

Huntingtons sygdom

Huntingtons sygdom (Huntingtons chorea; chorea Huntington) er en arvelig neurodegenerativ sygdom, der medfører neurologiske og psykiske symptomer – inklusive demens.

Sygdommen er opkaldt efter den amerikanske praktiserende læge, George S. Huntington (1850-1916), der i 1872 beskrev sygdommen i en familie, som han havde fulgt gennem flere generationer.

Chorea er det græske ord for 'dans' eller 'kordans' og refererer til de ufrivillige, kastende og vridende bevægelser, som de fleste patienter udvikler. Fænomenet kaldtes tidligere sanktvejtsdans og ses også ved andre sygdomme.

Demens udvikles efterhånden hos flertallet af de patienter, der får sygdommen i en ung alder (før ca. 60-årsalderen). Hvis sygdommen debuterer sent, er forløbet ofte mere godartet, og der indtræder kun demens i lettere grad.

Læs mere om Huntingtons sygdom

[Forekomst og arvelighed af Huntingtons sygdom](#)

[Symptomer og behandling af Huntingtons sygdom](#)

Paulson OB, Gjerris F, Sørensen PS, Waldemar G, Sørensen JCH, Sellebjerg F. Klinisk neurologi og neurokirurgi. 7 ed. København: FADL's Forlag; 2020

[FADL's Forlag](#)

McColgan P, Tabrizi SJ. Huntington's disease: a clinical review. Eur J Neurol. 2018;25(1):24-34

[PubMed](#)

Ghosh R, Tabrizi SJ. Clinical Features of Huntington's Disease. Adv Exp Med Biol. 2018;1049:1-28

[PubMed](#)

Landsforeningen Huntingtons Sygdom

[Gå til Landsforeningen Huntingtons Sygdom her](#)

Senest opdateret: 13. august 2020