



Placer le patient au cœur de la prise en charge de l'hATTR



L'Amylose Hériditaire à Transthyrétine (hATTR) est une maladie rare qui touche principalement les nerfs et le coeur. Aujourd'hui plus de 500 patients ont été diagnostiqués en France, ce nombre étant sous doute sous-évalué en raison de l'errance diagnostique liée à cette maladie. (1)

Le programme hATTRaction donne la parole aux acteurs clés impliqués dans la prise en charge de l'hATTR en abordant diverses thématiques pour aller plus loin avec vous dans la prise en charge actuelle des patients.

Ce programme a été pensé pour vous, infirmier(e)s en neurologie, car vous êtes des acteurs clés de la prise en charge de ces patients !

Il est axé autour de 4 grands thèmes portés par des experts de différents parcours, pour vous accompagner dans votre pratique quotidienne face aux patients atteints de cette maladie rare.

Découvrez ces témoignages au travers de 6 newsletters mensuelles.

Newsletter 1

► Rappel sur la physiopathologie de l'hATTR

Le Docteur Céline Labeyrie, neurologue, exerçant à l'hôpital Kremlin-Bicêtre, centre de référence des neuropathies amyloïdes familiales, vous présente les éléments importants à connaître pour aider le patient à mieux vivre sa maladie.

► Annonce du diagnostic de l'Amylose Hériditaire à Transthyrétine (point de vue du neurologue)

L'annonce du diagnostic n'est jamais facile et peut être ressentie comme une "double peine" par le patient. Le Docteur Céline Labeyrie vous raconte son expérience face à cette annonce.

JE CLIQUE ICI



Retrouvez la suite de l'annonce du diagnostic le mois prochain !

(1) <https://amylose.asso.fr/amyloses/amylose-ttr/lamylose-hereditaire-a-transthyretine/polyneuropathie-amyloide-hereditaire-hattr-pn/>