

Фабри ауруы және инсульт



Фабри ауруына қарамастан өзімізді жарқын болашаққа жігерлендіреміз

Фабри ауруы деп аталағын сирек кездесетін генетикалық ауру бүйрек проблемаларына әкеліу мүмкін. Бұл брошюра Фабри ауруы туралы кейбір сұраптардың жауап беру үшін жасалған.

Бұл брошюра дәрігердің көнестерін алмастыра алмайды. Егер сізде сұраптар туындаға немесе қосымша ақпарат алғызыз келсе, маманданған медициналық қызметкерге хабарласыңыз.

Фабри ауруы дегеніміз не?

Фабри ауруы (Андерсон-Фабри ауруы деп те аталағы) - сирек кездесетін тұқым қуалайтын ауру, оған 40 000 ер адамның біреуі және 20 000 әйелдің біреуі шалдығады, дегенмен тіркелген деректер географиялық орналасқан орынна байланысты өзгереді. Фабри ауруы бар пациенттерде геннің өзгеруі А а-галактозидазасы (A α-Gal) деп аталағын

ферменттің жоқтығын немесе оның өз қызметін дұрыс атқармайтынын білдіреді. Осының салдарынан фермент гликосфинголипидтер деп аталағын майлы заттарды ыдыратады, олар кейін жасушаларда жиналып қалатындықтан, аурудың өршүіне және көптеген симптомдардың пайда болуына әкеледі.

Симптомдары қандай?

Фабри ауруы -бұл күрделі ауру, аурудың себептері әртүрлі болуы мүмкін; ауырлық, дәрежесіне қарай

әр адамдағы симптомдары әртүрлі болуы мүмкін.

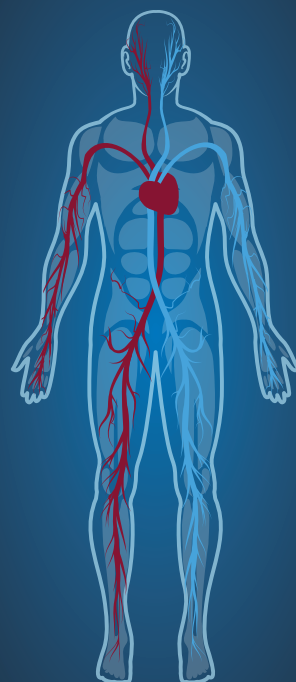
Фабри ауруының жалпы белгілері мен симптомдары (бұл аталғандардың бәрі бірдей байқалмауы мүмкін)

Тиннитус (құлақтың шынылдауы) немесе есту қабілетінің жоғалуы сияқты есту мүшесінің проблемалары

Тер бөлінудің бұзылуы, бұл өз кезегінде безгектің жиі пайда болуына, ыстық пен дене жаттыгуларынан тез шаршауға алып келеді

Асқазан-ішек жолдары немесе ішкете ауырсыну, жүрек айну, құсу немесе диарея сияқты проблемалардың болуы.

Депрессия және шаршау



Әдетте көрү қабілетіне әсер етпейтін көздеңігі өзгерістер, оны дәрігер анықтай алады

Жүрек, бүйрек және мига әсер ететін негүрлым күрделі проблемалар (инфаркт және транзиторлық ишемиялық шабуыл немесе "мини-инфаркт") ересектерде ауру дамыған сайын байқалуы мүмкін.

Терідегі ангиокератомалар (кішкентай дәңес қаралтым-қызыл дақтар)

Қол-аяқтың ауырсынуы және дызылдауы

Фабри ауруы инсультпен қалай байланысты болуы мүмкін?

Инсульт мидың бір бөлігіне қан жеткізу тоқтаған жағдайларда пайды болады. Фабри ауруы қан тамырларында және/немесе жүрек қызметінде өзгерістер тудыруы мүмкін, бұл миды қанмен қамтамасыз етудің бұзылуына әкеледі.

Инсульт көбінесе Фабри ауруының алғашқы симптомы болып табылады. Инсульт Фабри ауруы бар жастарда да, егде адамдарда да болуы мүмкін

Дәрігер Фабри ауруының диагнозын қалай қоя алады?

Фабри ауруы симптомдарының ауқымы кең болуына байланысты жиі кездесетін жағдайлардан ажырату, ал кейбір науқастарда көптеген жылдар бойы дұрыс диагноз қою өте кын. Егер сіздің дәрігеріңіз сізде Фабри ауруы болуы мүмкін деп

куйдіктенсе, ауруды анықтау және ферменттің белсенделілігін өлшеу үшін құрғақ қан дақтарын тексеруге, сондай-ақ ақаулы геннің бар-жоқтығын растау үшін генетикалық тест қолдануға болады.

