



ИСКЛЮЧИТЕ НАСЛЕДСТВЕННОЕ ЗАБОЛЕВАНИЕ

Гипертрофическая
кардиомиопатия неясного генеза

и/или

ГЛЖ (>12 мм) неясного генеза



Нефропатия неясного генеза

и/или

Нейропатическая боль в кистях и стопах:
акропарестезии, жгучие боли в ладонях и стопах посто-
янного характера или в виде кризов (приводятся
физическими нагрузками, холодом, жарой)

и/или

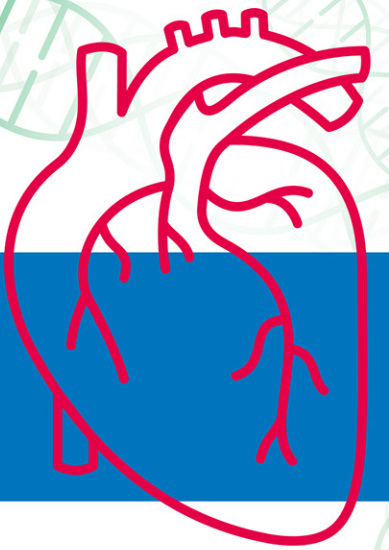
Ангиокератомы, которые располагаются, в основном,
в области паха, пупка, ягодиц, верхней части бедер
и не бледнеют при надавливании

и/или

Гипо/ангидроз

Необходимо провести
ДИАГНОСТИКУ
БОЛЕЗНИ ФАБРИ,
используя метод
сухого пятна крови

Бесплатный тест можно
заказать в лаборатории
8-800-100-24-94



АЛГОРИТМ ДИАГНОСТИКИ



При подозрении на БОЛЕЗНЬ ФАБРИ проводится
диагностика **методом сухого пятна крови** — бесплатно!



Диагноз «болезнь Фабри» устанавливается на основании
совокупности клинических данных, результатов лаборатор-
ного исследования и молекулярно-генетического анализа



При снижении активности фермента или повышении Lyso-GL3
диагноз подтверждается молекулярно-генетическим методом
определение мутации гена GLA

Тест определяет **активность фермента** или повышение
Lyso-GL3 в сухом пятне крови

У пациентов с болезнью Фабри активность фермента
 α -галактозидазы А **существенно снижена**

1

Заказать
бесплатный тест
по номеру
8-800-100-24-94



2

Нанести
и высушить
каплю крови
пациента



3

Бесплатно отправить
тест в лабораторию
курьером

Информация предназначена для специалистов
здравоохранения. Не предназначено для
передачи пациентам. Диагностика проводится
в ФГБУ «Медико-генетический научный центр».
Территория и количество тестов ограничено,
актуальную информацию можно уточнить
по телефону: XXXXXXXXXX.

 **Петровакс**

Россия, 142143,
Московская область,
Подольск, с. Покров,
ул. Сосновая, 1
+7 495 926-21-07
pro@petrovax.ru

Бесплатный тест можно
заказать в лаборатории
8-800-100-24-94