

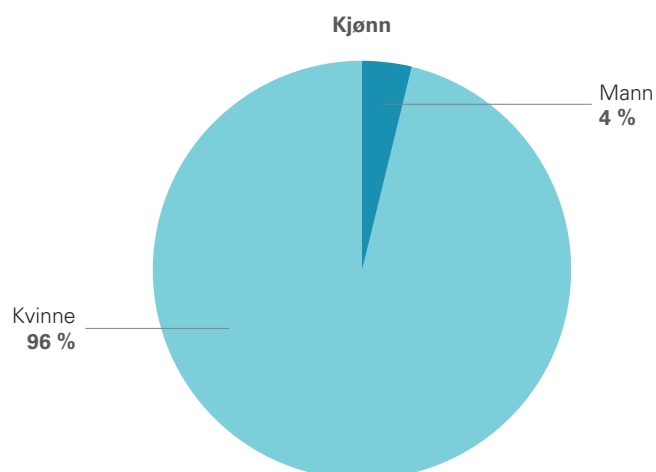
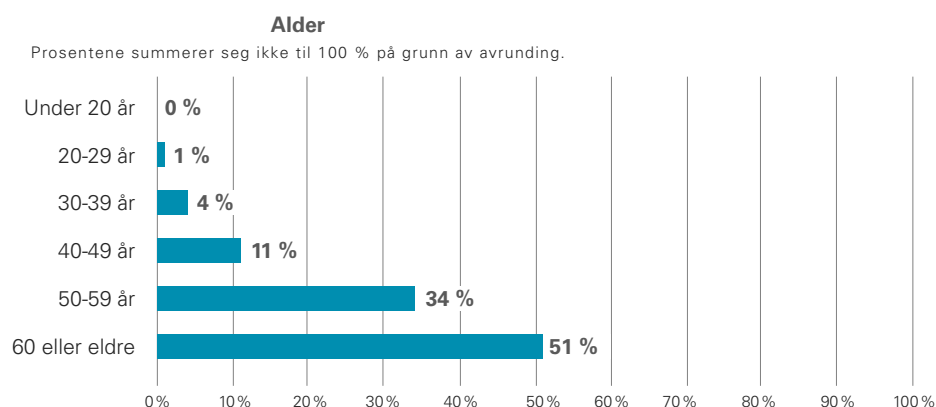
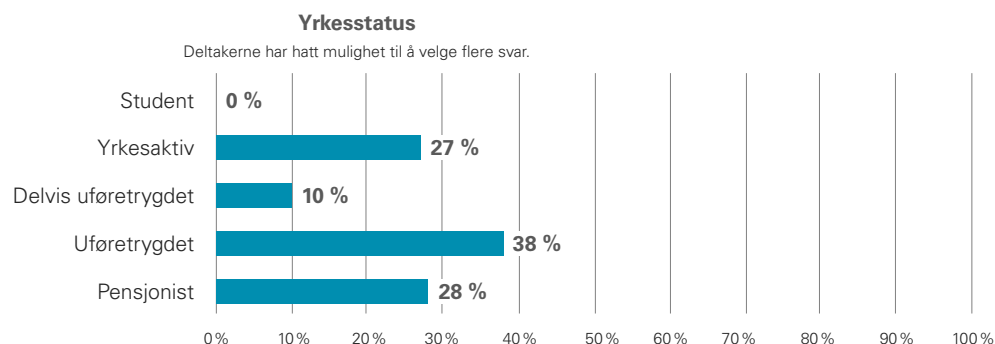


Hva innebærer det egentlig å leve med hypoparatyreoidisme?

Gjennom vår undersøkelse har vi fått innblikk i deltakernes erfaringer. Her presenterer vi resultatene – innsikter som kan gi verdifull forståelse både for deg som lever med sykdommen og for deg som ønsker å vite mer.