Фабри ауруын емдеудің қандай әдістері бар?

Қазіргі уақытта Фабри ауруы емделмейді. Алайда аурудың өршүіне жол бермейтін емдеу әдістері бар.

Тәменде Фабри ауруын емдеудің бекітілген еki нақты түрі сипатталған.

Фермент алмастыру терапиясы (ФАТ)

Фабри ауруы бар адамдарда А α-Gal ферменті болмайды немесе дұрыс жұмыс іstemейді (немесе мүлдем жұмыс іstemейді). ФАТ кезінде Фабри ауруы бар адамдар ферменттің белсенді нұсқасын алады.

Шаперондық терапия (ШТ)

Фабри ауруы кезінде А α-Gal ферменті болуы мүмкін, бірақ дұрыс жұмыс іstemейді. ШТ фермент деңгейін қолдан, оның қызметіне көмектеседі. Алайда ШТ барлық пациенттерге емес, гендердің белгілі бір өзгерістері жүретін науқастар үшін жарамды.

Фабри ауруына тән емес қосымша емдеу әдістерінде қолдануға болады; олар ауру симптомдарын женуге көмектеседі. Егер сіз инсультқа шалдықсаңыз, қайталаңуы мүмкін қауіпті азайту (алдын алу) үшін сізге ем тағайындалуы мүмкін.

Дәрігеріңізben емдеудің қолайлы нұсқалары және олардың ықтимал әсерлері туралы сөйлесіңіз.

Фабри ауруының түкім қуалау сипатына байланысты ауру сіздің денсаулығыңызға ауыр зардаптар әкеліп қана қоймай, Сіздің отбасыңыз үшін аса маңызды болуы мүмкін. Егер сізге Фабри ауруы диагнозы қойылған болса, Сіздің отбасы мүшелерінде аурудың пайда болу қаупін анықтау үшін дарігер немесе медициналық маман сізбен бірге отбасылық айамнезді ("генеалогиялық ағаш талдауы" деп те аталады) қарап шығуы тиіс.

Ақпарат пен кеңесті қайдан алуға болады?

Тәуекел тобындағы барлық адамдар үшін әртүрлі ақпарат көздері бар екені белгілі, сондай-ақ мамандардан кеңес алуға болады.

Медицина мамандары Сізге Фабри ауруы туралы, сонымен қатар оған диагноз қою және оны емдеу әдістері туралы қажетті ақпарат бере алады.

Генетикалық мәселелер жөніндегі кеңесші - бұл генетикалық аурумен ауыратын адамдармен және олардың отбасы мүшелерімен жұмыс жасайтын арнайы дайындалған маман. Олардың мақсаты - адамдарға өз денсаулығына қатысты саналы таңдау жасау және өмір сүру жоспарларын құру үшін ержей-тегжейлі ақпарат беру және қолдау көрсету.

Сонымен қатар Fabry International Network сияқты пациенттер қауымдастыры қажетті ақпарат пен қолдауды үсінә алады. Толығырақ ақпаратты мына жерден табуға болады:

<http://www.fabrynetwork.org/>

Сондай-ақ www.fabrydisease.info сайты да пайдалы, ол жерде адамдардың Фабри ауруын отбасымен талқылау тәжірибесі туралы ақпарат, сонымен қатар осы ауру туралы қосымша ақпарат бар.

Бұл құқатта пайдаланылған суреттер репрезентативті болып табылады және олардағы модельдердің Фабри ауруымен ешқандай байланысы жоқ.

© 2019 Takeda Pharmaceutical Company Limited авторлық құқықтары. Барлық құқықтары қорғалған.

Takeda және Takeda логотипи -Takeda Pharmaceutical Company Limited лицензияға сәйкес қолданылатын сауда белгілері болып табылады.

VV-MEDMAT-39389

ЕГЕРДЕ СІЗДЕ СҮРАҚТАР БОЛСА, АҚЫСЫЗ СЕНИМ ТЕЛЕФОННЫҢ НӨМІРІНЕ ХАБАРЛАСУҒА БОЛАДЫ
8 800 080 89 77

«Такеда Казахстан» ЖШС
050040, Алматы қ., Зейн Шашкин к-сі, 44
Тел.: +7 727 2444004, факс: +7 727 244005

