

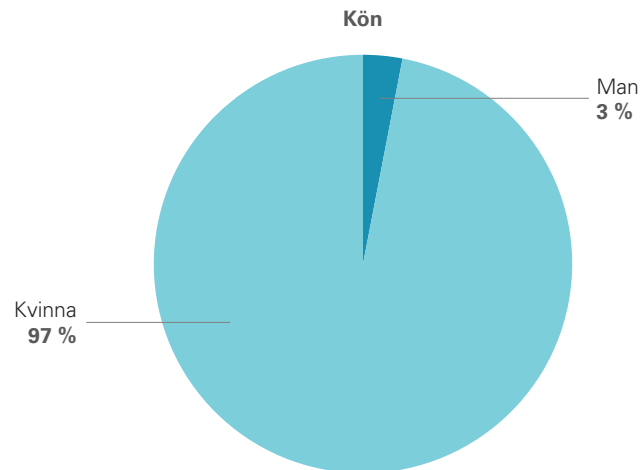
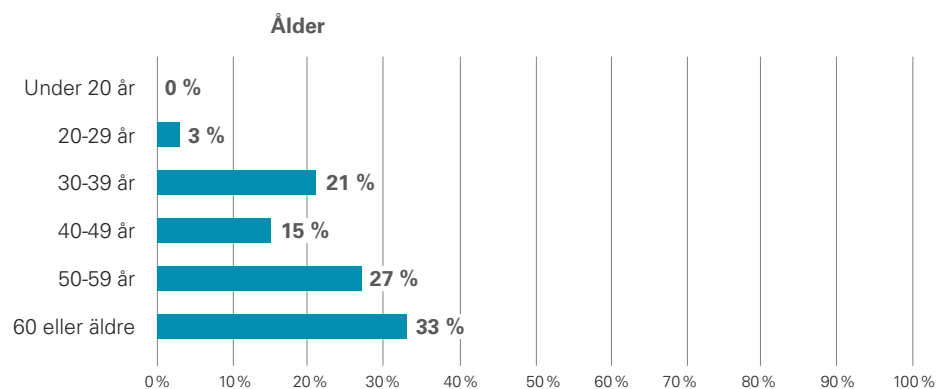
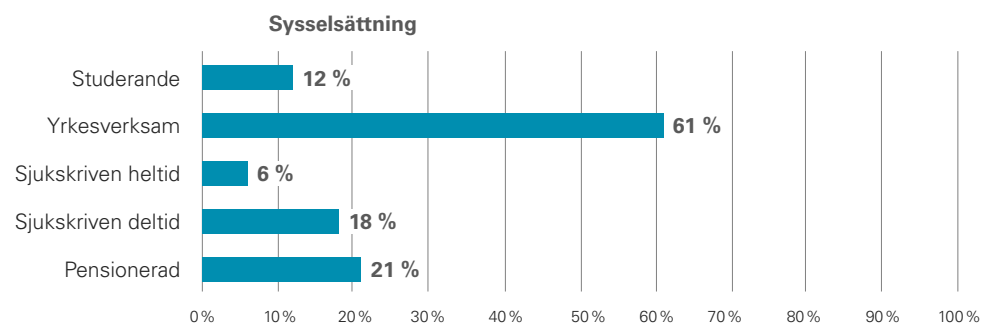


Vad innebär det egentligen att leva med hypoparatyreoidism?

Genom vår undersökning har vi tagit del av era erfarenheter. Här delar vi resultaten – insikter som kan ge värdefull förståelse både för dig som själv lever med sjukdomen och för dig som vill veta mer.

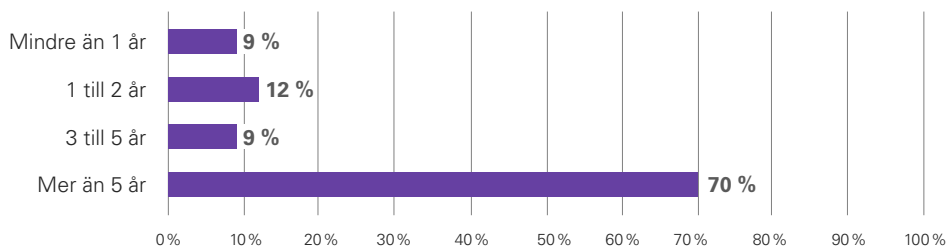
Observera: Resultaten bör tolkas med försiktighet med tanke på det lilla antalet deltagare och ses som vägledande snarare än definitiva.