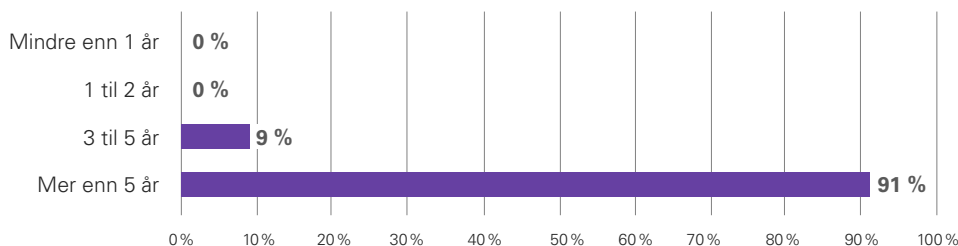
Merk: Resultatene bør tolkes med varsomhet på grunn av det lave antallet deltakere, og forstås som veiledende snarere enn endelige.

Undersøkelsen er utarbeidet på oppdrag fra legemiddelselskapet Ascendis Pharma, som arbeider for å styrke forståelsen av og behandlingen ved hypoparatyreoidisme.

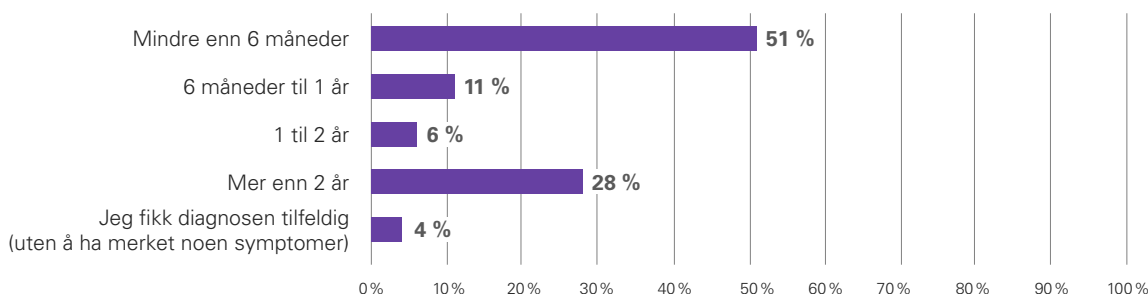
96 % av deltakerne er kvinner**Halvparten av deltakerne er 60 år eller eldre****Den største gruppen blant deltakerne er uføretrygdete**

9 av 10 har levd med hypopara i mer enn 5 år

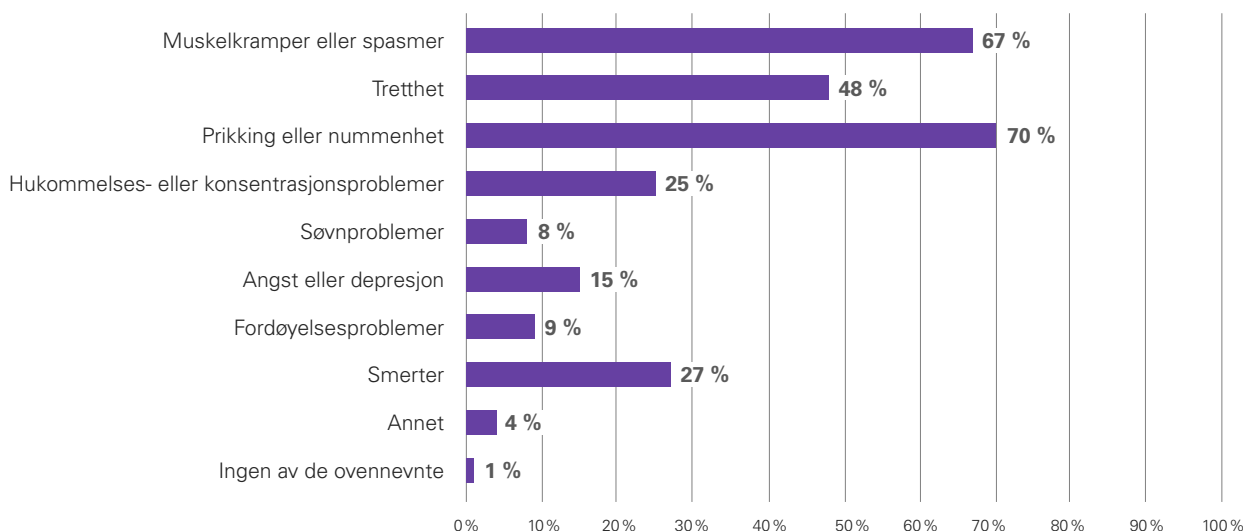
Hvor lenge har du hatt diagnosen hypoparatyreoidisme?

