

ИСКЛЮЧИТЕ ДЕФИЦИТ ЛИЗОСОМНОЙ КИСЛОЙ ЛИПАЗЫ

Отправьте пациента на дополнительное бесплатное обследование

УВАЖАЕМЫЙ СПЕЦИАЛИСТ!

Рады сообщить Вам, что сегодня есть возможность бесплатно исключить дефицит лизосомной кислой липазы (ДЛКЛ) – жизнеугрожающее заболевание у пациентов детского возраста.

ДЕФИЦИТ ЛИЗОСОМНОЙ КИСЛОЙ ЛИПАЗЫ (ДЛКЛ) – генетическое заболевание, в основе которого лежит **дефект гена LIPA**, кодирующего фермент лизосомную кислую липазу (ЛКЛ), приводящий к накоплению эфиров холестерина и триглицеридов в органах и тканях.¹

Во вложении находится **бланк-направление на оказание услуг Вашему пациенту**, который Вы можете использовать в своей работе.

СКАЧАТЬ НАПРАВЛЕНИЕ ↓






ЗАПОЛНЕНИЕ
БЛАНКА МЕНЕЕ
1 МИНУТЫ

ШАГИ ПО РАБОТЕ С БЛАНКОМ-НАПРАВЛЕНИЕМ:

- 1 Распечатайте бланк.
- 2 В графе код ЛПУ укажите: №B9999999.
- 3 Заполните необходимые поля.
- 4 Поставьте Вашу подпись и печать.

В случае возникновения вопросов Вы можете позвонить по телефону горячей линии: **8-800-550-13-13, доб. 69777**

ЧТО ВЫ МОЖЕТЕ СДЕЛАТЬ СЕГОДНЯ, ЧТОБЫ ИСКЛЮЧИТЬ ДЛКЛ У ПАЦИЕНТА?

-  У пациента < 18 лет **увеличение печени НЕинфекционной этиологии?**
-  **Менее одной минуты** занимает заполнение бланка направления.
-  **Выдайте направление пациенту**, после чего он самостоятельно идет сдавать кровь в ближайшее отделение Гемотест.
-  Пациенту будет выполнено определение уровня **АЛТ/АСТ + Холестерин-ЛПНП**. В случае обнаружения повышения данных показателей, будет проведено определение активности **фермента лизосомная кислая липаза** и, при необходимости, **поиск изменений в гене LIPA**.
-  **Результаты анализа** будут доступны пациенту по email, в ЛК ГЕМОТЕСТ или в отделении ГЕМОТЕСТ (при предъявлении документа, удостоверяющего личность).

Адрес ближайшего отделения-участника программы Вы или пациент можно уточнить по бесплатному телефону горячей линии: **8-800-550-13-13**

1. Агеева Н. В., Агапова И. А., Амелина Е. Л. и др. Прогрессирующее заболевание печени: дефицит лизосомной кислой липазы (клинические наблюдения) // РМЖ. 2018. № 5(II). С. 96–103.

2. Burton BK, Silliman N, Marulka S. Progression of liver disease in children and adults with lysosomal acid lipase deficiency. Curr Med Res Opin. 2017 Jul;33(7):1211–1214. doi: 10.1080/03007995.2017.1309371. Epub 2017 Apr 3. PMID: 28320214.

МАТЕРИАЛ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