

# UNA VISIONE MULTIDISCIPLINARE PER L'HHT

Alla scoperta  
dell'**HHT**:  
Teleangectasia  
Emorragica  
Ereditaria  
(Sindrome  
di Rendu Osler  
Weber)

L'**HHT** è una  
patologia  
genetica  
ereditaria rara  
che causa  
malformazioni  
vascolari  
(MAV)

**HHT**

[www.hhtonlus.org](http://www.hhtonlus.org)

**HHT**  
onlus 

Il Paziente può presentare una qualsiasi combinazione delle seguenti manifestazioni e conseguenze.

## NASO

**Epistassi ricorrenti** nel **90%** dei pazienti. L'età media dell'insorgere del sintomo: **12 anni**.  
Aggravamento con l'avanzare dell'età e conseguente **anemizzazione**, terapia marziale e trasfusioni.

## BOCCA

**Teleangectasie** a carico delle mucose orali.

## FEGATO

**MAV** presenti in più dell'**80%** dei pazienti senza particolari conseguenze se non in rari casi.

## PELLE

**Telangectasie** in particolare sui **polpastrelli**, **sulla cute del volto**  
Insorgenza del sintomo varia, aggravarsi dai 30 anni.

COLLEGARE I SINTOMI

VISIONE MULTIDISCIPLINARE

## POLMONI

**MAV nel 40%** dei pazienti con insorgenza e conseguenze già dall'età pediatrica. Sintomatologia quasi assente. Manifestazioni: **ictus, accessi cerebrali**.

## GASTROINTESTINO

**MAV** che sanguinano copiosamente, difficili da localizzare e trattare. Insorgere del sintomo: **30-60 anni**.

## CERVELLO

**MAV Cerebrali** nel **20%** dei pazienti con insorgenza e conseguenze già dall'età pediatrica. Sintomatologia quasi assente. Manifestazioni: **aneurismi cerebrali**.

DIAGNOSI PRECOCE

Indirizzare il paziente ad un Centro d'Eccellenza per l'HHT alla presenza di 2 di queste manifestazioni:

1. Epistassi ricorrenti
2. Teleangectasie Mucoso Cutanee
3. MAV agli organi Interni
4. Uno o più familiari con gli stessi sintomi