**51 % fikk diagnosen mindre enn 6 måneder etter at symptomene først oppstod**

Hvor lang tid tok det før du fikk diagnosen etter at symptomene dine først oppstod?

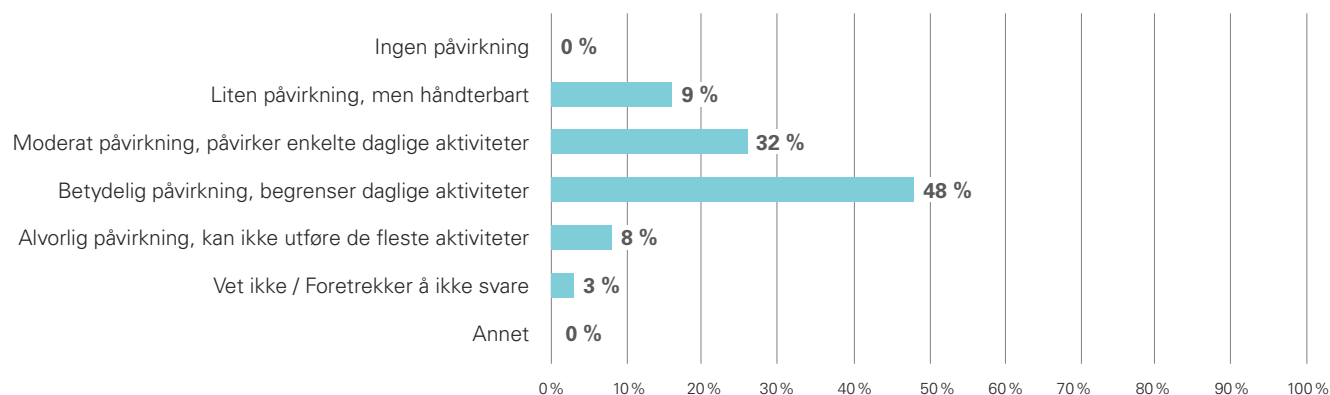
**Flertallet opplevde prikking eller nummenhet og muskelkramper eller spasmer før diagnosen**

Hvilke symptomer opplevde du oftest før du fikk stilt diagnosen?



