

ДИАГНОСТИКА МИОДИСТРОФИИ ДЮШЕННА: НАЙТИ НЕВИДИМКУ

3000 мальчиков с миодистрофией Дюшенна живут в России без верного диагноза.

МДД — неизлечимое, прогрессирующее, фатальное нейромышечное заболевание, для которого характерно хроническое и необратимое разрушение мышечных клеток и возрастающая слабость мышц тела, что со временем приводит к глубокой инвалидизации ребенка: в 9-12 лет ребенку требуется инвалидное кресло, в 14-16 лет — респираторная поддержка.

Точка риска МДД — диагностика. Для сохранения мышц лечение необходимо начинать как можно раньше, в 2-3 года. Средний возраст диагностики в России — 7 лет.

ГЛАВНЫЙ
БИОХИМИЧЕСКИЙ
МАРКЕР МДД:

При МДД значение
КФК повышено
в 10-100 раз!

КРЕАТИНКИНАЗА (КФК)

При КФК выше 1000 ед/л провести молекулярно-генетическое тестирование.
(для граждан РФ мужского пола тест бесплатный)

горячая линия МГНЦ для врачей
8-800-100-17-60

вместесильнеедюшенна.рф



Узнать больше:

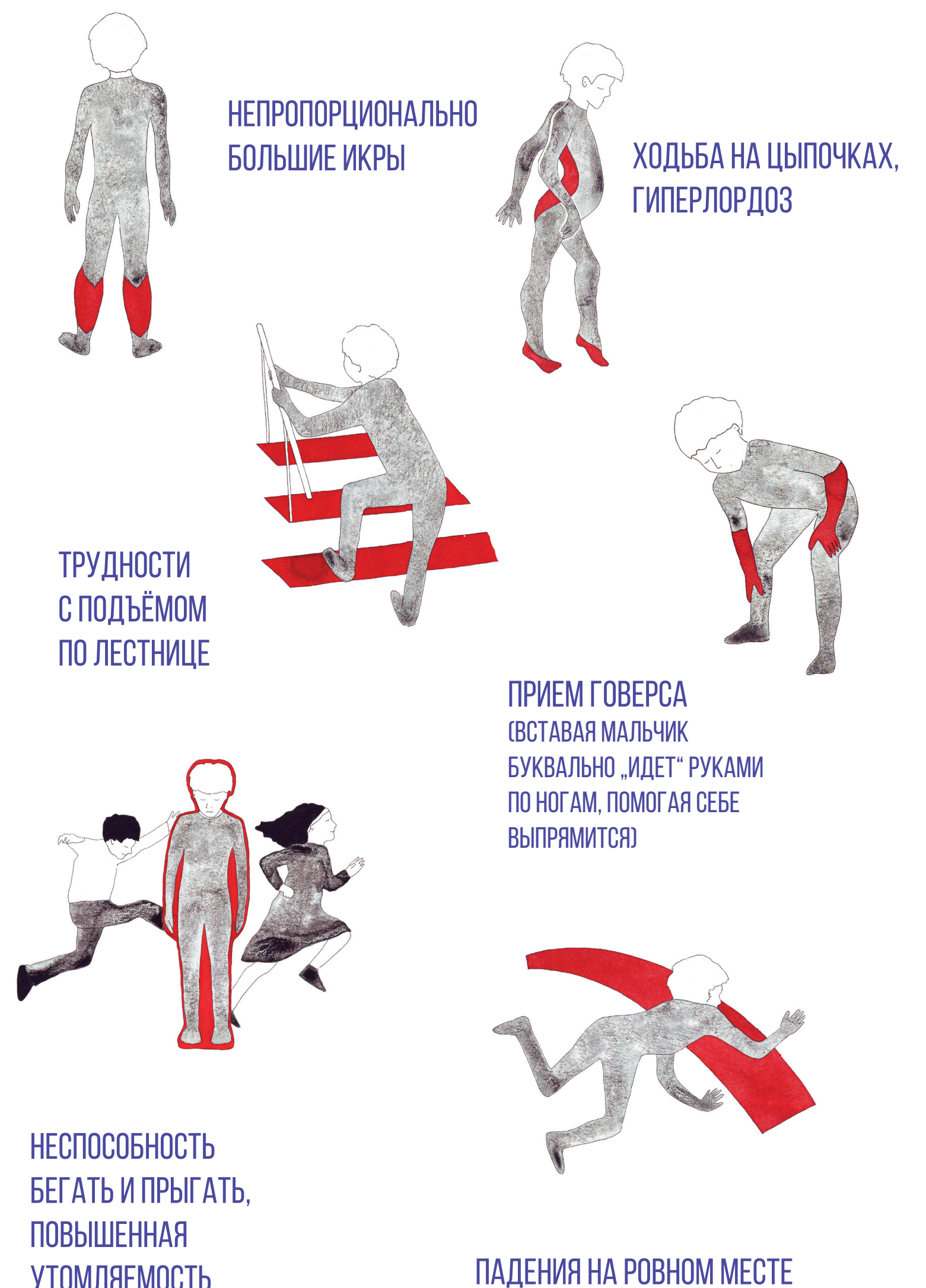
пройти 15-минутный интерактивный курс для врачей первичного медицинского звена «Дифференциальная диагностика миодистрофии Дюшенна»



www.dmd-russia.ru

Пациентам с МДД и их семьям помогает фонд «Гордей»

СИМПТОМЫ, УКАЗЫВАЮЩИЕ НА МИОДИСТРОФИЮ ДЮШЕННА (МДД)



ТЕЛЕФОННАЯ ЛИНИЯ МДД
8-800-600-36-02

СЛАБОСТЬ
МЫШЦ ШЕИ

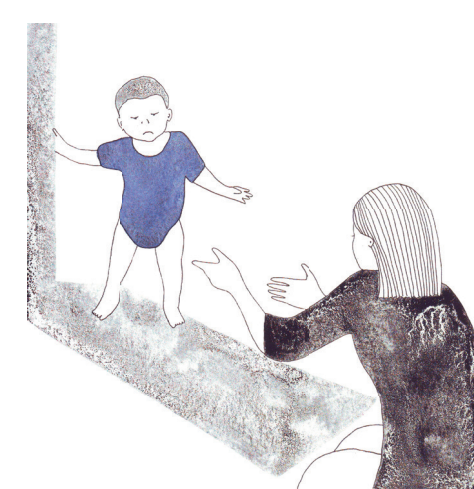


МАЛЬЧИКУ 1-3 ГОДА:
ЧТО ДОЛЖНО НАСТОРОЖИТЬ?



ПРОБЛЕМЫ С РАВНОВЕСИЕМ,
ЧАСТЫЕ ПАДЕНИЯ, НЕУКЛЮЖЕСТЬ

ОСОБЕННОСТИ ПОВЕДЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО
ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ



ЗАДЕРЖКА
МОТОРНОГО РАЗВИТИЯ

ПОВЫШЕНИЕ
„ПЕЧЕНОЧНЫХ“
ФЕРМЕНТОВ



БЫСТРО УСТАЕТ
И ПРОСИТСЯ НА РУЧКИ



ЗАДЕРЖКА
РЕЧЕВОГО РАЗВИТИЯ



НЕКОТОРЫЕ
СИМПТОМЫ
НАПОМИНАЮТ
ДЦП ИЛИ ПП ЦНС