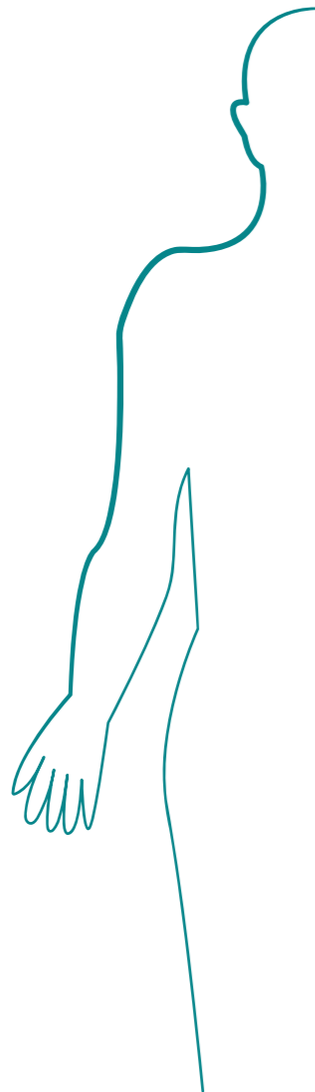


L'amiloidosi è una malattia causata dall'accumulo di depositi amiloidi anomali nell'organismo, il cui accumulo nei tessuti e organi ne disturba il funzionamento.



- DISTURBI DELLA VISTA**
- STANCHEZZA**
- SINCOPE**
- MANCANZA DI RESPIRO**
- DISTURBI DELLA TIROIDE**
- DISTURBI CARDIACI**
- DISTURBI INTESTINALI**
- DISTURBI RENALI**
- SINDROME DEL TUNNEL CARPALE**
- NEUROPATIA PERIFERICA**
- EDEMI**

Le tre principali tipologie di amiloidosi sono:



Negli ultimi anni, sono stati fatti notevoli passi avanti nel campo dell'amiloidosi ATTR. Fra l'attuale contesto di cambiamenti e di ottimismo in questo campo, nel gennaio del 2013 alcuni pazienti e dei propri familiari hanno deciso di fondare un'associazione di pazienti in Italia dedicata alle persone affette da amiloidosi ATTR ereditaria. L'Associazione fAMY è focalizzata essenzialmente sull'amiloidosi ereditaria.



Per maggiori informazioni sull'amiloidosi, visitate il nostro sito

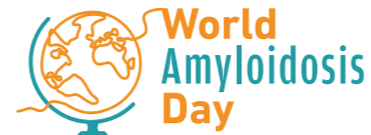
**FAMY.IT**

Per supportare i pazienti e la ricerca

**fate una donazione!**



**MEMORIZZA LA DATA!  
IL 26 OTTOBRE E'  
LA GIORNATA MONDIALE SULL'AMILOIDOSI**



Con il contributo non condizionante di:



# CHE COSA È L'AMILOIDOSI ?

L'amiloidosi è una **malattia rara**, difficile da diagnosticare che può danneggiare seriamente la qualità di vita del paziente



+ Ciascun tipo di amiloidosi è legato ad una proteina ripiegata in modo anomalo, i cui depositi causano patologie e sintomi diversi. +

## • DIAGNOSI

La sfida è quella di diagnosticare l'amiloidosi **il più presto possibile** per prevenire conseguenze irreversibili.

I sintomi dell'amiloidosi possono confondersi con le più comuni malattie che colpiscono i reni, il cuore, i polmoni o il fegato, pertanto ritardando la diagnosi dell'amiloidosi. I pazienti spesso vengono visitati da numerosi medici prima di ottenere la diagnosi. In alcuni casi, il percorso diagnostico può durare dai 3 ai 4 anni.

Una diagnosi precoce aiuterebbe ad ottenere un'ottimale cura medica.



## AMILOIDOSI **AL**

Nei casi di amiloidosi **AL**, alcuni degli anticorpi chiamati "catene leggere" si accumulano nella forma di fibrille ed interferiscono con le funzioni di alcuni organi. I depositi possono interessare tutti gli organi con l'eccezione del cervello. Molto spesso i reni vengono interessati, ma l'organo maggiormente danneggiato è il cuore, con il 60 % dei pazienti.



## AMILOIDOSI **AA**

L'amiloidosi **AA** è una malattia secondaria collegata ad un'altra patologia quale un'infezione o una cronica infiammazione. E' causata da un eccesso di produzione di proteina di siero amiloide A, che conduce ad un deposito di fibrille in alcuni organi.



La ricerca nel campo dell'amiloidosi sta procedendo bene, con più di un trattamento disponibile.

Ci sono due principali tipologie di amiloidosi ereditarie **ATTR** - la mutata (Wild Type) e quella ereditaria (hATTR). Per la forma ereditaria ATTR, i depositi di amiloide sono composti dalla transtiretina, proteina prodotta dal fegato, che si sfalda.

## AMILOIDOSI **h-ATTR**

Possono essere colpiti il sistema digestivo, il sistema nervoso periferico e/o il cuore.

Questa è una condizione ereditaria, pertanto interessa le famiglie con l'alterazione del gene che potenzialmente può essere trasmessa ai propri figli.



## AMILOIDOSI **wt-ATTR**

L'amiloidosi di tipo Wild-type è una condizione a lenta progressione che tende a svilupparsi più tardi nella vita, a partire dai 60 anni circa. I depositi di amiloide colpiscono soprattutto il cuore.

