

Arbre généalogique de santé

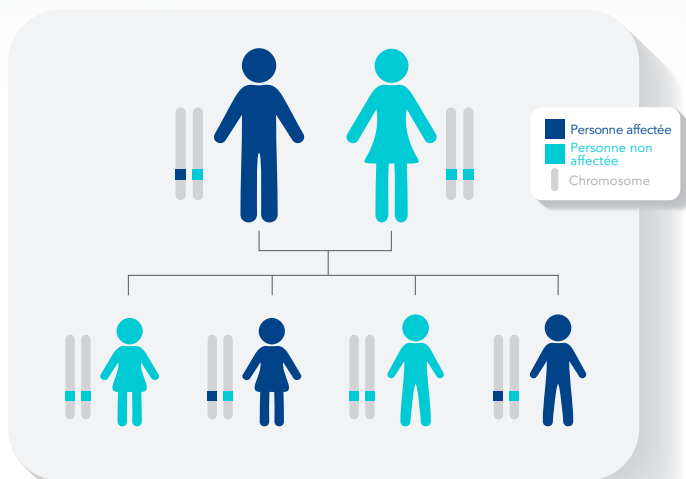
**Représentez sous forme d'arbre vos antécédents
familiaux d'amylose ATTR héréditaire**

Amylose ATTR héréditaire (hATTR) : l'importance de représenter sous forme d'arbre les antécédents médicaux familiaux

Ce tableau vous permet de recenser les antécédents médicaux de votre famille et d'identifier les personnes à risque de développer une amylose ATTR héréditaire (hATTR).

L'amylose hATTR : une maladie héréditaire

L'amylose hATTR est une maladie rare touchant, selon les estimations, environ 50 000 patients dans le monde. C'est une maladie héréditaire causée par la modification d'un gène (une mutation) affectant la fonction d'une protéine appelée transthyrétine (TTR). L'âge auquel apparaissent les premiers symptômes peut varier, allant de 25 à 65 ans environ. Elle est transmise selon le mode autosomique dominant, c'est-à-dire qu'il suffit d'hériter d'une copie du gène affecté d'un des parents pour développer la maladie. Lorsqu'un parent est porteur d'une mutation dominante autosomique, ses enfants ont une chance sur deux d'hériter de cette mutation.



Il est possible qu'un membre d'une famille hérite du gène TTR muté, mais le fait qu'il ou elle porte cette mutation ne signifie pas qu'il ou elle développera une amylose hATTR. Si vous avez des questions, veuillez contacter votre médecin.

En remplissant ce tableau avec l'aide des membres de votre famille, vous pouvez les informer sur l'amylose hATTR, ses symptômes et la manière dont la maladie se transmet d'une génération à une autre. Vous pouvez consulter les autres documents contenus dans cette pochette afin d'en savoir plus sur la cause et les symptômes de cette maladie.

Voici un exemple pour vous montrer comment remplir la « branche » de chaque membre de votre famille :

Mère

A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☒ Oui ☐ Non

Indiquer les symptômes :

Syndrome du canal carpien, étourdissements constants lorsqu'elle se lève, gonflement des jambes, douleur thoracique

Âge au moment du diagnostic : Non diagnostiqué

Autres problèmes médicaux majeurs : Maladie Cardiaque

Père

A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☒ Non

Indiquer les symptômes :

