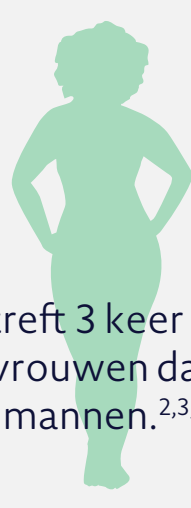


HIDRADENITIS SUPPURATIVA (HS)

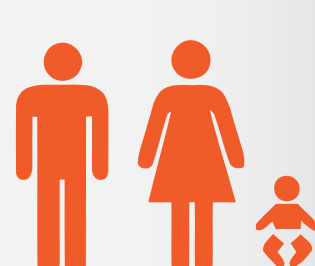
HS (of de ziekte van Verneuil) is een pijnlijke, chronische en ontstekende huidaandoening die wereldwijd miljoenen mensen treft.¹



Naar schatting lijdt 1 procent van de volwassen wereldbevolking aan HS.^{1,2}



HS treft 3 keer meer vrouwen dan mannen.^{2,3,4}

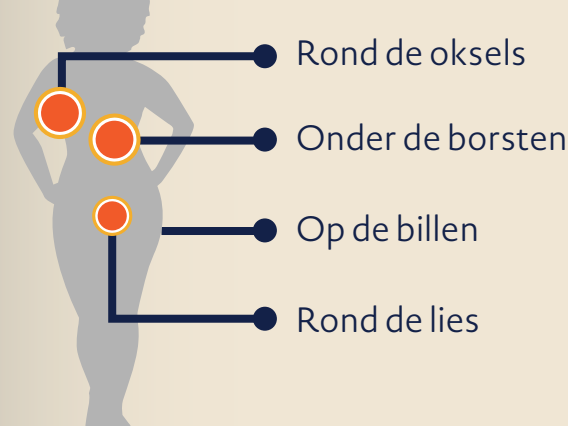


Ongeveer 30% van de patiënten heeft een familielid die ook aan de ziekte lijdt.⁵

Naar schatting heeft 0.09% van de adolescenten tussen de leeftijd van 12 en 17 jaar heeft HS.⁶

OVER HS

HS wordt gekenmerkt door terugkerende, pijnlijke abcessen en knobbeltjes die zich meestal bevinden:^{1,3}



50% van de patiënten voelen:



Jeuk



Pijn



Branderig gevoel



Opvliegers



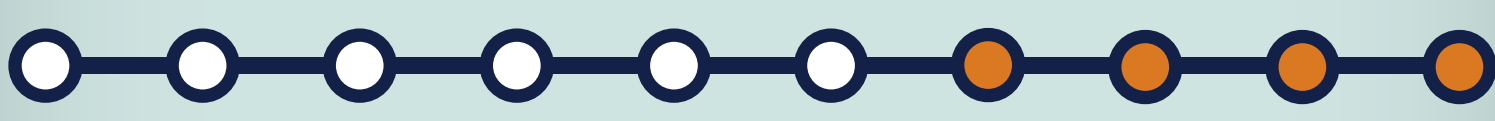
Prikkelend gevoel

Tot **2 dagen** vóór er een knobbeltje ontstaat⁷

DE WEG NAAR DIAGNOSE

HS is soms moeilijk vast te stellen, wat de correcte diagnose en behandeling sterk vertraagt.

Het kan **7** jaar duren vooraleer mensen met HS de juiste diagnose krijgen.^{8,9,10}



Sommige gevallen van HS zijn progressief en kunnen na verloop van tijd in ernst toenemen.¹

Het zo snel mogelijk vaststellen en behandelen van HS is belangrijk.¹¹

“Ik denk dat in 3 jaar 15 dokters heb gezien. Dat heeft zeker een weerslag.”

–Adriaan, lijdt aan HS*

LEVENSKWALITEIT MET HS

De ontstekende letsels die eigen zijn aan HS kunnen uiteindelijk openbarsten en een onaangename geur en pus veroorzaken, wat het ongemak voor de patiënt vergroot.^{1,12}



Pijn gerelateerd aan HS kan intens en chronisch zijn. De pijn die met HS gepaard gaat is volgens patiënten de meest significante factor die bijdraagt tot een verminderde levenskwaliteit.¹

“Ik heb altijd gas en een pleister in mijn handtas voor het geval dat ik een etterend abces krijg.”