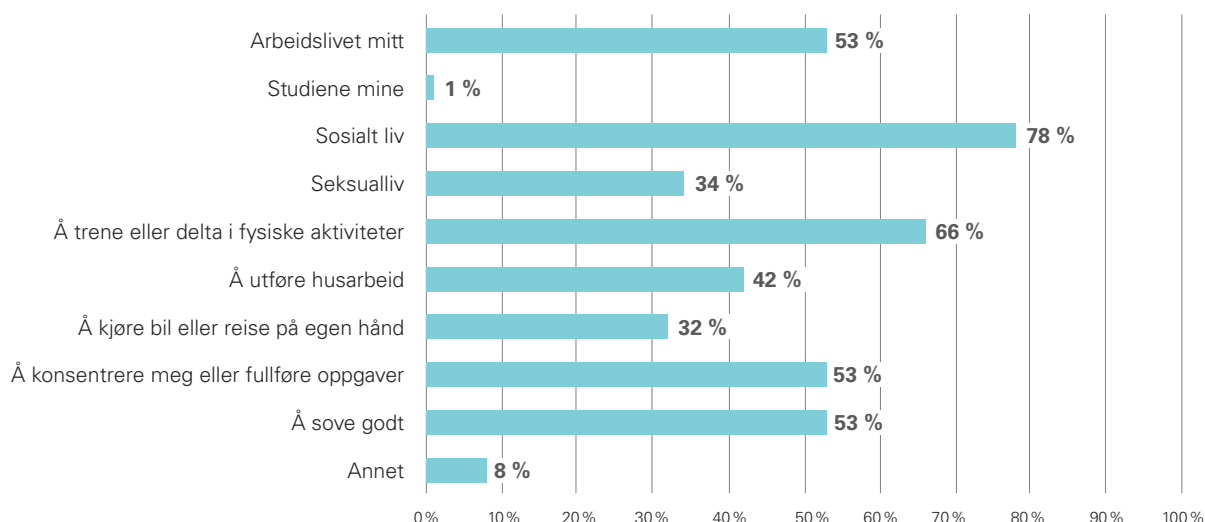
For over halvparten av deltakerne påvirker symptomene de daglige aktivitetene betydelig eller alvorlig

Påvirker dine symptomer ditt daglige liv?



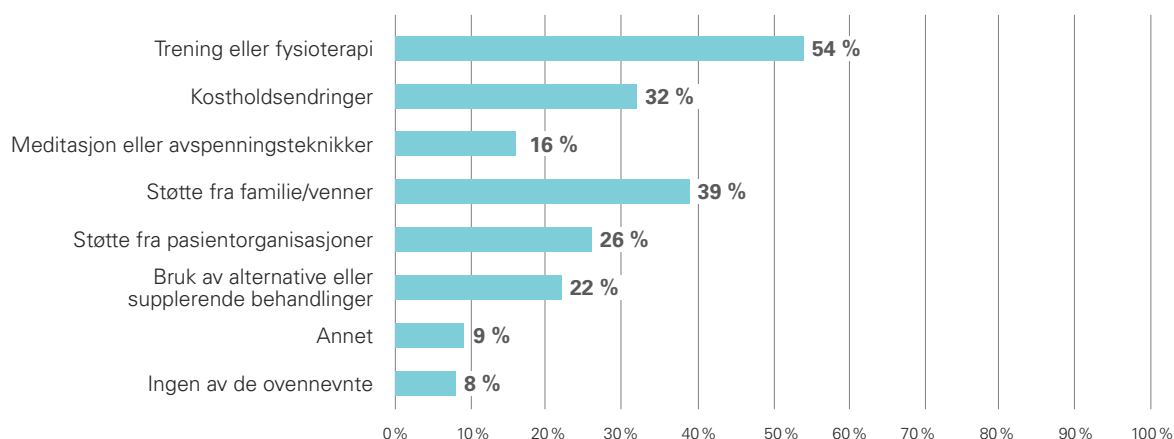
Symptomene begrenser særlig det sosiale livet og den fysiske aktiviteten

Hvilke deler av hverdagen din påvirkes negativt av symptomene dine?



De fleste bruker trening eller fysioterapi som strategi for å håndtere tilstanden

