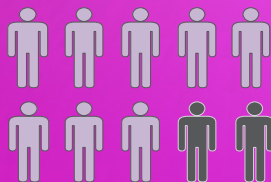


РАСШИФРУЙ КОД МПС I



80% РЕВМАТОЛОГОВ
НЕ ОПРЕДЕЛИЛИ СИМПТОМЫ МПС I²

ТУГОПОДВИЖНОСТЬ СУСТАВОВ – ТИПИЧНЫЕ ПРОЯВЛЕНИЯ МПС I ТИПА¹



БЕЗ
ОТЕКА



БЕЗ
ВОСПАЛЕНИЯ



БЕЗ
ЭФЕКТА ТЕРАПИИ

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ СИМПТОМЫ МЯГКИХ ФОРМ МПС I³

ГРУБЫЕ ЧЕРТЫ ЛИЦА		69-73%
ПОРАЖЕНИЯ КЛАПАНОВ		59-68%
ГЕПАТОСПЛЕНМЕГАЛИЯ		28-67%
ГРЫЖИ		54-60%
КИФОСКОЛИОЗ		21-34%

ФЕРМЕНТОЗАМЕСТИТЕЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ УЛУЧШАЕТ ПОДВИЖНОСТЬ СУСТАВОВ И ЗАМЕДЛЯЕТ ПРОГРЕССИРОВАНИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ^{4,5}

ТУГОПДВИЖНОСТЬ СУСТАВОВ ПРИ ОТСУТСТВИИ СИСТЕМНЫХ И МЕСТНЫХ ПРИЗНАКОВ ВОСПАЛЕНИЯ ВСЕГДА ДОЛЖНЫ ВЫЗЫВАТЬ ПОДОЗРЕНИЕ НА МУКОПОЛИСАХАРИДОЗ I ТИПА (МПС I)¹



МПС I ТИПА¹

- Постоянная тугоподвижность в течение дня
- Без признаков воспаления
- Напоминает “сухой артрит”
- Без ответа на терапию кортикостероидами или НПВС
- Отсутствие эрозий костей
- Без лабораторных маркеров воспаления



РЕВМАТОИДНЫЙ АРТРИТ¹

- Утренняя тугоподвижность уменьшается или проходит в течение дня
- Воспаление суставов
- Отек
- Ответ на проводимую терапию
- Эрозия костей
- Повышение СОЭ, СРБ, лейкоцитов

ТУГОПДВИЖНОСТЬ
СУСТАВОВ

+

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ
СИМПТОМЫ

ОТПРАВИТЬ СУХИЕ ПЯТНА КРОВИ: 8-800-100-24-94

В СЛУЧАЕ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ДИАГНОЗА МПС I ТИПА
ОТПРАВИТЬ ПАЦИЕНТА НА КОНСУЛЬТАЦИЮ К ГЕНЕТИКУ⁶

ДАННАЯ ИНФОРМАЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ТОЛЬКО ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ.

1. ROLANDO DIMAZ, GIOVANNI VALENTINO COPPA, ISABELLE KONÉ-PAUT, BIANCA LINK, GREGORY M PASTORES, MARIA RUA ELORDUY, CHARLES SPENCER, CARTER THORNE, NICO WULFFRAAT AND BERNHARD MANGER. JOINT CONTRACTURES IN THE ABSENCE OF INFLAMMATION MAY INDICATE MUCOPOLYSACCHARIDOSIS. PEDIATRIC RHEUMATOLOGY 2009, 7:18
2. MANGER B. RHEUMATOLOGICAL MANIFESTATIONS ARE KEY IN THE EARLY DIAGNOSIS OF MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE I. EUROPEAN MUSCULOSKELETAL REVIEW. 2008, PP. 1-6.
3. MICHAEL BECK ET AL. THE NATURAL HISTORY OF MPS I: GLOBAL PERSPECTIVES FROM THE MPS I REGISTRY. GENETICS IN MEDICINE. | VOLUME 16 | NUMBER 10 | OCTOBER 2014
4. KAKKIS ED, MUENZER J, TILLER GE, ET AL. ENZYME REPLACEMENT THERAPY IN UDOPOLYSACCHARIDOSIS. N ENGL J MED 2001;344:182-8.
5. MUENZER J, WRAITH JE, CLARKE LA. MUCOPOLYSACCHARIDOSIS I: MANAGEMENT AND TREATMENT GUIDELINES. PEDIATRICS 2009;123:19-29
6. S.BRUNI ET AL. THE DIAGNOSTIC JOURNEY OF PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS I: A REAL-WORLD SURVEY OF PATIENT AND PHYSICIAN EXPERIENCES. MOL GENET METAB REP. 2016 SEP; 8: 67-73.