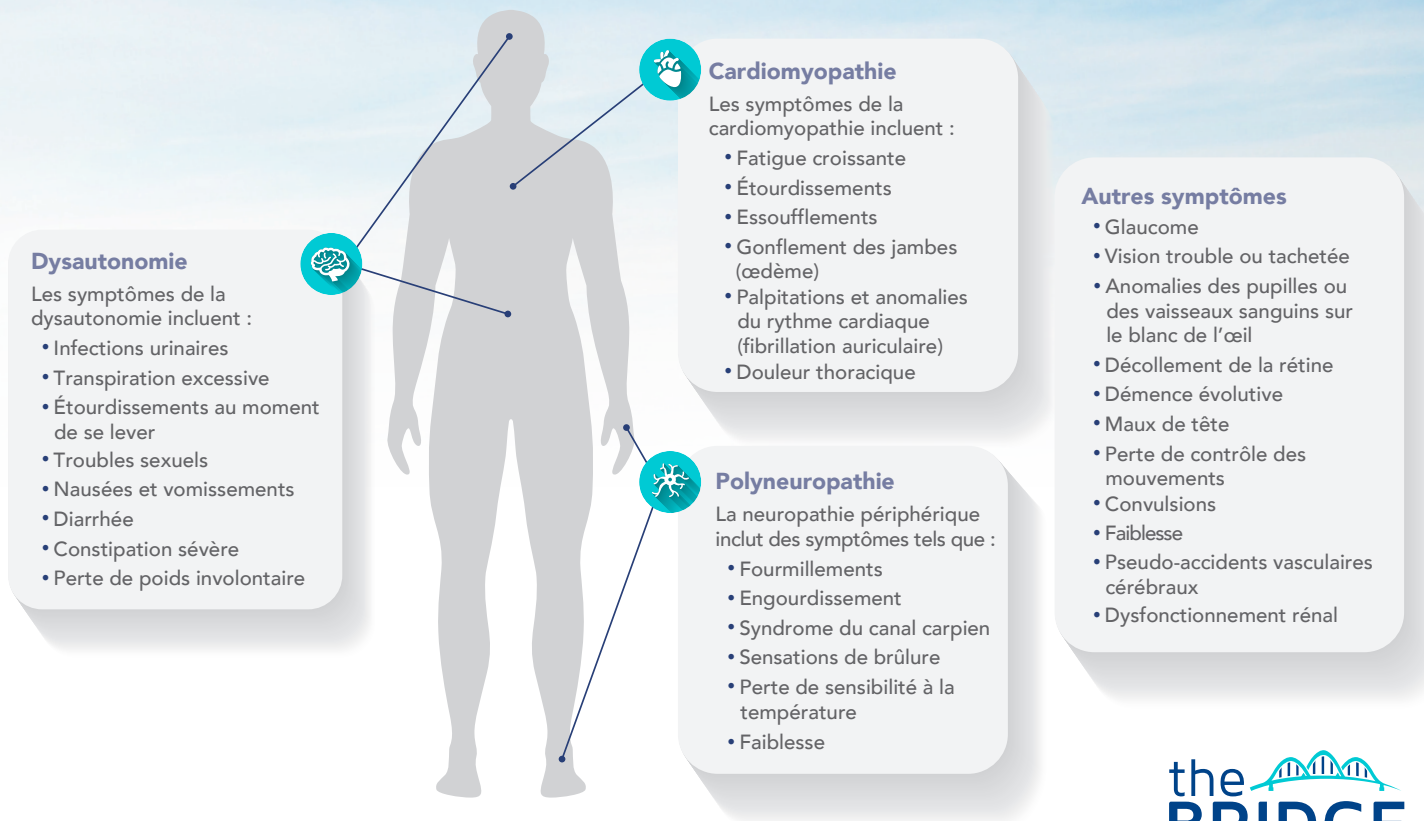
Âge au moment du diagnostic : Non diagnostiqué

Autres problèmes médicaux majeurs : Diabète



Une consultation génétique peut vous aider à mieux comprendre le risque que vous présentez d'hériter de cette maladie et vous informer sur la procédure de dépistage et les implications d'un diagnostic. Parlez-en à votre médecin.

Les symptômes variés de l'amylose hATTR



Grand-mère
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Grand-père
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Grand-mère
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Grand-père
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Tante/oncle
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Tante/oncle
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Mère
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Père
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Tante/oncle
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Tante/oncle
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Tenez-vous informé(e) des antécédents médicaux de votre famille
Utilisez cet espace pour noter toute information importante ressortant des conversations avec les membres de votre famille, y compris des faits concernant vos antécédents familiaux et les mesures de suivi adoptées.
Mutation génétique : _____
Notes :

Sœur/frère
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Sœur/frère
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Vous
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Époux(se)/partenaire
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Enfant
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Enfant
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Enfant
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Enfant
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Enfant
A présenté des symptômes de l'amylose hATTR ? ☐ Oui ☐ Non
Indiquer les symptômes :

Âge au moment du diagnostic : _____
Autres problèmes médicaux majeurs :

Découvrez des informations et des ressources sur l'amylose hATTR sur le site www.hattrbridge.ca

Références :

Hawkins PN. *Ann Med*. 2015;47(8):625-638.

Hanna M. *Curr Heart Fail Rep*. 2014;11(1):50-57.

Damy T. *J Cardiovasc Transl Res*. 2015;8(2):117-127.

Coelho T. *Curr Med Res Opin*. 2013;29(1):63-76.

Conceição I. *J Peripher Nerv Syst*. 2016;21(1):5-9.

National Institutes of Health: Department of Health and Human Services. Genetics Home Reference. Transthyretin amyloidosis. <https://ghr.nlm.nih.gov/condition/transthyretin-amyloidosis>. Accessed May 9, 2019.



© 2019 Alnylam Pharmaceuticals, Inc. Tous droits réservés.
TTR02-CAN-00005-042019 08.2019