Undersökningen har tagits fram på uppdrag av läkemedelsföretaget Ascendis Pharma, som arbetar för att förbättra förståelsen och behandlingen av hypoparatyreoidism.

97 % av deltagarna var kvinnor**1 av 3 var 60 år eller äldre****De flesta av deltagarna var yrkesverksamma**

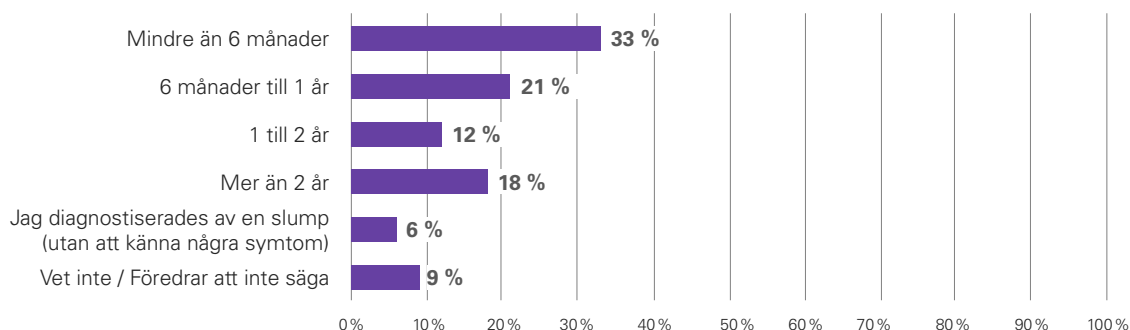
70 % har haft hypoparatyreoidism i mer än 5 år

Hur länge har du haft diagnosen hypoparatyreoidism?



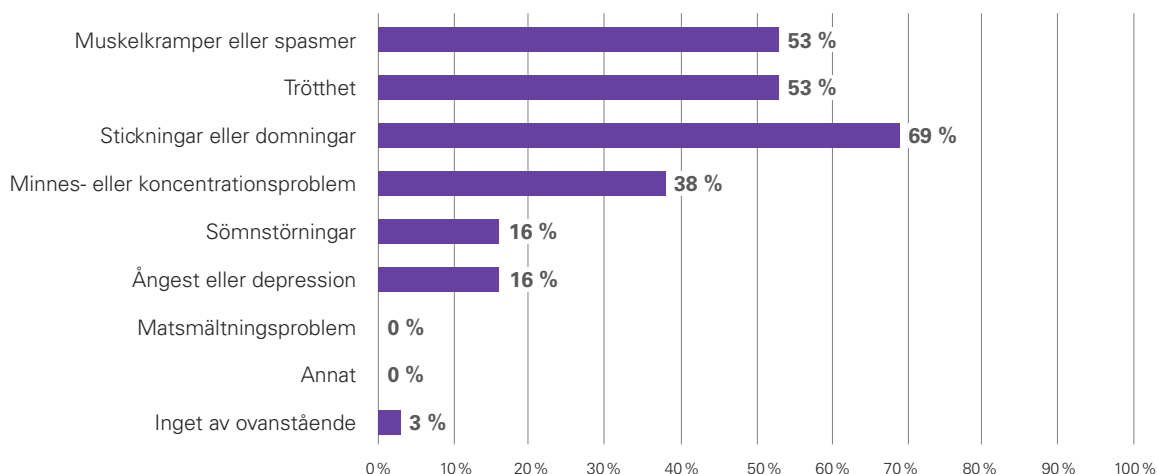
Drygt en tredjedel fick sin diagnos inom 6 månader

Hur lång tid tog det innan du fick en diagnos efter att dina symtom först uppträdde?



