



Autoimmune
Hepatitis
Association

Educación y apoyo para pacientes con hepatitis autoinmune

Conozca más: www.aihep.org

Únase a la AIHA: www.aihep.org/takeaction

Contáctenos: info@aihep.org

Quiénes somos

La Asociación para la Hepatitis Autoinmune (AIHA) brinda educación, ofrece apoyo y avanza la investigación. Las iniciativas fundamentales de la AIHA incluyen:

- Conferencias anuales para pacientes
- Grupos de respaldo virtuales
- *AIH Connect*, nuestro registro de pacientes para promover nuevas investigaciones
- Videos y webinaros educativos

¿Qué es la hepatitis autoinmune?

La hepatitis autoinmune (AIH) es una enfermedad crónica que ocurre cuando los sistemas inmunes de los pacientes atacan las células hepáticas normales al confundirlas con agentes ajenos como virus o bacterias.

Aunque la causa precisa de la AIH se desconoce, los científicos creen que una combinación de factores genéticos y ambientales causan la AIH.

No hay cura para la AIH, pero la enfermedad puede ser controlada por medio de medicinas. No es contagiosa.



La vida con hepatitis autoinmune

Con tratamiento, la mayoría de los pacientes no necesitan trasplantes de hígado, y pueden tener una expectativa de vida normal. Los pacientes pueden experimentar una variedad de síntomas. Los pacientes con AIH en su mayoría son tratados exitosamente con esteroides e inmunosupresores de largo plazo.

Acceda a nuestro kit de herramientas para Pacientes Nuevos



**Afronte la AIH.
Afrontémosla juntos.**

La Asociación para la Hepatitis Autoinmune (AIHA) es una organización sin fines de lucro tipo 501(c)(3). Las contribuciones hechas a la AIHA avanzarán nuestra misión de brindar educación y respaldo y promover la investigación. Las donaciones son deducibles de los impuestos tal como lo permite la ley y pueden hacerse visitando www.aihep.org/donate.



El registro de pacientes de la AIHA

La AIHA está dedicada a avanzar la investigación que lleva a nuevos y mejores tratamientos contra la hepatitis autoinmune. Estamos inscribiendo a pacientes en AIH Connect, nuestro registro de pacientes, para que los científicos puedan aprender más acerca de esta enfermedad poco común y cómo afecta a los pacientes. Es fácil comenzar, y usted puede unirse al registro desde su hogar. Para participar, envíe un correo electrónico a registry@aihep.org.