

ПОМПЕ



ЗАПІДОЗРІТЬ ХВОРОБУ ПОМПЕ У ДІТЕЙ З М'ЯЗОВОЮ СЛАБКІСТЮ¹

Згідно з обсерваційним дослідженням за участю 31 пацієнта з хворобою Помпе, віком до 18 років, середній вік маніфестації симптомів захворювання – 2,6 років (діапазон - 0,5-13 р.), а середній вік встановлення діагнозу – 4 роки (діапазон - 0-16 р.).¹

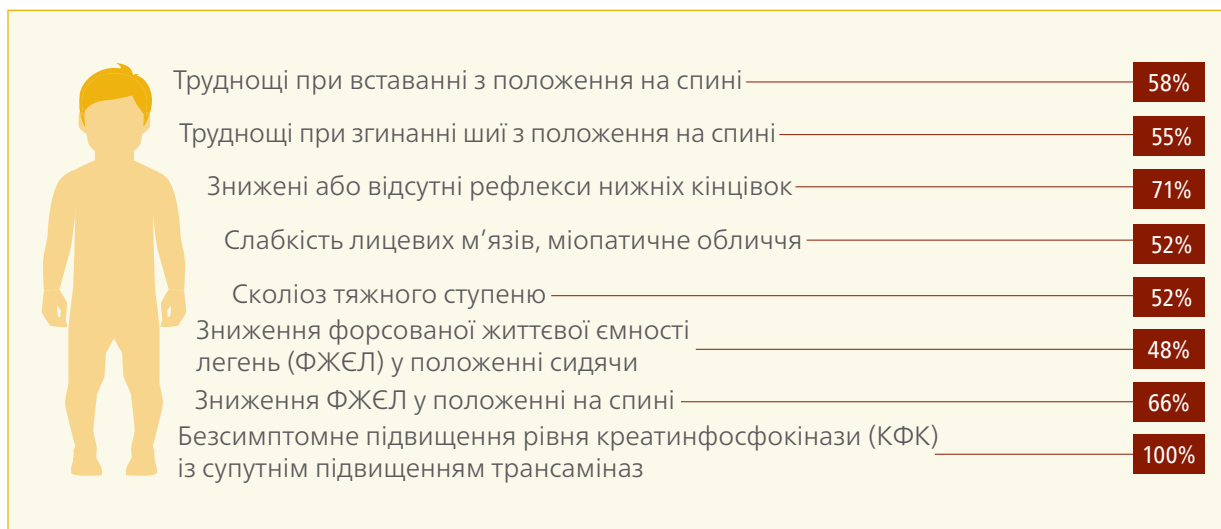
Хвороба
ПОМПЕ

sanofi

ХВОРОБА ПОМПЕ У ДІТЕЙ: СИМПТОМИ^{1,2}

У дітей хвороба Помпе з пізнім початком проявляється у вигляді затримки моторного розвитку та/або прогресуючою слабкістю проксимальних м'язів кінцівок.¹ Найчастіше пацієнти скаржаться на:

- > Часті падіння та труднощі при підйомі сходами/зайнятті спортом¹
- > Труднощі дихання/часті респіраторні інфекції²
- > Незрозумілу слабкість¹
- > Персистуючу діарею/зниження маси тіла¹



СВОЄЧАСНА ДІАГНОСТИКА ДЛЯ КРАЩОГО ЕФЕКТУ ЛІКУВАННЯ³⁻⁵

Для хвороби Помпе доступне лікування. Своєчасна діагностика та ранній початок лікування можуть покращити життя пацієнта, нормалізувати моторний розвиток та стабілізувати дихальну функцію³⁻⁵

З питань діагностики зверніться до представника

ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»:

Ярослав Загоруй, тел. (050) 358 42 14,

Катерина Хобеану, тел. (050) 390 18 98

Вартість дзвінків згідно з тарифами Вашого оператора зв'язку.

Література: 1. van Capelle CI, van der Meijden JC, van den Hout JMP, et al. Childhood Pompe disease: clinical spectrum and genotype in 31 patients. *Orphanet J Rare Dis.* 2016;11(1):65. doi:10.1186/s13023-016-0442-y. 2. Kishnani PS, Steiner RD, Bali D, et al. Pompe disease diagnosis and management guideline. *Genet Med.* 2006;8(5):267-288. 3. Lvesque S, Auray-Blais C, Gravel E, et al. Diagnosis of late-onset Pompe disease and other muscle disorders by next-generation sequencing. *Orphanet J Rare Dis.* 2016;11:8. doi: 10.1186/s13023-016-0390-6. 4. Goldstein JL, Young SP, Changela M, et al. Screening for Pompe disease using a rapid dried blood spot method: experience of a clinical diagnostic laboratory. *Muscle Nerve.* 2009;40(1):32-36. 5. Chien YH, Lee NC, Huang HJ, et al. Later-onset Pompe disease: early detection and early treatment initiation enabled by newborn screening. *J Pediatr.* 2011;158(6):1023-1027.

Відданість проблемі пацієнтів із хворобою Помпе

Протягом 30 років Sanofi Genzyme розвиває та забезпечує програми та послуги для пацієнтів, які страждають на рідкісні дегенеративні захворювання. Акцентуючи увагу на рідкісних захворюваннях і розсіяному склерозі, ми присвятили себе покращенню життя пацієнтів та їхніх сімей.

Матеріал призначений для фахівців у галузі охорони здоров'я

ТОВ «Санофі-Авентіс Україна», Україна.

Адреса: вул. Жиланська, 48-50А, м. Київ 01033.

Тел. (044) 354-20-00, факс (044) 354-20-01.

rare-disease.com.ua

sanofi

Хвороба
ПОМПЕ

MAT-UA-2001045
26.09.2022