



atypical Hemolytic Uremic Syndrome

Supporting patients and families
living with aHUS

Who we are:

aHUS Canada is a not-for-profit organization founded in November 2012. The organization's mission is to support patients and families living with atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS).

aHUS is a very rare and life-threatening genetic condition. In those living with aHUS, part of the immune system (known as the complement system) is uncontrolled. As a result, the immune system is always active, attacking the body's cells.

This can lead to serious problems such as blood vessel damage, abnormal blood clotting, and damage to major organs, including the kidneys, brain and heart.

What we do:

In addition to providing support to patients and caregivers, aHUS Canada strives to:

- connect those affected by the condition to establish a Canadian aHUS community
- build public awareness and understanding of this very rare and potentially fatal disease
- advocate for the best possible care and treatment for patients

Join us!

To join our organization,
please contact us at
info@ahuscanada.org.



For more information, please visit our website
www.ahuscanada.org



Syndrome Hémolytique et Urémique atypique

Nous supportons les patients et les familles vivant avec le SHUa

Qui sommes-nous ?

SHUa Canada est un organisme sans but lucratif créé en novembre 2012. L'organisme s'est donné comme mission de soutenir les patients et les familles aux prises avec le syndrome hémolytique et urémique atypique (SHUa).

Le SHUa est une maladie génétique très rare qui met en danger la vie des personnes qui en sont atteintes. Chez les personnes atteintes du SHUa, une partie du système immunitaire (appelée système du complément) subit une perte de contrôle. En conséquence, le système immunitaire fonctionne sans arrêt et s'attaque aux cellules de l'organisme. Cela peut entraîner de graves problèmes, tels qu'une coagulation anormale du sang et la formation de lésions au niveau des vaisseaux sanguins et des principaux organes, y compris les reins, le cerveau et le cœur.

Que faisons-nous ?

En plus d'offrir du soutien aux patients et aux soignants, SHUa Canada s'efforce de :

- réunir les personnes touchées par la maladie dans le but de former une communauté canadienne axée sur la lutte contre le SHUa
- sensibiliser et d'informer le public à l'égard de cette maladie très rare et potentiellement mortelle
- promouvoir les meilleurs soins et traitements possibles aux patients

Joignez-vous à nous :

Pour vous joindre à nous, veuillez contacter info@shuacanada.org.



Pour obtenir de plus amples renseignements, veuillez visiter notre site Web à l'adresse

www.shuacanada.org