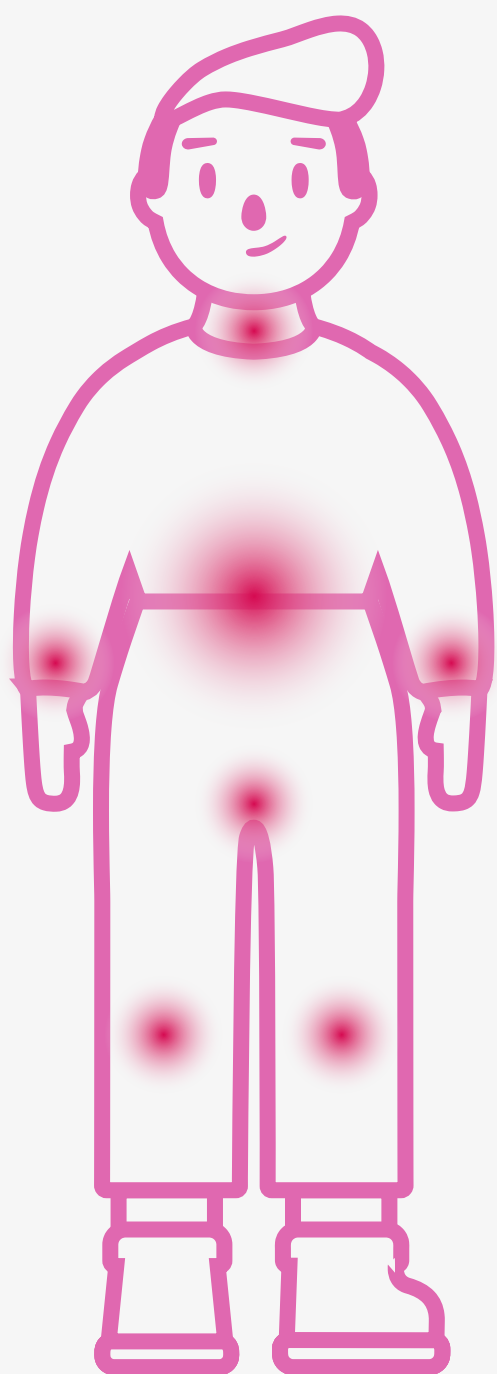


При підозрі на спадковий
ангіоневротичний набряк



Варіанти перебігу спадкового ангіоневротичного набряку

дізнайтеся більше

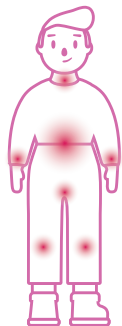


VV-MEDMAT-95520

САМОЛІКУВАННЯ МОЖЕ БУТИ
ШКІДЛИВИМ ДЛЯ ВАШОГО ЗДОРОВ'Я



При підозрі на спадковий ангіоневротичний набряк



Варіанти перебігу спадкового ангіоневротичного набряку

Спадковий ангіоневротичний набряк (САН) є генетичним захворюванням, спричиненим мутацією гена, що кодує інгібітор, який, у свою чергу, пригнічує спеціальний фермент естерази C1. Не зважаючи на те, що захворювання рідкісне, воно може зустрічатися. Для прикладу, в звичайному українському обласному центрі з населенням близько 300 тис. людей може проживати 6 пацієнтів із САН.³

Існує три основні типи перебігу САН, які позначають таким чином: тип I, тип II і тип III. Перший тип характеризується дефіцитом даного інгібітора естерази. Під цей тип підпадає більшість випадків захворювання на САН.

САН другого типу діагностується тоді, коли концентрація інгібітора є нормальною або високою, але функціональність його нижча за нормальні показники. Існує ще один тип САН, відомий як САН

третього типу, який є спадковим ангіоневротичним набряком із нормальною активністю інгібітора. Симптоми та прояви САН відрізняються у різних пацієнтів, але найчастіше проявляються неалергічним набряком без свербіння та іноді – болем у животі. У маленьких дітей захворювання зазвичай має безсимптомний перебіг. Люди, які страждають на САН, як правило, мають перші помітні ознаки захворювання у віці близько 20 років. Симптоми можуть виникнути через багато різних чинників, наприклад, стрес, інфекції або травми.

В усіх варіантах перебігу САН доцільною може бути короткострокова та довготривала профілактика. Наявна в Україні невідкладна допомога при нападі САН може передбачати застосування свіжозамороженої плазми крові або препаратів на основі плазми крові.

САМОЛІКУВАННЯ МОЖЕ БУТИ
ШКІДЛИВИМ ДЛЯ ВАШОГО ЗДОРОВ'Я

Літературне джерело: 1. Busse PJ, et al. J Allergy Clin Immunol Pract. 2021;9(1):132-150.e3. 2. Стандарти медичної допомоги «Спадковий ангіоневротичний набряк» 2023;ГС 2023-159. 3. Bugum, et al. "The hereditary angioedema burden of illness study in Europe (HAE-BOIS-Europe): background and methodology." BMC dermatology vol. 12 4. 26 Apr. 2012

Пацієнтів із САН та їхніх родичів об'єднує ГО «Українська асоціація пацієнтів на спадковий ангіоневротичний набряк» (<https://ua.haei.org>).

Ця інформація доступна широкому загалу лише в ознайомлювальних цілях; вона не повинна використовуватися для діагностики або лікування захворювання. Вона не призначена для заміни консультації лікаря. Будь-ласка, зверніться до свого лікаря за подальшою консультацією. "лікаря

Містить реклама медикаментозного методу лікування та методу профілактики САН препаратом на основі плазми .
© ТОВ «Такеда Україна» 2023. Всі права захищені.

«ТАКЕДА» та  є зареєстрованими торговельними марками компанії
«Takeda Pharmaceutical Company Limited»

ТОВ «Такеда Україна», вул. Солом'янська, 11, БЦ Eleven, 11-й поверх, 03110, Київ, Україна
Тел.: +380 44 390 09 09. Факс: +380 44 390 29 29. E-mail: ua-info@takeda.com

