

## UNCOVERING RARE OBESITY®



Si cree que hay algo más detrás de su obesidad y hambre, hable con su médico para averiguar el porqué

Uncovering Rare Obesity es un programa patrocinado por Rhythm Pharmaceuticals para ayudar a identificar enfermedades genéticas raras relacionadas con la obesidad. Las personas elegibles pueden realizarse una prueba genética y tener 2 sesiones de asesoramiento genético (una antes y otra después de la prueba) sin costo alguno. Los participantes son responsables de la visita al médico, la obtención de muestras y otros costos.

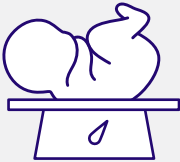
Descubra cómo el programa **Uncovering Rare Obesity** puede ayudarlo a buscar respuestas.

# ¿Sospecha que hay algo más detrás de su obesidad que su dieta o estilo de vida?

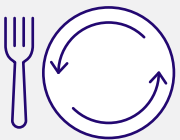
---

Algunas formas de obesidad son causadas por variantes o cambios en sus genes. Los genes son el manual de instrucciones de su cuerpo. Determinan cómo crece, se desarrolla y funciona su cuerpo.

Los cambios en los genes pueden causar ciertas enfermedades, como enfermedades genéticas raras relacionadas con la obesidad. En estas afecciones, una parte clave del cerebro responsable del control del hambre no funciona correctamente e impide que el cerebro le diga al cuerpo que el estómago está lleno. Sin esta importante señal, el hambre se queda atascada en la posición de “encendido”, lo que provoca:



obesidad grave que comienza en una etapa temprana de la vida (conocida como obesidad de inicio temprano)



sensación de hambre intensa que puede no desaparecer nunca (conocida como hiperfagia)

Estos son los síntomas característicos de las enfermedades genéticas raras relacionadas con la obesidad. **Si esto le suena familiar, las pruebas genéticas pueden proporcionarles información útil a usted y a su médico.**

## SU PRIVACIDAD ES NUESTRA PRIORIDAD

---

Como parte del programa de pruebas, su información anonimizada (en la que se elimina la información personal) se compartirá con Rhythm para llevar a cabo el programa y avanzar en los esfuerzos de investigación.

También puede optar por compartir su información médica identificable con Rhythm a fin de ayudar a facilitar el intercambio de información con usted sobre su elegibilidad para ensayos clínicos u otra información sobre educación acerca de la enfermedad.



**JOAN Y SU  
HIJO TYSEN,**  
que vive con  
una enfermedad  
genética rara  
relacionada con  
la obesidad

**Al aceptar participar en este programa de pruebas genéticas, está ayudando a apoyar los esfuerzos de investigación ahora y en el futuro.**

# PRUEBA GENÉTICA: UN PASO IMPORTANTE

---

El programa Uncovering Rare Obesity ofrece una prueba genética gratuita que puede proporcionar información importante a su médico.

Esta información puede ayudar a informar sobre lo siguiente:

- Posible elegibilidad para estudios clínicos
- Opciones adecuadas de tratamiento y atención de la enfermedad
- Un posible diagnóstico

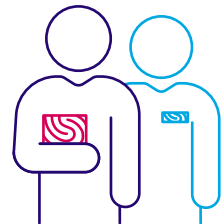
La prueba la realiza PreventionGenetics, un laboratorio clínico. Se enviará un informe genético con los resultados de su prueba directamente a su médico en unas 3 semanas.

Para obtener más información sobre este programa, visite **[UncoveringRareObesity.com](https://www.uncoveringrareobesity.com)**.

## APOYO DURANTE TODO EL PROCESO

---

El programa Uncovering Rare Obesity incluye 2 sesiones de asesoramiento genético con un asesor genético licenciado que puede responder a sus preguntas antes de realizar la prueba y revisar sus resultados después de esta. Se encuentra disponible un servicio de interpretación en varios idiomas.



Programa una cita con un asesor genético:



**[Support@metisgenetics.com](mailto:Support@metisgenetics.com)**



**1-844-463-8474**

# ENTENDER LA ELEGIBILIDAD

---

Un profesional de atención médica debe solicitar la prueba. Para ser elegible, usted debe vivir en los Estados Unidos y sus territorios, Y tener:

**$\leq 18$**

años de edad

un percentil de IMC

**$\geq 97^{\text{th}}$**

**$\geq 19$**

años de edad

un percentil de IMC

**$\geq 40$**

y antecedentes de obesidad infantil

0



ser familiar directo de pacientes seleccionados, que se realizaron la prueba previamente



presentar síntomas clínicos que sugieran síndrome de Bardet-Biedl, ya que la prueba puede ayudar a proporcionar datos adicionales para respaldar el diagnóstico

“La prueba fue un simple hisopado. Si bien fue difícil recibir el diagnóstico, fue un alivio tener al menos una respuesta y saber que no estábamos imaginando esto y que no estábamos haciendo nada mal”.

**KAREN**, Madre de un participante del programa Uncovering Rare Obesity

# Cambiar la forma en que nuestro mundo entiende la obesidad

LEAD for Rare Obesity es un recurso creado y patrocinado por Rhythm Pharmaceuticals para escuchar, empoderar, defender e impulsar el cambio para las personas afectadas por enfermedades genéticas raras relacionadas con la obesidad.

Únase a nuestra comunidad para recibir materiales educativos y recursos.



[RareObesitySignup.com](https://RareObesitySignup.com)

[facebook.com/LEADforRareObesity](https://facebook.com/LEADforRareObesity)

Rhythm<sup>®</sup>  
PHARMACEUTICALS