

Comprendiendo mi HP1

En este folleto confidencial le informamos que esta persona tiene una enfermedad rara y hereditaria llamada hiperoxaluria primaria tipo 1, también conocida como HP1. Si bien la enfermedad permanece casi invisible, aquí dispone de alguna información para ayudarle a comprender la mejor manera de brindarle apoyo a la hora de tratar su enfermedad.

Qué debe saber

Hay algunas cosas importantes que debe saber sobre las personas con HP1:



NECESITAN BEBER MUCHA AGUA

Las personas con HP1 necesitan beber más agua de lo habitual, esto puede hacer que tengan que ir al baño con frecuencia.



PODRÍAN NO SENTIRSE BIEN

Las personas con HP1 pueden sufrir mucho dolor o malestar, sentirse enfermas o cansadas o presentar sensaciones de ansiedad y aislamiento.



PUEDA AFECTAR A SU ASISTENCIA

Las personas con HP1 pueden tener que acudir a citas frecuentes con su equipo de profesionales sanitarios, y es posible que tengan que perderse eventos de vez en cuando.*

*Algunas personas con HP1 deben someterse a diálisis o pueden necesitar un trasplante de hígado y/o riñón. En estos casos, es probable que la asistencia a eventos se vea afectada sustancialmente.



Si tiene alguna inquietud o pregunta, póngase en contacto con _____ en (_____) _____. En caso de emergencia, llame siempre al 112.

Si desea obtener más información sobre la HP1, visite ViviendoconHP1.es

Use este espacio para escribir cualquier nota o pregunta que pueda tener sobre la HP1 y luego hable con la persona que vive con HP1 para averiguar cómo puede brindarle el mejor apoyo posible.