–Neel, patiënt met HS*

DE BALLAST VAN DE ZIEKTE

PIJN

- Mensen met HS kunnen een verminderde levenskwaliteit ervaren door pijn in dagelijkse basisactiviteiten.^{1,13}

WERK

- HS kan de werkmogelijkheden beïnvloeden.¹³

“HS eist veel van je op fysiek, emotioneel en mentaal vlak. Het heeft een impact op elk aspect van mijn leven.”

– Brian, lijdt aan HS*

PSYCHOLOGISCHE EN SOCIALE IMPACT

- Mensen met HS lopen meer kans op een depressie en angst dan de rest van de bevolking.¹⁴
- Mensen met HS melden dat ze hun symptomen beschamend en afstotelijk vinden. Vaak praten ze niet over hun ziekte, zelfs niet met hun familieleden.¹³

“We kunnen walgen van onze eigen lichamen.”

–Nadia, patiënt met HS*

WIE ZORGT VOOR DEZE PATIENTEN?

Dermatologen zijn er op getraind om het verschil te herkennen tussen HS en andere huidaandoeningen.

Ondanks de geboekte vooruitgang in onderzoek, blijft HS een redelijk onbekende ziekte. Het is belangrijk voor mensen die denken dat ze HS hebben om met een dermatoloog samen te werken, met het oog op een nauwkeurige diagnose en een managementplan op het lijf van de patiënten geschreven.



PRAAT MET JE DOKTER

Sommige gevallen van HS vereisen een multidisciplinaire behandeling door dermatoloog, huisarts en chirurg.

Als je symptomen hebt van HS is het belangrijk om een open en eerlijk dialoog te hebben met je dermatoloog, om zo de best mogelijke acties te ondernemen.

Bezoek HS-online.be voor meer informatie

abbvie

- Revuz J. Hidradenitis Suppurativa. JEADV 2009; 23: 985-998.
- Nazary M, Van der Zee HH, Prens EP, Folkerts G, Boer J. Pathogenesis and pharmacotherapy of hidradenitis suppurativa. Eur J Pharmacol. 2011;672:1-8.
- C.C. Zouboulis et al. European S1 guideline for the treatment of hidradenitis suppurativa/acne inversa. JEADV. 2015;29: 619-44.
- C.C. Zouboulis et al. Hidradenitis Suppurativa/Acne Inversa: Criteria for Diagnosis, Severity Assessment, Classification and Disease Evaluation. Dermatology. 2015;231:184-190.
- Collier F, Smith RC, Morton, CA. Diagnosis and management of hidradenitis suppurativa. BMJ. 2013;346.
- Jemec G, Hidradenitis Suppurativa. N Engl J Med. 2012; 366:158-64.
- Kimball A, et al. New England Journal of Medicine 375.5; 2016: 422-34.
- Poli F, Jemec GB, Revuz J. Clinical presentation. In: Jemec GB, Revuz J, Leyden JJ, (Eds). Hidradenitis Suppurativa. Heidelberg, Germany: Springer-Verlag; 2006:11-24, / pg 22.
- Margesson LJ, Danby FW. Hidradenitis suppurativa. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol. 2014;28(7):1013-1027.
- American Academy of Dermatology. Hidradenitis suppurativa. Available at: <https://www.aad.org/public/diseases/painful-skin-joints/hidradenitis-suppurativa>. Accessed October 11, 2017.
- Esmann S, Jemec GB. Psychosocial impact of hidradenitis suppurativa: a qualitative study. Acta Dermatol-Venereologica 2011;91(3):328-332.
- Shavit E, Dreier J, Freud T, Halevy S, Vinker S, Cohen AD. Psychiatric comorbidities in 3207 patients with hidradenitis suppurativa. JEADV. 2014:1-5.

*De patiënten die worden geciteerd in de infographic zijn fictief

AbbVie SA/NV - BEGEN180265 - mei 2018