

F
FACIO

LA FSHD È UNA MALATTIA GENETICA RARA.
È la seconda forma di distrofia muscolare dell'età adulta più comune nel mondo che colpisce 6/8 persone ogni 100.000.

L'acronimo FSHD sta per
Distrofia Muscolare Facio-Scapolo Omerale.

È causata dalla modificazione del cromosoma 4,
che è più corto del normale

L'esordio della (FSHD) si verifica, solitamente,
nel periodo dell'adolescenza.

Esiste una percentuale di casi (10%) di esordio precoce
della malattia, cioè prima della pubertà.

Il nome inganna perché la debolezza muscolare colpisce tutti
i muscoli del corpo e non solo quelli degli arti superiori.

Il nome deriva dall'osservazione clinica che individua,
nella maggioranza dei casi, proprio nella debolezza
di questi compartimenti muscolari, l'esordio della malattia.

La debolezza muscolare poi si evidenzia progressivamente,
nel corso del tempo, negli altri muscoli del corpo,
causando l'impossibilità a deambulare e al ricorso,
in questi casi, della sedia a rotelle.

Non sempre è facile individuare la FSHD
a causa della sua estrema variabilità.

È importante conoscerla:

- per i medici, fisioterapisti, personal trainers:
per una diagnosi precoce ed un corretto trattamento riabilitativo
- per i pazienti:
per dare loro maggiore consapevolezza

FSHD Italia APS, dal 2008, fornisce assistenza
e supporto ai malati di

distrofia muscolare facio scapolo omerale.

Dona il 5x1000 a FSHD Italia APS

C.F. 95514310586



p.zza A.Omodei Zorini, 33/34 - 00166 Roma - Cell. +39 3921552183

www.fshditalia.org

F
FACIO

LA FSHD È UNA MALATTIA GENETICA RARA.
È la seconda forma di distrofia muscolare dell'età adulta più comune nel mondo che colpisce 6/8 persone ogni 100.000.

L'acronimo FSHD sta per
Distrofia Muscolare Facio-Scapolo Omerale.

È causata dalla modificazione del cromosoma 4,
che è più corto del normale

L'esordio della (FSHD) si verifica, solitamente,
nel periodo dell'adolescenza.

Esiste una percentuale di casi (10%) di esordio precoce
della malattia, cioè prima della pubertà.

Il nome inganna perché la debolezza muscolare colpisce tutti
i muscoli del corpo e non solo quelli degli arti superiori.

Il nome deriva dall'osservazione clinica che individua,
nella maggioranza dei casi, proprio nella debolezza
di questi compartimenti muscolari, l'esordio della malattia.

La debolezza muscolare poi si evidenzia progressivamente,
nel corso del tempo, negli altri muscoli del corpo,
causando l'impossibilità a deambulare e al ricorso,
in questi casi, della sedia a rotelle.

Non sempre è facile individuare la FSHD
a causa della sua estrema variabilità.

È importante conoscerla:

- per i medici, fisioterapisti, personal trainers:
per una diagnosi precoce ed un corretto trattamento riabilitativo
- per i pazienti:
per dare loro maggiore consapevolezza

FSHD Italia APS, dal 2008, fornisce assistenza
e supporto ai malati di

distrofia muscolare facio scapolo omerale.

Dona il 5x1000 a FSHD Italia APS

C.F. 95514310586



p.zza A.Omodei Zorini, 33/34 - 00166 Roma - Cell. +39 3921552183

www.fshditalia.org