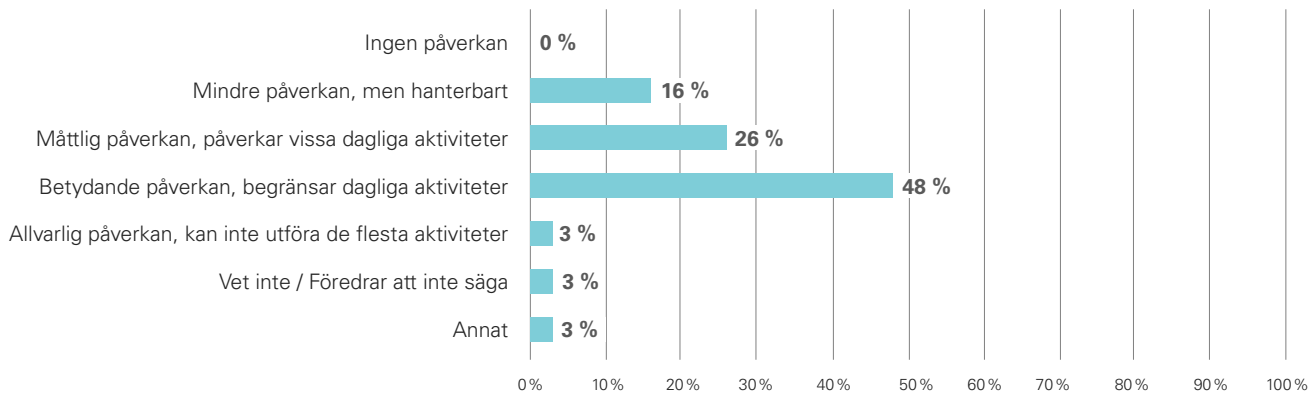
Flertalet upplevde symtom som muskelkramper eller spasmer, trötthet samt stickningar eller domningar innan de fick sin diagnos

Vilka symtom upplevde du oftast innan din diagnos? (Välj upp till tre)



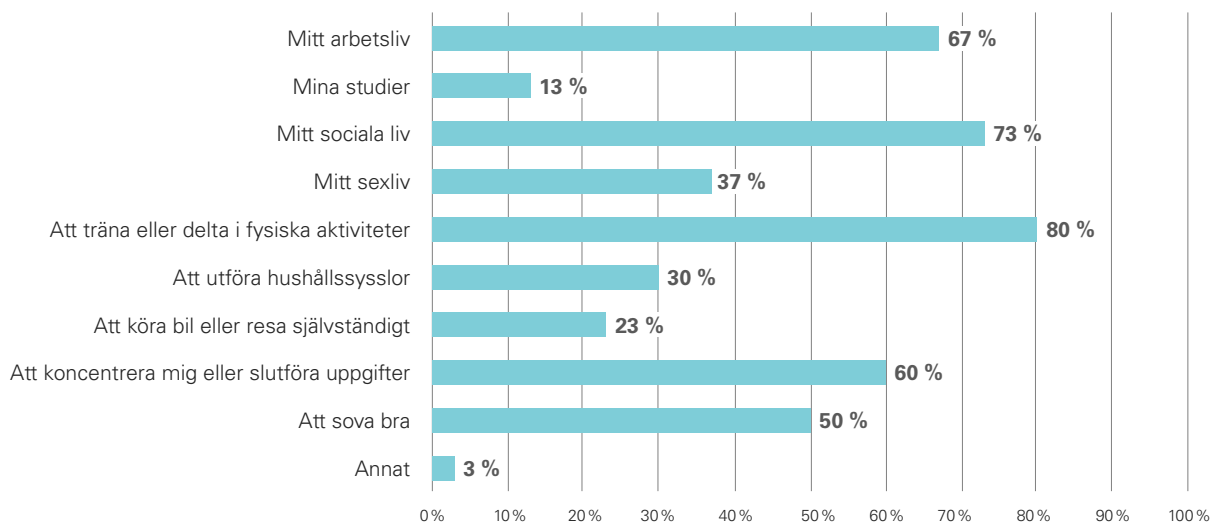
För mer än hälften av deltagarna påverkar symtomen deras dagliga aktiviteter betydande eller allvarligt. Ingen svarar att symtomen inte påverkar deras dagliga liv

Påverkar dina symtom ditt dagliga liv?