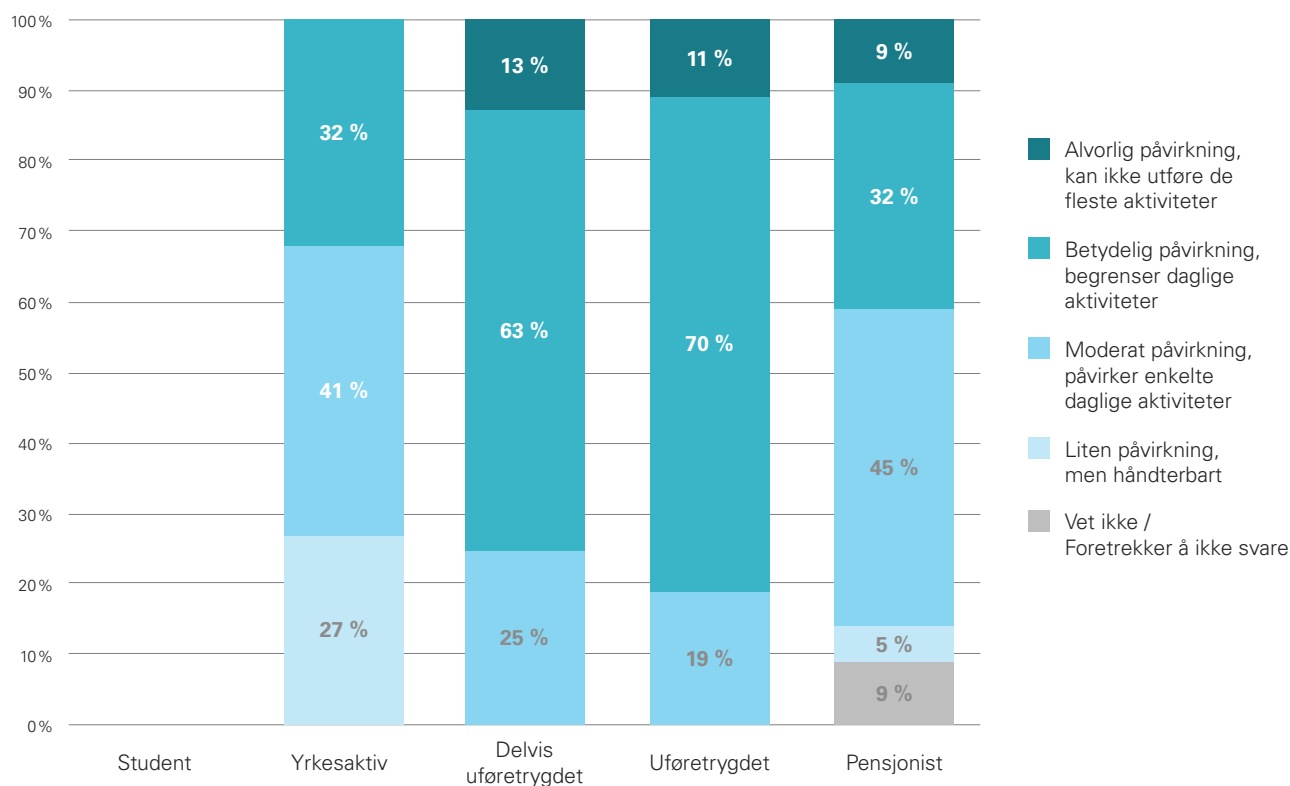
Hvilke strategier bruker du oftest for å håndtere tilstanden din?



Uføretrygdede – både delvis og fullt uføre – er dem som er mest påvirket

Påvirker dine symptomer ditt daglige liv? (Fordelt etter arbeidsstatus)

Prosentene summerer seg ikke til 100 % på grunn av avrunding.

