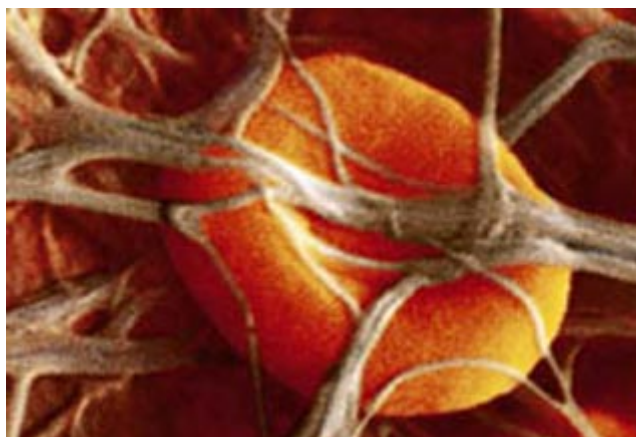


ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО



**О НОВЫХ ВОЗМОЖНОСТЯХ ДИАГНОСТИКИ ТРОМБОФИЛИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЙ
в Республике Беларусь**

Тромбозы артериальных и венозных сосудов являются наиболее частыми и опасными заболеваниями человека. Эти патологические состояния стабильно занимают ведущие места в структуре заболеваемости и смертности населения в различных странах.

За последнее десятилетие медицина достигла определённых успехов в изучении этиологии и патогенеза тромбозов, что стало основой для разработки эффективных схем профилактики тромбообразования.

Развитие 65% артериальных и 80-90% венозных тромбозов обусловлено различными нарушениями в системе свертывания крови, так называемыми тромбофилическими состояниями.

Наиболее частыми причинами тромбофилических состояний являются: Лейденская мутация (мутация в гене фактора V свертывания крови), мутация G20210A в гене протромбина (мутация в гене фактора II свертывания крови), повышенный уровень гомоцистеина, антифосфолипидный синдром, дефицит антикоагулянтных протеинов и плазминогена, мутации генов рецепторов тромбоцитов.

Обследование пациентов позволяет установить причины развития заболевания и выбрать оптимальную схему профилактики рецидивов тромбообразования.

Диагностика тромбофилических состояний рекомендована:

1. Больным с венозными тромбозами различной локализации. Рекомендуются обследовать всех больных венозными тромбозами независимо от возраста, обстоятельств развития тромбоза и тяжести клинических проявлений. Выявление различных форм тромбофилии наиболее вероятно в случаях:
 - 1). развития тромбозов в молодом (до 55 лет) возрасте;
 - 2). развития тромбозов после травмы, на фоне приёма оральных контрацептивов;
 - 3). рецидивирующего характера тромбозов;
 - 4). развития тромбозов у близких родственников;
 - 5). необычной локализации тромбозов (мезентериальные, системы нижней полой вены, церебральные).
2. Больным с артериальными тромбозами различной локализации (инфаркт миокарда, инфаркт мозга и т.д.) молодого (до 55 лет) возраста. Особенно важно обследовать пациентов, в случаях рецидивирующего характера тромбозов, отсутствия выраженного атеросклероза и других существенных факторов риска артериального тромбоэмболизма (например, мерцательной аритмии).

В настоящее время диагностика различных тромбофилических состояний (носительства Лейденской мутации, мутации G20210A в гене протромбина, мутаций генов рецепторов тромбоцитов, повышенного уровня гомоцистеина, титра антифосфолипидных антител, дефицита антикоагулянтных протеинов и плазминогена) проводится в клинко-диагностической генетической лаборатории ГУ РНПЦ «Мать и дитя» в рамках научного проекта.

Если Вы заинтересованы в установлении причины развития тромбоза, Вы можете обратиться для проведения комплексной диагностики тромбофилических состояний в клинко-диагностическую генетическую лабораторию ГУ РНПЦ «Мать и дитя» по адресу: ул. Орловская, 66, корпус 9, 9 этаж, к. 923. Справки по телефону 288-06-85.