

Щойно встановлено спадковий ангіоневротичний набряк



Чому в одній родині спадковий ангіоневротичний набряк має різні прояви та перебіг захворювання?

дізнайтеся більше





Щойно встановлено спадковий ангіоневротичний набряк



Чому в одній родині спадковий ангіоневротичний набряк має різні прояви та перебіг захворювання?

«Спадковий ангіоневротичний набряк можна вважати сімейним захворюванням, оскільки це – генетичний розлад і САН може передаватися в сім'ї від одного покоління до іншого. Якщо один із батьків хворіє на САН, ризик передачі аномального гена, який буде причиною хвороби, від хворого батька/матері нащадку становить 50% для кожної вагітності, незалежно від статі народженої дитини.

Однак, іноді захворювання може виникати «спонтанно». Близько 25% випадків САН діагностуються у людей, у яких відбулася спонтанна мутація певного гена та трапляються у родині, де не було захворювання. І вже в цих людей існує ймовірність передати аномальний ген своїм дітям.

Лікарі виділяють три форми САН:

САН типу I є найпоширенішою формою, яка вражає приблизно 85% людей із цим захворюванням – аналізи крові показують низькі кількісні рівні білка-інгібітора C1.

САН типу II вражає решту 15% людей із САН, які мають нормальний або підвищений рівень цього білка-інгібітора, але білок не функціонує належним чином.

САН типу III є надзвичайно рідкісною формою хвороби, при якому рівні білка-інгібітора C1 є нормальними.

Наразі неможливо передбачити, якою саме буде форма захворювання у дітей, що хворітимуть на САН у таких сім'ях.

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

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

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

© 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

