

Wist u dat

- In België jaarlijks 1 persoon op 1000 aan de gevolgen van een plotse cardiale dood sterft.
- Bij 80 procent van de jonge mensen die sterven aan een cardiale dood, de oorzaak genetisch is.
- Een genetische diagnose bij 1 individu een direct gevolg voor acht familieleden heeft.
- Bij ongeveer 30% van de onverklaarde casussen van een plotse dood op jonge leeftijd genetisch onderzoek toch een verklaring kan bieden.

Contact

Wilt u meer weten over het onderzoek naar cardiogenetische aandoeningen?



Contacteer:

Prof. dr. Bart Loeys
Centrum Medische Genetica
Bart.Loeys@uza.be
03 275 97 74

UZA foundation / Wilrijkstraat 10 / 2650 Edegem
Ann.Verbeeck@uza.be / Tel +32 3 821 41 97
GSM +32 498 07 71 20 / www.uzafoundation.be
Rek. nr. BE69 0017 9875 6478
Volg ons op facebook  en twitter 

UZA' foundation

Helpt u ons de levenskwaliteit van patiënten met een cardiogenetische aandoening te verbeteren?

© UZA, november 2018. Niets uit deze brochure mag worden overgenomen zonder uitdrukkelijke toestemming. UZA foundation, 227962

UZA' foundation

Ondersteun ons onderzoek met een gift

UZA - Centrum Medische Genetica Cardiogenetica

Het **Centrum Medische Genetica (CMG)** van het UZA is één van de acht erkende genetische centra in België. Binnen het CMG focust een groep onderzoekers zich op cardiogenetica. Zij bestuderen erfelijke aandoeningen van de hartspier (cardiomyopathie), de elektrische geleiding van het hart (arritmie) en de hoofdslagader (aorta aneurysma en dissectie).

Deskundig team

Ons team telt meer dan **twintig medewerkers**. Het is samengesteld uit artsen (cardiologen en genetica), een genetische consulent, verpleegkundige en psychologe met ervaring in cardiogenetica. Het team wordt vervolledigd door biologen, ingenieurs, bioinformatici en onderzoekers met expertise in genetisch onderzoek van cardiale aandoeningen.

Hoe wij werken

CMG-cardiogenetica bestaat enerzijds uit een **consultatie-eenheid** waar patiënten en/of hun familieleden genetisch advies op multidisciplinaire wijze krijgen. Jaarlijks voeren wij meer dan 750 raadplegingen uit. Anderzijds hebben we **laboratoria voor diagnostiek en onderzoek**. Hier verrichten we jaarlijks meer dan 1000 cardiogenetische testen en werkt ons team van wetenschappers en laboranten full-time om inzicht te verkrijgen in de onderliggende mechanismes van plotse cardiale dood.

Intensieve samenwerking tussen de verschillende cardiogenetische eenheden zorgt voor een optimale patiëntenzorg, accurate diagnostiek en translationeel en innovatief onderzoek.

Wij hebben uw hulp nodig

Het UZA onderzoekt de oorzaak van nog onverklaarde cardiogenetische aandoeningen. Een juiste diagnose betekent veel voor mensen met een zeldzame ziekte. Voor **baanbrekend onderzoek** zijn echter middelen nodig. Met uw steun kunnen we meer mensen met een cardiogenetische aandoening helpen.

Elke gift verandert de levenskwaliteit

Een correcte, vroegtijdige diagnose mét aangepaste zorg kan de levensverwachting en -kwaliteit sterk verhogen. Met uw gift helpt u ons het diagnostisch traject te versnellen, **preventie** mogelijk te maken, een **correcte behandeling** op te starten, onnodige onderzoeken te vermijden en gezinsplanningen te begeleiden.

Onze dienst cardiogenetica heeft alvast de juiste mensen en technologie ter beschikking.

Mogen wij en onze patiënten op uw steun rekenen?



Hoe u ons kunt steunen

Uw gift gaat rechtstreeks en voor 100% naar het onderzoek op cardiogenetica. Elke gift maakt een verschil!

U kunt uw gift overschrijven op

UZA foundation

Wilrijkstraat 10 - 2650 Edegem

IBAN: BE69 0017 9875 6478

BIC: GEBABEBB

Met vermelding van: 'Cardiogenetica'

Voor elke gift vanaf 40 euro bezorgen wij u uw fiscaal attest.

Het verschil dat u maakt voor patiënten

'Ik blijf hopen dat de artsen meer inzicht zullen krijgen in Alexanders ziekte. Als meer familieleden zich zouden laten testen, zouden die niet alleen weten of ze zelf risico lopen, maar zou dat ook meer inzichten opleveren voor bijkomend onderzoek. En met een wetenschappelijke publicatie zouden we internationale respons kunnen krijgen om nog meer te weten te komen. Zo zouden we hopelijk nog anderen kunnen helpen. En voor ons zou Alexanders ziekte dan ook een betekenis krijgen.'

Victor, vader van Alexander, gediagnosticeerd met het Brugada syndroom.