



# Запідозрили лейкемію?

# Це може бути хвороба Гоше.

Ш  
Е  
Л  
О

ПІСЛЯ ВИКЛЮЧЕННЯ ДІАГНОЗУ ОНКОПАТОЛОГІЇ  
ЗАПІДОЗРІТЬ ХВОРОБУ ГОШЕ<sup>1</sup>



Для пацієнтів із **спленомегалією** та/або **тромбоцитопенією**,  
обов'язково проведіть ферментний аналіз на хворобу Гоше\*:

Якщо були **виключені** наступні  
патології<sup>1-4</sup>:

- Гемобластози
- Гемолітична анемія
- Таласемія
- Тромбоцитопенічна пурпура  
(ідіопатична або набута)
- Спленомегалія, викликана  
портальною гіпертензією

**ПОЗНАЧТЕ ПАТОЛОГІЇ, ЯКІ БУЛИ  
ДІАГНОСТОВАНІ/ВИКЛЮЧЕНІ У  
ВАШОГО ПАЦІЄНТА**

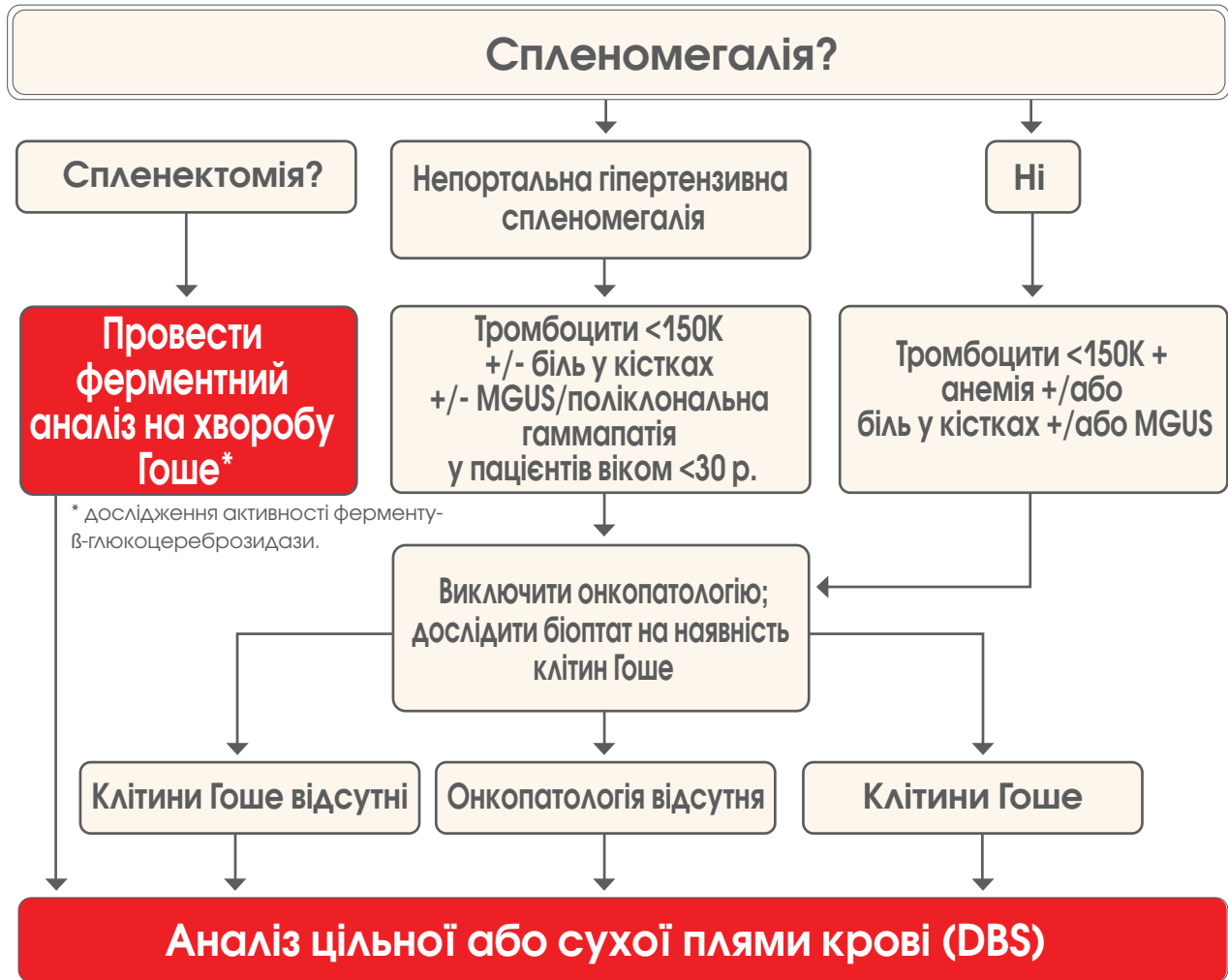
Якщо була **діагностована** будь-яка з  
наступних патологій<sup>1,5,6</sup>:

- Ідіопатична спленомегалія  
(з невідомою етіологією)
- Ідіопатична тромбоцитопенія  
(з невідомою етіологією)
- Атипова або ідіопатична тромбоцитопенія  
без видимого ефекту від лікування
- Кровотечі та набряки нез'ясованої  
етіології
- Гіперферритинемія нез'ясованої  
етіології
- Неостаточно підтверджені діагнози

Хвороба  
ГОШЕ

\*Дослідження активності ферменту-β-глюкоцеребозидози.

# АЛГОРИТМ ДІАГНОСТИКИ ХВОРОБИ ГОШЕ У ПОПУЛЯЦІЇ ОСІБ, ЩО НЕ ВІДНОСЯТЬСЯ ДО ЄВРЕЇВ АШКЕНАЗІ<sup>1</sup>



MGUS=моноклональна гаммапатія невідомого генезу. Ашкеназі – субетнічна група євреїв, яка історично сформувалася на території сучасної Центральної Європи, зокрема, України.

Адаптовано за матеріалом Mistry PK et al. *Am J Hematol.* 2011;86(1):110-115.

Карти для забору зразка за методом сухої плями крові постачаються компанією ТОВ «Санofi-Авентіс Україна» у якості початкового тесту для виявлення хвороби Гоше. Діагностика є безкоштовною для пацієнта. Для одержання наборів зверніться до представника ТОВ «Санofi-Авентіс Україна».

## НАШІ КОНТАКТИ:

Для запиту на отримання карт - Санofi в Україні, тел. 044 354 2000.

Для загальних питань - Medinfo.Ukraine@sanofi.com.

## ВИКЛЮЧІТЬ ДІАГНОЗ ОНКОПАТОЛОГІЇ<sup>1</sup>

\*Дослідження активності ферменту-β-глюкоцереб्रोїдази.

**ПРОВЕДІТЬ  
ФЕРМЕНТНИЙ  
ТЕСТ НА  
ХВОРОБУ  
ГОШЕ\***

**Хвороба  
ГОШЕ**

*Література:* 1. Mistry PK, Cappellini MD, Lukina E, et al. A reappraisal of Gaucher disease- diagnosis and disease management algorithms. *Am J Hematol.* 2011;86(1):110-115.  
2. Binesh F, Yousefi A, Ordooei M, Bagherinasab M. Gaucher disease, an unusual cause of massive splenomegaly, a case report. *Iran J Pediatr Hematol Oncol.* 2013;3(4):173-175.  
3. Grabowski GA, Patsko GA, Kalodny EH. Chapter 146: Gaucher disease. Valle D, Beaudet AL, Vogelstein B, et al, eds. *The Online Metabolic and Molecular Bases of Inherited Disease.* New York, NY: McGraw-Hill; 2014. <http://orndbld.mhmedical.com/content.aspx?bookid=474&sectionid=45374148>. Accessed January 03, 2025. 4. Thomas AS, Mehta AB, Hughes DA. Diagnosing Gaucher disease: an on-going need for increased awareness amongst haematologists. *Blood Cells Mol Dis.* 2013;50(3):212-217. 5. Mistry PK, Sadan S, Yang R, Yee J, Yang M. Consequences of diagnostic delays in type 1 Gaucher disease: the need for greater awareness among hematologists-oncologists and an opportunity for early diagnosis and intervention. *Am J Hematol.* 2007;82(8):697-701. 6. Stirnemann J, Boultten A, Vincent C, et al. Impact of imiglucerase on the serum glycosylated-ferritin level in Gaucher disease. *Blood Cells Mol Dis.* 2011;46(1):34-38.

## Відданість проблемі пацієнтів із хворобою Гоше

Наша місія полягає у розробці та імплементації терапії для пацієнтів з рідкісними захворюваннями. Ми надаємо надію у тих випадках, коли її не було раніше. Ми ставимо наших пацієнтів у центр нашої діяльності.  
ТОВ «Санofi-Авентіс Україна», Україна, вул. Жиланська, 48-50А, м. Київ, 01033, тел. (044) 354-20-00, факс (044) 354-20-01. [www.sanofi.ua](http://www.sanofi.ua). [www.rare-diseases.com.ua](http://www.rare-diseases.com.ua)