

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 постоянного характера или в виде кризов (провоцируются физической нагрузкой, 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
по номеру

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 лабораторного 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: XXXXXXXXXXXX.

 **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
по номеру

8-800-100-24-94