



Fatti sull'Atassia di Friedreich per i bambini dai 4 ai 12 anni

D: Quali sono le cause dell'atassia di Friedreich?

R: È un errore nel DNA di una persona con cui si nasce.

D: L'atassia di Friedreich ha un altro nome?

R: A volte è abbreviato in FA.

D: Cosa succede alle persone affette da atassia di Friedreich?

R: Le persone con FA hanno problemi di equilibrio e coordinazione. I nervi delle gambe e delle braccia sempre più spesso non funzionano correttamente, quindi le persone con FA hanno difficoltà a camminare. Spesso la schiena è incurvata (scoliosi). La FA può anche influire sul cuore, rendendo le persone con FA molto stanche. A volte la FA può influire sul modo di parlare e di sentire delle persone.

D: Tutte queste cose accadono subito alle persone con FA?

R: No. La FA è una malattia progressiva, il che significa che i problemi peggiorano lentamente nel tempo.

D: Posso prendere l'atassia di Friedreich?

R: No! Non è contagioso.

D: L'atassia di Friedreich influisce sull'intelligenza o sulla mente?

R: No. Non influisce sulla capacità di comprendere le cose. Quindi, non può essere usata come scusa per non fare i compiti. 😊

D: Esiste una cura per l'atassia di Friedreich?

R: Attualmente no. Tuttavia, ci sono molte ricerche promettenti e siamo fiduciosi che presto ci sarà un trattamento.

D: Cosa devo fare ora che conosco una persona con FA?

R: Dovete trattarlo come trattate tutti gli altri: con gentilezza. Se inciampa o perde l'equilibrio, siate pazienti. Potreste offrirvi di portargli lo zaino della scuola. Per il resto, è lo stesso bambino di sempre, quindi potete trattarlo come avete sempre fatto.

Per maggiori dettagli sulla rete delle malattie neurologiche rare, consultare il sito ern-rnd.eu. Queste informazioni sono state compilate dalla dott.ssa Mary Kearney, sostenitrice dei pazienti, e revisionate dalla prof.ssa Sylvia Boesch, Innsbruck, Austria, dalla dott.ssa Isabella Moroni, Milano, Italia e dalla dott.ssa Lucie Stovickova, che sono tutti membri della Rete di Riferimento Europea per le Malattie Neurologiche Rare - Progetto ID No. 739510