



День осведомленности о средиземноморской семейной лихорадке

Средиземноморская лихорадка, или периодическая болезнь («армянская болезнь»), характеризуется приступами лихорадки, которые повторяются, сопровождаются воспалением суставов и болями в животе и груди. Иногда возникают рожеподобные высыпания на коже.

Является самой частой формой аутовоспалительных заболеваний, при которых причиной воспалительных реакций являются не инфекция, а нарушения врожденного иммунитета — из-за мутаций в генах, ответственных за продукцию цитокинов (белков воспаления).

Частота в мире

1–3 : 1000 средиземноморские регионы

2–3 : 10000 Европа

Аутосомно-рецессивный тип наследования

Повреждение в гене *MEFV*

Ребенок болен

Унаследовал два измененных гена — от мамы и папы

Вероятность

25%

Ребенок здоров

Унаследовал здоровые гены или только один «сломанный» ген

75%

Получите терапию

Симптоматическое лечение

Препаратом первой линии является колхицин, который предотвращает атаки, снижает их частоту и тяжесть, уменьшает риск развития амилоидоза.

Патогенетическое лечение

Появились новые биологические препараты, которые блокируют работу воспалительных цитокинов. Препараты могут применяться при недостаточном эффекте колхицина.

Получите лечение бесплатно



Фонд «Круг добра» обеспечивает дорогостоящей терапией по показаниям



№ 3 в перечне заболеваний



Подайте заявление на препарат сами через портал госуслуг и отслеживайте его ход

Основные симптомы

Болезнь дебютирует до 20 лет, чаще у мужчин



Приступы лихорадки. Температура поднимается до 39–40 °С. Приступы происходят от 1–2 раз в неделю до нескольких в год, а длительность — от нескольких часов до трех дней



Боли в животе. Возможны тошнота, рвота



Артриты, артралгии. Суставы воспаляются, чаще боли возникают в коленных и голеностопных суставах



Кожные рожеподобные высыпания. Возникают обычно в районе воспаленных суставов



Амилоидоз. Без правильного лечения в почках накапливается белок — амилоид



Амилоидоз опасен нарушением работы почек и развитием почечной недостаточности

Установите диагноз

Отличить эту болезнь от других со схожими симптомами поможет специальный индекс (калькулятор)



Молекулярно-генетическую диагностику можно пройти бесплатно по научной программе ФГБНУ «МГНЦ»



Обратитесь к диагностам и врачам

- Медико-генетический научный центр имени академика Н. П. Бочкова | med-gen.ru
- НИИ ревматологии имени В. А. Насоновой | rheumatolog.su
- Клиника им. Е. М. Тареева Первого МГМУ им. И. М. Сеченова | sechenovclinic.ru
- НМИЦ детской гематологии, онкологии и иммунологии имени Дмитрия Рогачева | fnkc.ru
- НМИЦ здоровья детей | nczd.ru
- Санкт-Петербургский государственный педиатрический медицинский университет Минздрава РФ | gpmu.org

Знаем и помогаем



Всероссийское общество редких (орфанных) заболеваний

Куратор проекта повышения информированности о наследственных заболеваниях

Горячая линия
+ 7 (800) 201 06 01

Информационный партнер



РЕДКОЕ АГЕНТСТВО

