



## Факти за атаксията на Фридрайх за деца от 4 до 12 години

**В: Какво причинява атаксията на Фридрайх?**

О: Това е грешка в ДНК на човека, с която се раждате.

**В: Има ли друго име на атаксията на Фридрайх?**

О: Понякога се съкращава на FA.

**В: Какво се случва с хората с атаксия на Фридрайх?**

О: Хората с FA имат проблеми с равновесието и координацията. Нервите в краката и ръцете им все по-често не работят правилно, така че хората с FA имат затруднения при ходене. Те често имат изкривен гръбначен стълб (сколиоза) в гърба. FA може да засегне и сърцето, поради което хората с FA могат да бъдат много уморени. Понякога FA може да повлияе на начина, по който хората говорят и чуват.

**В: Дали всички тези неща се случват веднага на хората с FA?**

О: Не. FA е прогресиращо заболяване, което означава, че проблемите бавно се задълбочават с течение на времето.

**В: Мога ли да се заразя с атаксия на Фридрайх?**

О: Не! Не е заразно.

**В: Атаксията на Фридрайх влияе ли на интелигентността или на ума?**

О: Не. Това не влияе на способността за разбиране на нещата. Така че не може да се използва като извинение за несправяне с домашната работа. 😊

**В: Има ли лечение за атаксията на Фридрайх?**

О: В момента не. Въпреки това има много обещаващи изследвания и ние се надяваме, че скоро ще има лечение.

**В: Какво трябва да направя, след като познавам човек с FA?**

О: Трябва да се отнасяте към него по същия начин, по който се отнасяте към всички останали: с доброта. Ако се спъне или загуби равновесие, моля, бъдете търпеливи. Може да предложите да носите чантата му за училище. Иначе то е същото дете, което винаги е било, така че можете да се отнасяте към него/нея по същия начин, както винаги сте се отнасяли.

За повече информация относно мрежата за редки неврологични заболявания, моля, вижте [ern-rnd.eu](http://ern-rnd.eu). Тази информация е съставена от д-р Мери Кърни, застъпник на пациентите, прегледана е от проф. д-р Силвия Боеш, Инсбрук, Австрия, д-р Изабела М орони, Милано, Италия и д-р Луси Стовичкова, които са членове на Европейската референтна мрежа за редки неврологични заболявания - ID на проекта № 739510