

Щойно встановлено
спадковий ангіоневротичний набряк



**Чому важливо обстежити на спадковий
ангіоневротичний набряк моїх близьких родичів?**

дізнайтеся більше

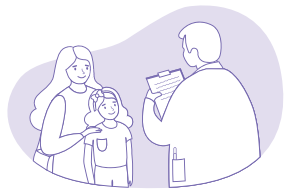


VV-MEDMAT-95533

САМОЛІКУВАННЯ МОЖЕ БУТИ
ШКІДЛИВИМ ДЛЯ ВАШОГО ЗДОРОВ'Я



Щойно встановлено спадковий ангіоневротичний набряк



Чому важливо обстежити на спадковий ангіоневротичний набряк моїх близьких родичів?

Спадковий ангіоневротичний набряк (САН) є генетичним захворюванням, що виникає внаслідок змін гена, який кодує важливий фермент, відомий як інгібітор C1. Оскільки це генетичний розлад і, в більшості випадків, передається від одного покоління до іншого, це захворювання можна назвати сімейним. Тому при підозрі на САН у пацієнта доцільно обстежити (провести спеціальне дослідження крові) і його батьків, а також рідних братів і сестер.

Це дасть змогу швидше діагностувати захворювання та виявити інших хворих на САН із такої сім'ї, що, в свою чергу, допоможе надати вчасно лікування та попередити напади, які можуть бути небезпечними для життя.

Варто знати, що якщо один із батьків хворіє на САН, його діти мають 50% ймовірність успадкувати це захворювання.

САН, по своїй суті, є захворюванням, пов'язаним із порушенням генетичного апарату людини та, на жаль, має домінуючий (тобто – переважаючий) тип успадкування. Через це ризик передавання аномального гена від хворого батька/матері нащадку становить 50% для кожної вагітності, незалежно від статі народженої

дитини. У таких випадках пацієнт успадковує мутацію від одного з батьків, який страждає на САН.

Однак, якщо ви маєте САН, а у ваших батьків тестування на рівень та функцію C1-інгібітора не виявило захворювання, цьому є наукове пояснення. Досить велика кількість випадків САН є наслідком нових мутацій у гені та трапляється у людей, у родині яких не було хворих. Учені стверджують, що такі мутації є причиною хвороби у 25% нових випадків САН. Це означає, що жоден із батьків хворого не мав такої мутації та що вона, найімовірніше, відбулася вперше і спонтанно під час раннього розвитку плода.

На жаль, сучасна медична наука ще не знайшла надійного маркера прогнозу тяжкості перебігу САН протягом життя пацієнта та перебігу захворювання у його прямих нащадків. Однак сучасні можливості методології планування вагітності вже сьогодні можуть передбачити та знизити ризик наявності у плода низки генетичних захворювань, у т. ч. САН. А наявні підходи до медикаментозної профілактики САН можуть істотно покращити якість життя і соціальну адаптацію пацієнтів із цим захворюванням.

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. Garmenis AE, Margaglione M, Pesquero JB, Farkas H, Cichon S, Csuka D, Lera AL, Rijavec M, Jolles S, Szilagyi A, Trascasa ML, Veronez CL, Drouet C, Zamanakou M; Hereditary Angioedema International Working Group. International Consensus on the Use of Genetics in the Management of Hereditary Angioedema. J Allergy Clin Immunol Pract. 2020 Mar;8(3):901-911. doi: 10.1016/j.jaip.2019.10.004. Epub 2019 Oct 24. PMID: 31669336. 3. Стандарти медичної допомоги «Спадковий ангіоневротичний набряк» 2023; ГС 2023-159

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

Містить рекламу методу профілактики САН

© 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

