



Doença de Fabry

A Doença de Fabry é uma desordem que acomete vários órgãos (multissistêmica), em consequência do acúmulo de um tipo de gordura dentro das nossas células, devido a um problema genético.

Os sinais e sintomas da doença podem manifestar-se isolados ou em conjunto.

Principais sinais e sintomas:

- ☑ Manchas avermelhadas na pele (angioqueratomas);
- ☑ Problemas renais (insuficiência renal);
- ☑ Proteinúria (presença de proteína na urina);
- ☑ Problemas cerebrovasculares;
- ☑ Disfunções cardíacas;
- ☑ Alterações na córnea;
- ☑ Alterações no humor;
- ☑ Zumbidos e perda de audição;
- ☑ Febre;
- ☑ Fadiga.



Tratamento Específico para a doença de Fabry

Atualmente, já existe duas terapias específicas para a doença de Fabry, usada em mais de 40 países no mundo. O nome é TRE - Terapia de Reposição Enzimática. Através da engenharia genética, se produz enzimas que atuam no organismo dos pacientes repondo as deficientes.

Em dezembro de 2019 a ANVISA aprovou um novo tratamento em comprimidos para tratar a doença de Fabry (princípio ativo Cloridrato de Migalastate). O comprimido é somente para mutações suscetíveis. O tratamento com comprimidos ou TRE só deve ser iniciado por um médico com experiência no tratamento da doença de Fabry ou outra doença hereditária do metabolismo. A TRE é administrada por via intravenosa, a cada duas semanas.

Dúvidas? Fale com AFAG!



0800 777 2802



(19) 99632-6225



contato@afag.org.br



*Siga-nos
nas mídias
sociais!*



Associação dos Familiares, Amigos e
Portadores de Doenças Graves (AFAG)