

# Comprender la HP1 de \_\_\_\_\_

(nombre)

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 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](http://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.**

---

---

---

---

---

---

---

Viviendo con HP1

 **Anylam**  
PHARMACEUTICALS