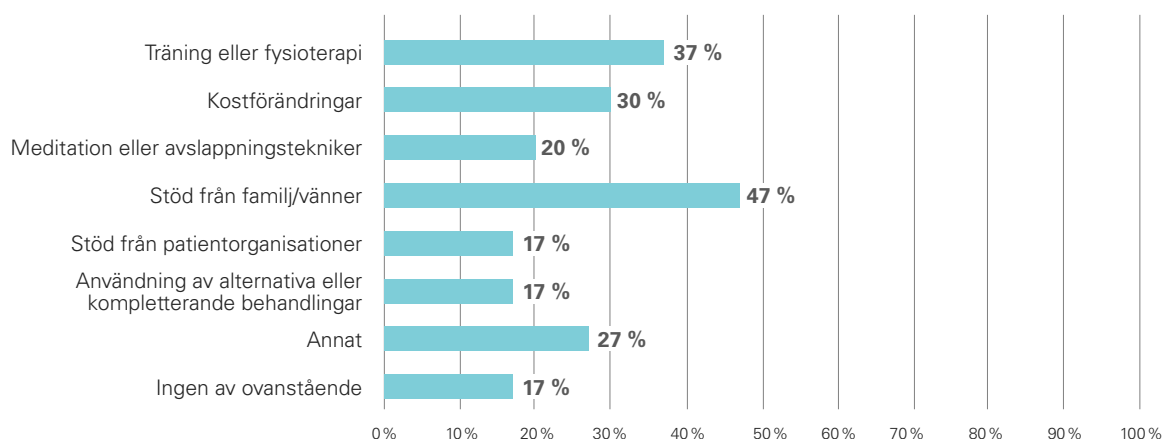
Symtomen begränsar särskilt träning, socialt liv och arbetsliv

Vilka förmågor i ditt dagliga liv påverkas negativt av dina symtom? (Markera de rutor som gäller för dig)



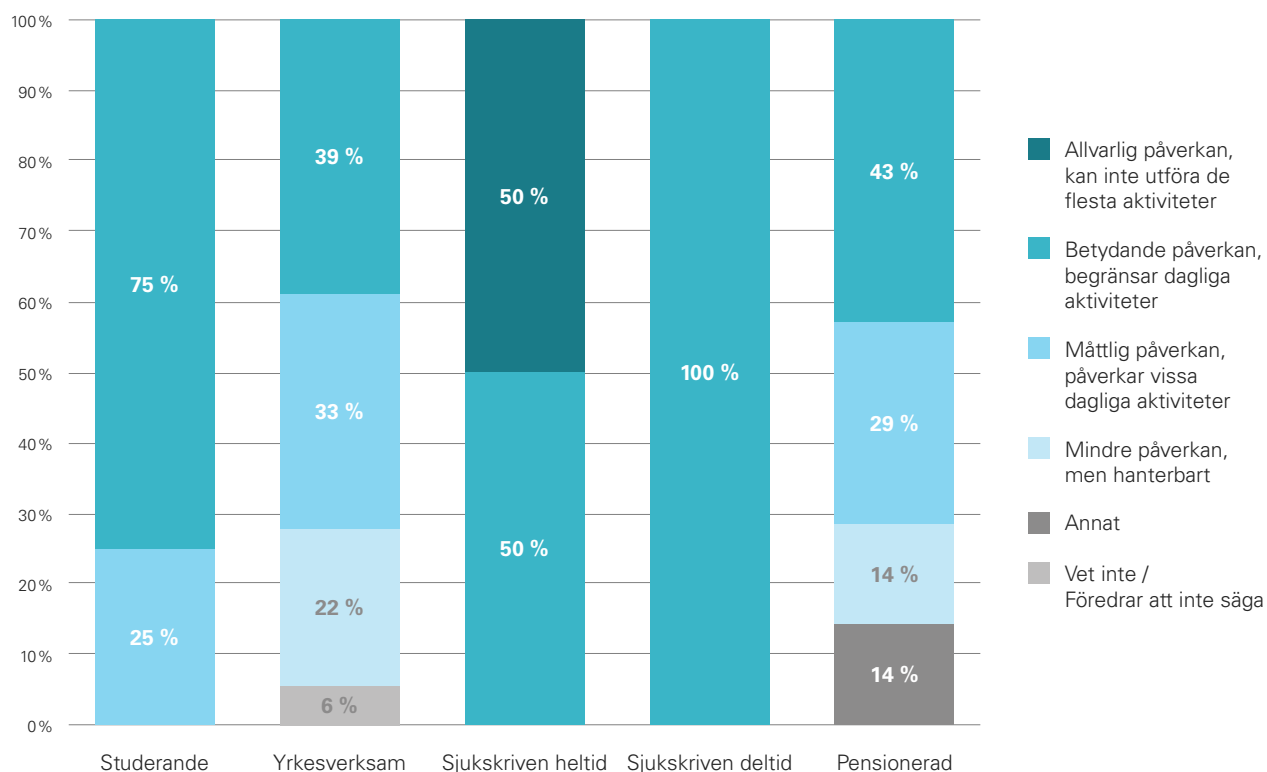
Det vanligaste svaret är att få stöd från familj och vänner för att hantera sjukdomen

