



Kids met FAP of Lynch Syndroom

Sommige kinderen met FAP of Lynch Syndroom voelen zich triest of zijn wel eens bang of boos. Het zijn aandoeningen die je meestal erft van vader of moeder. Je hebt even veel kans om dit over te erven als om dit niet te erven. Het kan dus gebeuren dat jij de aandoening geërfd hebt en je zus of broer niet.

Omdat het twee zeldzame ziekten zijn, is het voor andere mensen niet altijd eenvoudig te begrijpen wat het probleem is. Een gesprek kan altijd deugd doen. Als je in de klas wil spreken kunnen je ouders of je leerkracht hierbij helpen en mee zoeken hoe je dit best aanpakt. Je kan bij FAPA brochures krijgen die je in de school kan geven.

Vraag toegang tot onze jongerengroep en tot de community op www.belgianfapa.be



FAP

De meeste jongeren krijgen een FAP-diagnose op de leeftijd van 10-12 jaar. Het is de leeftijd waarop poliepen in de dikke darm verschijnen. Zo'n poliep ziet er meestal uit als een paddenstoel maar soms zijn ze zo plat als een schijf.

Vanaf dan is een jaarlijks onderzoek bij een darmspecialist nodig om te zien hoe de poliepen evolueren. Tijdens dit onderzoek zal je licht verdoofd worden.

Rond de leeftijd van 18 jaar zal je dan een preventieve operatie ondergaan waarbij de darm die aangetast is, zal verwijderd worden.

De dokter in het ziekenhuis zal je jaarlijks willen zien voor een onderzoek, maar daar hoef je je geen zorgen rond te maken.

Voor jongeren met FAP of Lynch

Misschien heb je juist veel vragen of misschien wil je even helemaal niets met de ziekte te maken hebben. Dat is allemaal prima. Weet dat je met deze gevoelens niet alleen staat.

Voor jongeren is er een groep waar je in contact kan komen met anderen die gelijkaardige ervaringen hebben als jij. De groep wordt gemodereerd door iemand jouw leeftijd. Het is een gesloten groep, dus je privacy is verzekerd. Wil je toetreden, stuur dan snel een mailtje naar info@belgianfapa.be.