

# La enfermedad de Huntington

EN 10 DATOS



**50%**



Si uno de los progenitores tiene el gen defectuoso, las posibilidades de heredarlo son de un 50%

**15.000**

Se calcula que en España hay unas 15.000 personas en riesgo de haber heredado el gen mutado que la provoca

**1872**



Es el año en que el médico estadounidense George Huntington describió los síntomas de esta patología neurológica, hereditaria y degenerativa que lleva su nombre

**4**

Es el cromosoma donde se localiza el defecto del gen HTT, causa de la enfermedad

**3ª**

Es la 3ª enfermedad degenerativa más relevante después del alzhéimer y el párkinson

**1983**

Es el año en el que se detectó el primer marcador genético para la enfermedad, lo que permite su detección antes de manifestarse los síntomas

**10.000**

Se considera enfermedad rara al afectar a uno de cada 10.000 habitantes

**5**

Mayo es el mes en el que se da visibilidad a la Enfermedad

**2003**



Es el año en el que se creó el registro europeo de Enfermedad de Huntington, integrado por 26 países cuyo objetivo es crear un registro observacional de la enfermedad

**4.000**

Más de 4.000 personas padecen en España la enfermedad

Fuentes:

National Center for Advancing Traslational Sciences  
Asociación Corea de Huntington Española (ACHE)  
FEDER