Vilka strategier använder du oftast för att hantera ditt tillstånd? (Välj upp till tre)



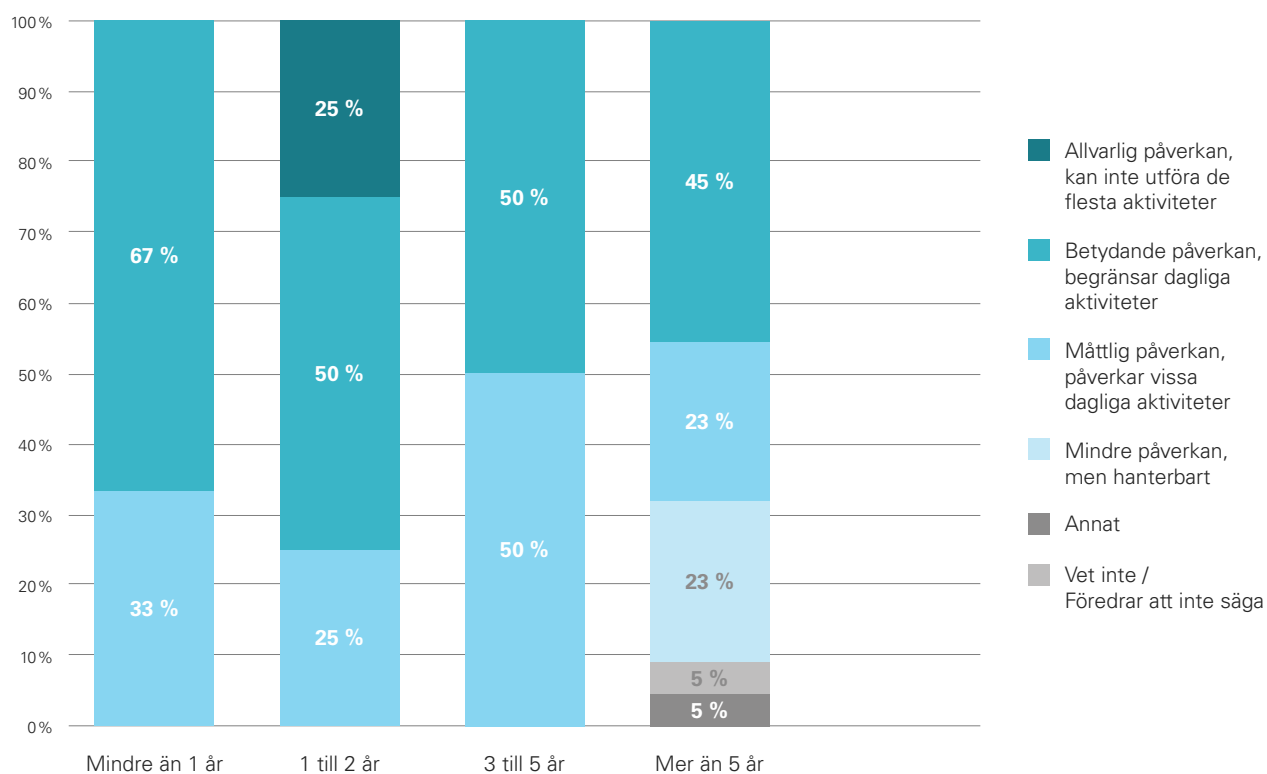
Studenter och sjukskrivna – både på hel- och deltid – hör till dem som drabbas hårdast

