

CHECK LIST DE SINAIS E SINTOMAS DA DOENÇA DE FABRY

A ser utilizada na conversa com seu médico

A Doença de Fabry é uma doença rara e hereditária que pode ser transmitida de pais para filhos. Essa doença é causada por uma mutação no gene que controla (produz) uma enzima essencial para as células do corpo que quando se acumula pode levar a dano progressivo em diversos órgãos, incluindo rins e coração.

VOCÊ PODE TER DOENÇA DE FABRY?







Cada paciente com Doença de Fabry pode ser afetado de uma maneira diferente, portanto, pode apresentar graus e combinações de sintomas variados. Esta lista de verificação é uma compilação de alguns dos sinais ou sintomas típicos da doença de Fabry que você pode imprimir e levar para seu médico, caso você esteja apresentando uma combinação deles.

Preencha a lista de verificação e providencie o máximo de detalhes que você puder para ajudar seu médico






Sintomas
(mais de um pode ser selecionado)

Histórico familiar deste sintoma
(indique o parente afetado)

| | Sim | Não | |
|---|-----|-----|----------------------------------|
|  OLHOS Alteração na córnea (parte interna do seu olho) que só foi vista em exame oftalmológico, porém não afeta sua visão. | | | |
|  OUVIDOS Perda de audição Zumbido nos ouvidos | | | |
|  PELE Pequenas marcas avermelhadas a roxeadas na pele entre o umbigo e joelhos (angioqueratoma) Diminuição da sudorese (diminuição do suor) Não aguenta muito o calor ou o frio | | | |
|  DOR NEUROPÁTICA Queimação nas mãos Queimação nos pés | | | |
|  FADIGA Cansaço ou fadiga (que podem ser extremos) | | | |
|  GASTROINTESTINAL Cólicas abdominais Evacuações frequentes logo após a alimentação Diarreia Náusea | | | |
|  GERAL Depressão | | | |

Além dos sinais e sintomas comuns observados no verso, existem sintomas mais sérios que podem indicar a presença da Doença de Fabry. Estes sintomas surgem ao longo do tempo, como resultado do acúmulo gradual de uma substância conhecida como Gb₃ nas células e tecidos. Se não tratada, órgãos vitais eventualmente começam a deteriorar-se e, em condições graves, por vezes de risco à vida, podem surgir.

Preencha a lista de verificação e providencie o máximo de detalhes que você puder para ajudar seu médico.

| | Sintomas (mais de um pode ser selecionado) | | Histórico familiar deste sintoma (indique o parente afetado) |
|---|--|------------|--|
|  RINS | Sim | Não | |
| Problemas renais não explicados ou sem causa definida | | | |
| Proteinúria (excesso de proteína na urina) | | | |
| Realiza diálise | | | |
|  CORAÇÃO | Sim | Não | |
| Problemas cardíacos não explicados, incluindo alterações no formato e função (lado esquerdo do coração aumentado) | | | |
| Angina (dor no peito) | | | |
| Arritmia ou batimento cardíaco irregular | | | |
| Ataque cardíaco | | | |
| Intolerância a exercícios | | | |
|  CÉREBRO | Sim | Não | |
| Acidente vascular cerebral (derrame cerebral) | | | |
| Tontura | | | |

Se você estiver sofrendo algum outro sintoma que não está listado acima e que você gostaria de discutir com seu médico, **faça uma anotação sobre isso abaixo:**

Se uma combinação das doenças acima se aplica a você, ou se foi lhe falado que você tem alguma destas doenças por um médico, existe a possibilidade de que você tenha a Doença de Fabry. Note que estes sintomas e combinação de sintomas não se qualificam como um diagnóstico da doença de Fabry. Consulte seu médico para aconselhamento adicional.

Peça mais informações ao seu médico

www.focusonfabry.com para obter mais informações