



**TOPUK KANINDAN
ALINAN ÖRNEK İLE
BİR ÇOK HASTALIK
TESPİT EDİLEBİLİR.**

Eğer bebek, erken teşhis edilmez ya da edilse bile diyet ve tıbbi mama tedavisine başlanmaz ya da düzenli devam ettirilmez ise, kalıcı beyin hasarı oluşur ve sonunda zihinsel engelli olur.



Ülkemizde kayıtlı kayıtsız yaklaşık 15 bin PKU'lu birey vardır. Yıllık insidansı 1/6228 ile PKU, "Nadir Hastalık" kategorisindedir.

PKU tanısını alan bebek, karaciğerindeki enzim eksikliği nedeni ile, yaşam boyu özel düşük proteinli gıdalardan oluşan bir diyet ve tıbbi mama (suni protein) tedavisi ile hayatını sağlıklı bir şekilde idame ettirebilir.



Düşük Proteinli diyet ve ürünleri ve tıbbi mama tedavisi hayat boyu sürmelidir.

İleriki yaşlarda bile diyet tedavisinde bir aksama olursa, sinir sistemi ve beyin kalıcı hasar görür.



Özel Diyetimize Saygı Duyun!!!



2005 yılından bu yana PKU lu çocukların sosyal yaşamı için gönüllü olarak emek harcayan, bu alanda onlarca proje, girişim ve eğitim çalışmaları ile, olimpiyatlardan bakanlıklara kadar ödüller almış toplumda fark yaratmaya çalışan gerçek bir aile derneği.

Koşulsuz destekçi ve gönüllülerimize, proje ortaklarımıza teşekkürler.



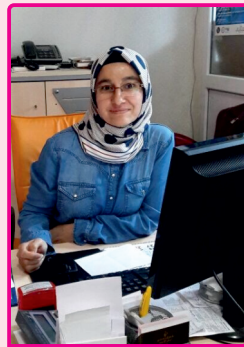
PKU (Fenilketonüri) ve Aile Dernekleri için bize ulaşabilirsiniz.

PKUTURKEY

www.pkuaile.com

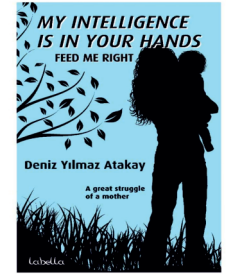
PKU Türkiye

PKU TURKEY



My intelligence is in your hands

Feed me right / Deniz Atakay



The story of Deniz Atakay and her daughter Lal against PKU disease without losing the joy of life....

"This book talks about Deniz Atakay's extraordinary story in detail. Read it and learn what a mother and a housewife can accomplish by herself."

Doğan Satmış / Habertürk Vice Editor-in-Chief



"I believe that this book will be beneficial for not only PKU patients but for all the patients, families of the patients and even for the employees in healthcare."

Prof. Dr. İmran Özalp / Metvak Chairman



London 2012

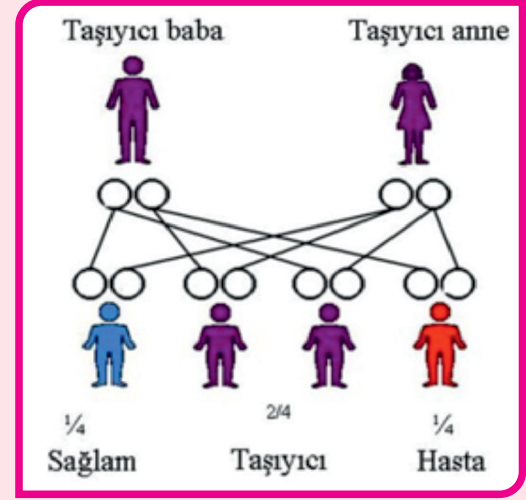


Dp Otel



Belgesel Film

Fenilketonüri (PKU) hem anne hem de babadan genler yoluyla geçerek ortaya çıkan kalıtsal bir aminoasit metabolizma hastalığıdır. Bu hastalık, karaciğerdeki bir enzimin (hidroksilaz) eksik çalışması ya da çalışmamasından kaynaklanır.



Ülkemizde her 20 -25 kişiden biri bu hastalığı taşımaktadır. Bu sebeple Türkiye, fenilketonüri hastalığının görülme sıklığı ve sahip olduğu hasta popülasyonu açısından dünyada 1. sırada yer alır.



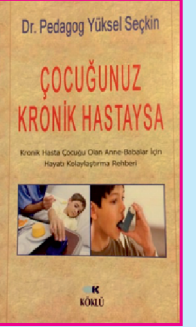
Tiyatro Oyunumuz.



Prof. Dr. İmran ÖZALP Sevgili PKU Annemize Teşekkür Ederiz.



Dr. Pedagog Yüksel SEÇKİN eşliğinde Aile Eğitim Çalışmaları



Farklı Yaş Gruplarında PKU Kampları