Påverkar dina symtom ditt dagliga liv?
[Uppdelat på sysselsättning]



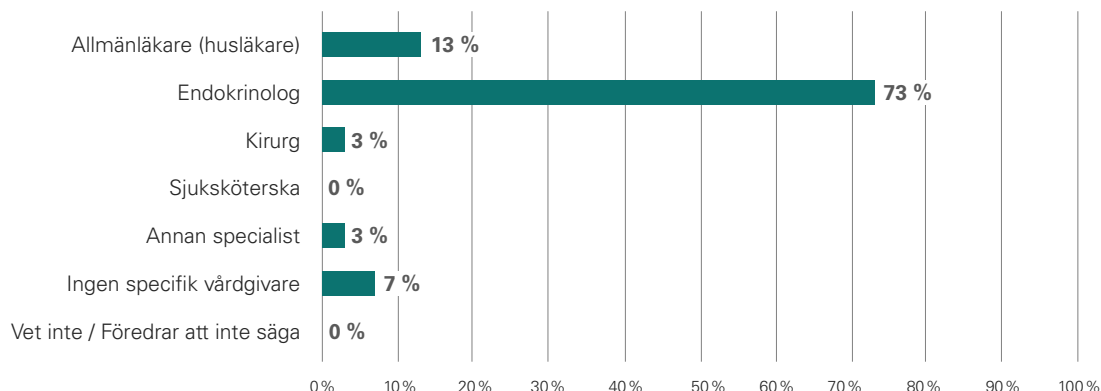
Symtomen påverkar vardagen oavsett hur lång tid som har gått sedan diagnosen

Påverkar dina symtom ditt dagliga liv?
[Uppdelat på hur länge har du haft diagnosen hypoparatyreoidism?]



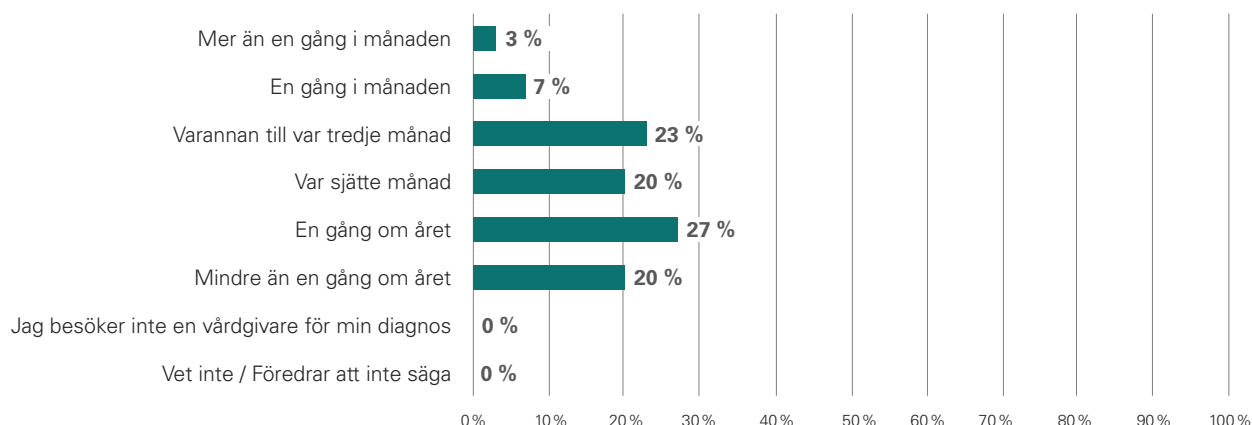
Nära 3 av 4 har en endokrinolog som sin primära vårdgivare

Vem är din primära vårdgivare som följer upp ditt tillstånd?



