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)





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.

POLMONI

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

COLLEGARE ISINTOMI

VISIONE Multidisciplinare GASTROINTESTINO

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

DIAGNOSI PRECOCE

CERVELLO

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

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

info@hhtonlus.org - tel. 333.6159012 - www.hhtonlus.org