva a cabo en el Hospital Universitario de Son Espases. Se trata de un estudio observacional, a nivel mundial, cuyos objetivos principales son obtener datos de la historia natural de la enfermedad en un gran espectro de personas afectas por la EH y desarrollar nuevos instrumentos de medida para seguir o predecir el comienzo y la progresión de la enfermedad, así como mejorar los instrumentos existentes.

La fuerza del estudio Enroll-HD se apoya en su naturaleza colaborativa, proporcionando un gran almacén de datos clínicos y biológicos para facilitar estudios que de otro modo no serían posibles.