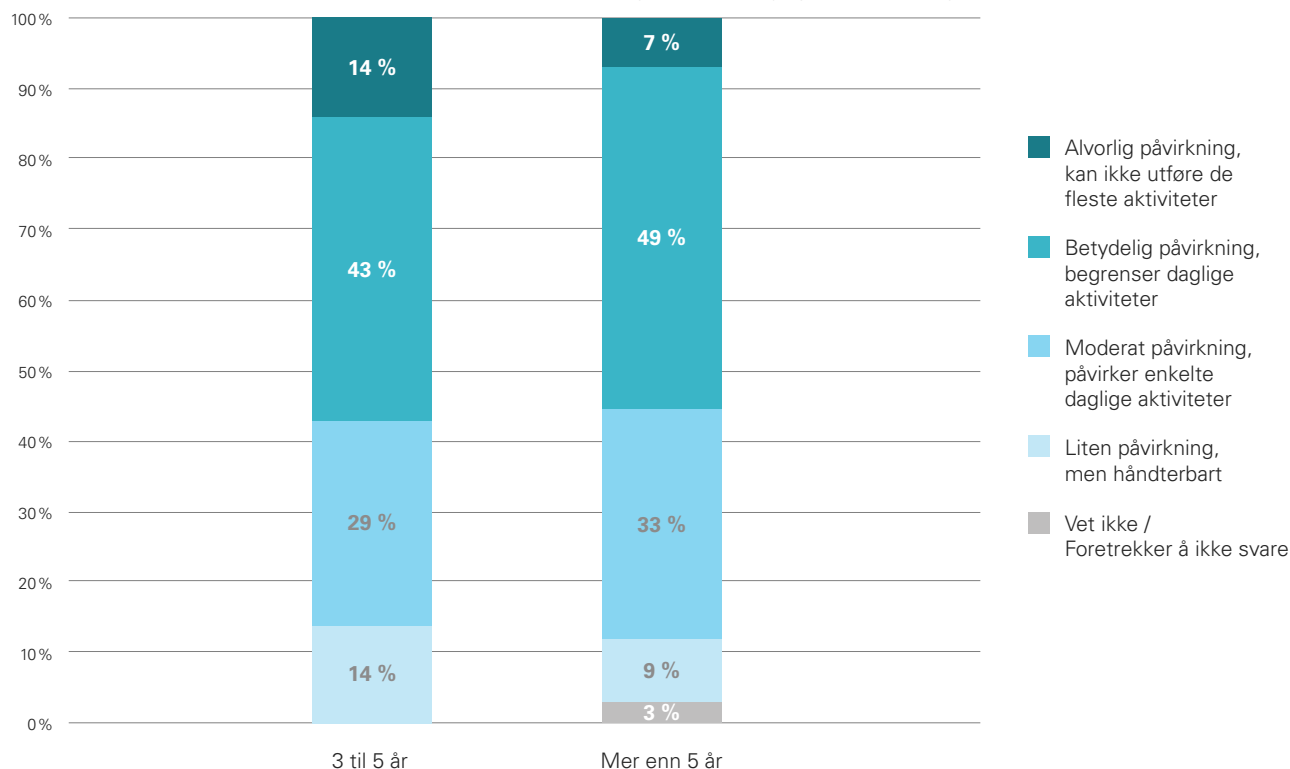


I de fleste tilfeller påvirker symptomene hverdagen uavhengig av hvor lang tid som har gått siden diagnosen

Påvirker symptomene dine hverdagen din?

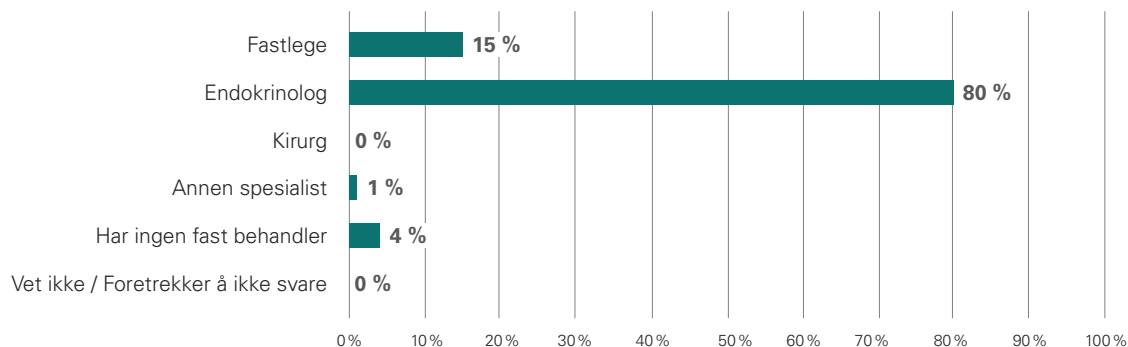
(Fordelt etter hvor lenge du har hatt diagnosen hypoparatyreoidisme)

Prosentene summerer seg ikke til 100 % på grunn av avrunding.



