

Was ist Neurofibromatose?

Neurofibromatose Typ 1 und Typ 2 sind zwei ganz verschiedene Krankheiten. In beiden Fällen kann man davon ausgehen, dass die NF zu 50% vererbt oder zu 50% als Ersterkrankung auftritt. Auch eine Heilung beider Fälle ist bis heute nicht möglich. Bei NF wachsen gutartige Tumore auf dem gesamten Nervensystem. Dort, wo die Tumoren wenig Platz zum Wachsen haben, drücken sie auf die Nerven und verursachen Ausfälle.

NF1 Betroffene haben oft Hauttumore, die auch liebevoll Klingelknöpfe genannt werden. Behandelt werden diese entweder mit Lasertherapie oder operativ. NF1 kann bei Kindern zu Lernschwäche führen.

NF2 Betroffene haben das Problem, dass sich die Tumore mehr an den innen liegenden Nervenbahnen ansammeln, weniger unter der Haut. Besonders beide Hörnerven, die Wirbelsäule sowie die Gliedmaßen sind hier betroffen. NF2 Betroffene können erblinden, wenn der Tumor zu spät erkannt wird. Bei NF bedarf es deshalb einer guten, jährlichen Untersuchung.

Der Austausch mit Gleichgesinnten ist förderlich und tut gut. Unsere Selbsthilfegruppe gibt Auskunft über die neuesten Forschungsdaten, verteilt Infomaterial über NF1 und NF2, kennt Ärzte die geholfen haben und trifft sich regelmäßig.

Kontakt / Versendung von Infomaterial NF1 und NF2

NF Vorarlberg

Uwe Zufelde (NF2 ertaubt)
Rheinstrasse 30
6900 Bregenz
Fax
05574/700-16
18-20 Uhr auch Telefon
nf-v@aon.at
www.nf-austria.at

Österreichweit

www.neurofibromatose.at



LEBENSRAUM BREGENZ
Drehscheibe im Sozial- und Gesundheitsbereich
Sozialzentrum Mariahilf, Haus II
Clemens-Holzmeister-Gasse 2
6900 Bregenz

T 05574/52700
Fax 05574/52700-4
elisabeth.metzler@lebensraum-bregenz.at www.lebensraum-bregenz.at



**Neurofibromatose
SHG Vorarlberg**

**Gesprächsrunde mit
Betroffenen
und Angehörigen**

Neurofibromatose Typ 1

Neurofibromatose Typ 1
(> periphere Form<)
wird verursacht durch
Genveränderungen auf Chromosom
17 und weist mindestens zwei der
folgenden Merkmale auf:

- ❖ Neurofibrome (auch plexiform)
- ❖ Café-au-lait Flecken
(mindestens sechs)
- ❖ Skoliosen
(Wirbelsäulenverkrümmung)
- ❖ Optikusgliome (Tumoren des
Sehnervs)
- ❖ Irisknötchen
(Pigmentanreicherungen auf
der Regenbogenhaut des
Auges)
- ❖ Lern-, Leistungs- und
Verhaltensstörungen

**Neurofibromatose
Selbsthilfegruppe
Vorarlberg**

**Treffen 2008/ 2009:
jeden 1. Samstag der Monate
März / Juni / September / Dezember
14 – 16 Uhr**

Sozialzentrum Mariahilf,
Haus II

Clemens-Holzmeister-Gasse 2

Busverbindung ab Bahnhof
Stadtbus (blau) Linie 3 Richtung
Achsiedlung, Abfahrt 13:33h
Ausstieg: 4. Halt Mariahilf
Fußweg zum Haus II (gegenüber
Mariahilfkirche) ca 5 min.

Neurofibromatose Typ 2

Neurofibromatose Typ 2
(>zentrale Form<)
wird verursacht durch
Genveränderungen auf Chromosom
22 und weist folgende Merkmale auf:

- ❖ Akustikusneurinome
(Tumoren am Hörnerv)
- ❖ Schwannome auf der Haut
- ❖ Tumoren des Hirns und im
Bereich der Wirbelsäule
- ❖ Linsentrübung (des Auges)
- ❖ Tumorbild im Bereich der
Wirbelsäule