



### À PROPOS DE LA FK

- La fibrose kystique touche différents organes, mais surtout l'appareil digestif et les poumons. Le degré d'effets de la FK sur l'organisme diffère d'une personne à une autre.
- Toutefois, la persistance de la maladie et l'infection chronique dans les poumons, qui occasionnent leur destruction et une perte de la fonction pulmonaire, entraînent finalement la mort chez la majorité des personnes atteintes de fibrose kystique.
- **Les complications typiques associées à la fibrose kystique sont :**
  - Difficulté à digérer les matières grasses et les protéines
  - Malnutrition et carences vitaminiques en raison de l'incapacité à absorber les nutriments
  - Déclin progressif de la fonction pulmonaire engendré par des infections chroniques et une inflammation aberrante
  - Diabète associé à la FK
  - Infections des sinus

### LES CAUSES DE LA FK

La fibrose kystique est une maladie génétique qui survient lorsqu'un enfant hérite de deux gènes anormaux, soit un de chaque parent. Au Canada, environ une personne sur 25 est porteuse d'une version défectueuse du gène responsable de la fibrose kystique. Les porteurs ne sont pas atteints et ne présentent aucun symptôme de la maladie.

La fibrose kystique (FK) est la maladie mortelle la plus répandue chez les enfants et les jeunes adultes canadiens.

Il n'existe aucun traitement curatif.



**4513 Canadiens atteints de fibrose kystique**



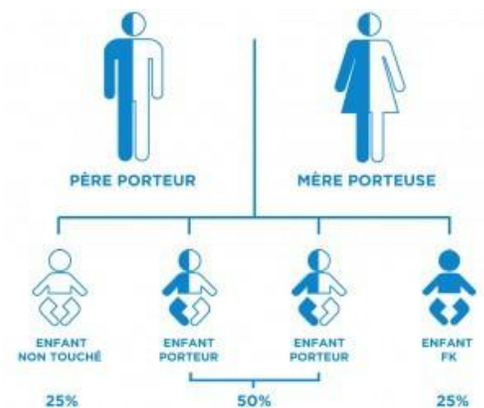
**35 % Enfants**



**65 % Adultes**



**L'âge médian de survie est estimé à 62 ans**



Pour en savoir plus, visitez : <https://fibrosekystique.ca/la-fibrose-kystique>

Les informations ci-dessus sont créditées aux points saillants du Registre canadien sur la FK de 2023