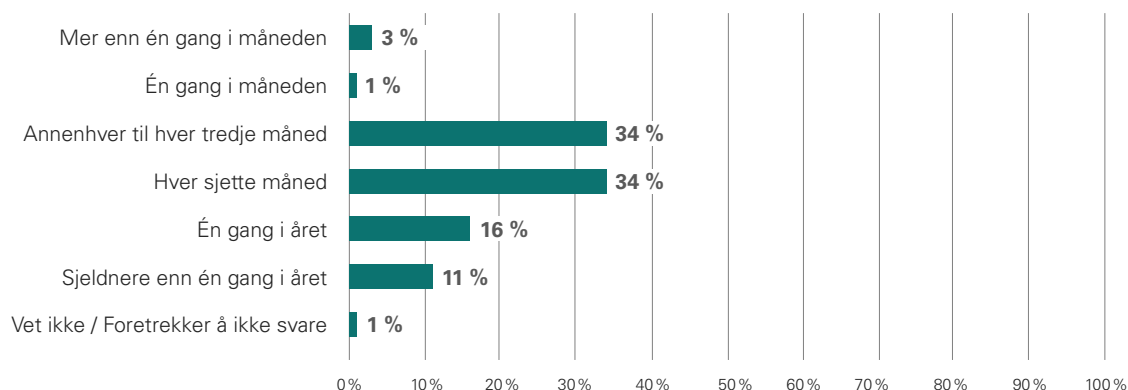
Mer enn 3 av 4 har en endokrinolog som sin primære behandlingsansvarlige

Hvem er din primære behandler i oppfølgingen av tilstanden din?



Nesten 90 % har kontakt med sin primære behandler minst én gang i året

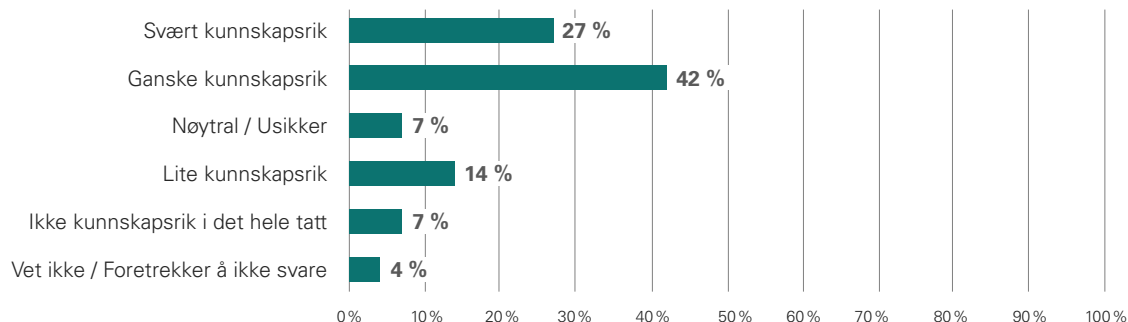
Hvor ofte snakker du med din primære behandler om diagnosen din?



Nær 70 % mener at behandlerne har mye eller en del kunnskap og forståelse av tilstanden