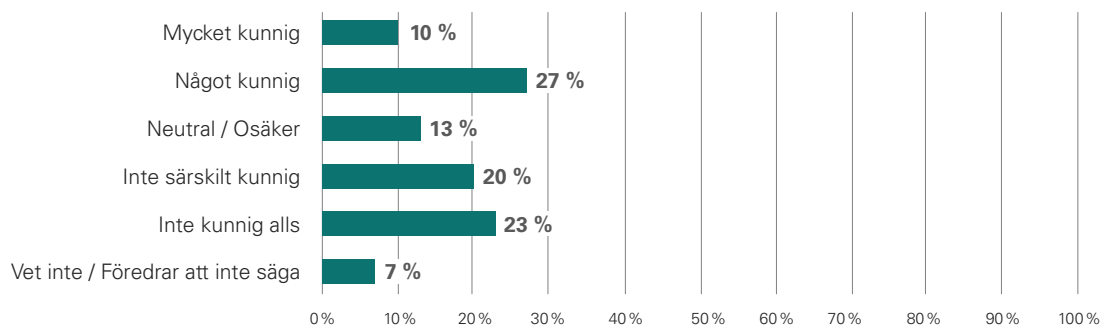
Var femte deltagare har kontakt med sin primära vårdgivare mer sällan än en gång per år

Hur ofta pratar du med din primära vårdgivare om din diagnos?



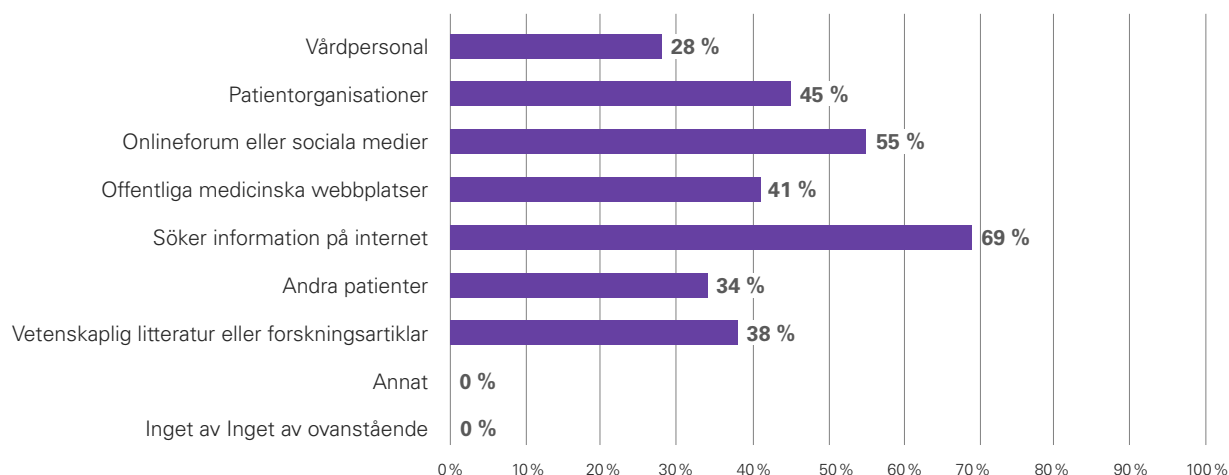
37 % anser att vårdpersonalen har god eller viss kunskap och förståelse för deras sjukdom

Tycker du att din vårdgivare har god kunskap och förståelse för ditt tillstånd?



69 % söker information om tillstånd och behandling på nätet

Var får du främst information om ditt tillstånd och din behandling? (Välj alla som gäller)



3 av 4 vill ha mer detaljerad information om behandlingsalternativ

Vilken typ av ytterligare stöd eller information skulle vara mest hjälpsam för dig? (Välj upp till tre)