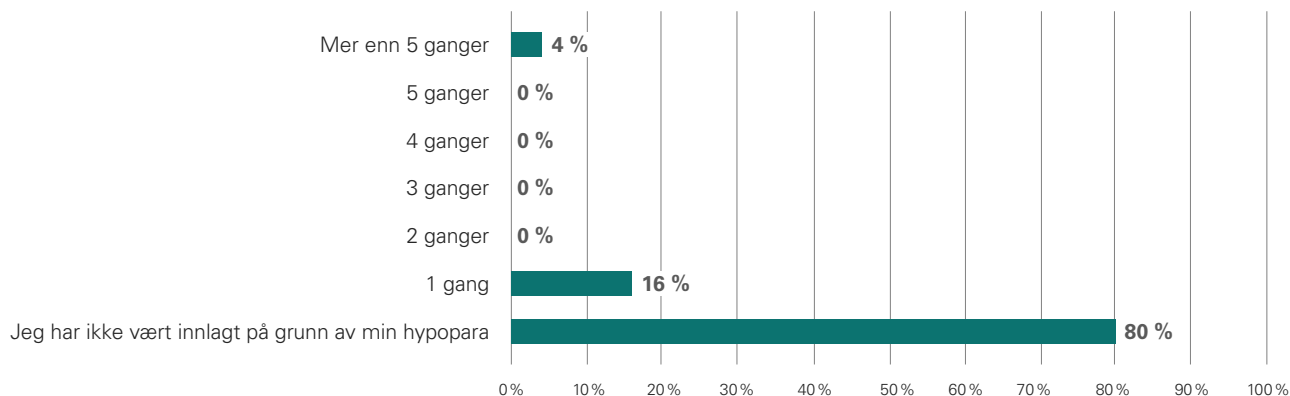
Synes du at behandleren din har god kunnskap og forståelse for tilstanden din?

Prosentene summerer seg ikke til 100 % på grunn av avrunding.



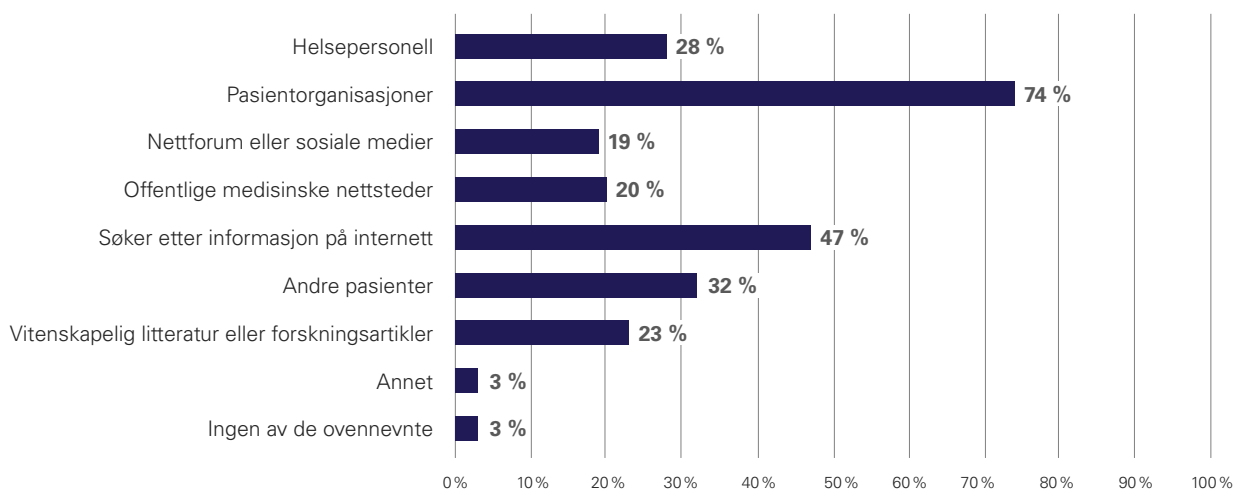
20 % har vært innlagt på sykehus på grunn av sykdommen det siste året

Hvor mange ganger har du vært innlagt på grunn av din hypopara i løpet av det siste året?



Pasientorganisasjoner er den mest brukte informasjonskilden

Hvor får du hovedsakelig informasjon om tilstanden din og behandlingen din?



Pasienter etterspør særlig mer informasjon om sykdommens langtidskonsekvenser

Hvilken type ekstra støtte eller informasjon ville vært mest nyttig for deg?

