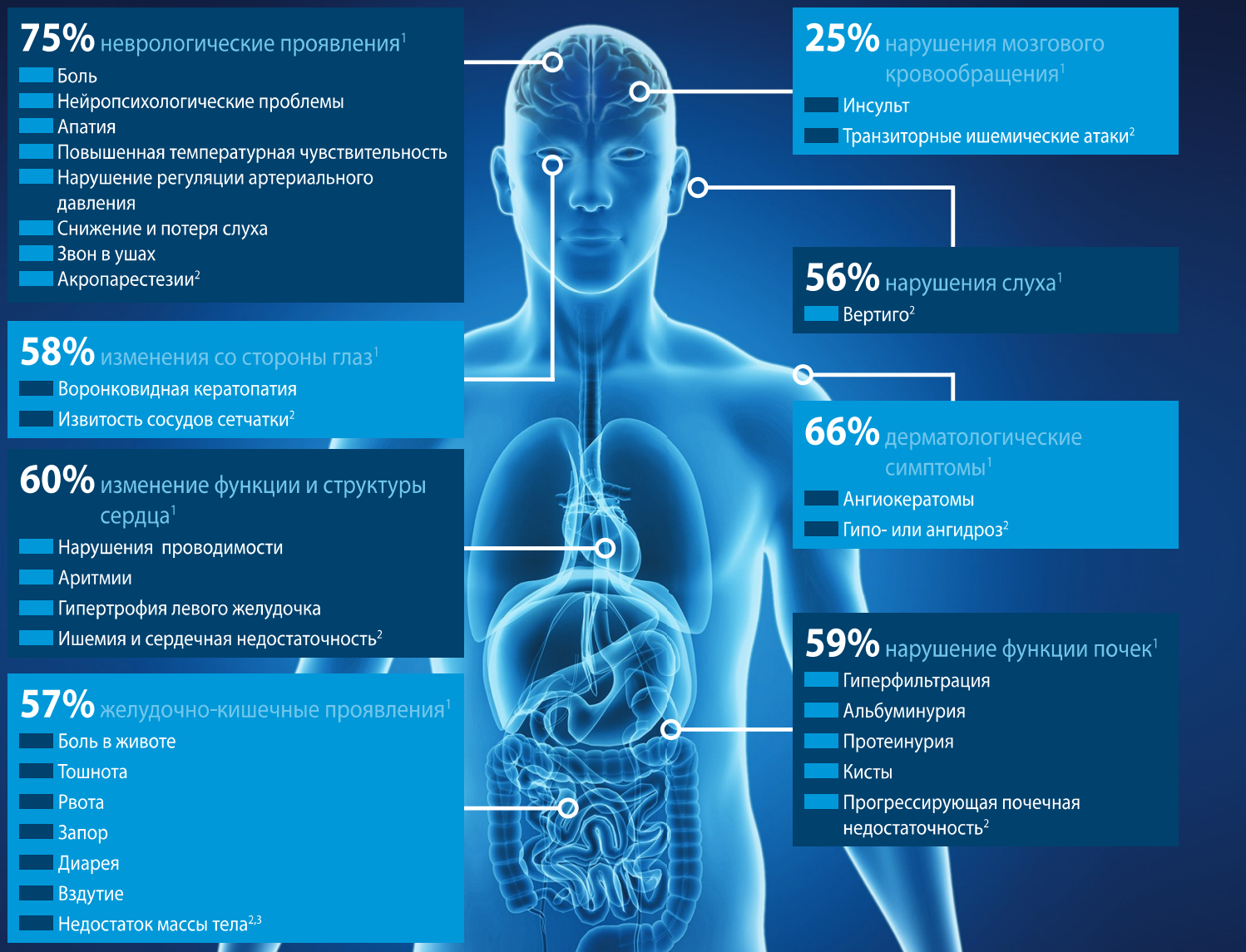


# БОЛЕЗНЬ ФАБРИ

## МУЛЬТИСИСТЕМНЫЕ ПРОЯВЛЕНИЯ

Болезнь Фабри – редкое генетическое заболевание, которое характеризуется дефицитом лизосомного фермента а-галактозидазы. Недостаток фермента приводит к накоплению гликосфинголипидов в клетках и необратимому повреждению тканей. Разнообразие клинической симптоматики болезни Фабри обусловлено мультисистемным характером данной патологии. Встречаются формы заболевания с преобладанием поражением одной системы органов.



### Ссылки

1. Mehta A, et al. *J Med Genet*. 2009;46:548–552. 2. Germain DP. *Orphanet J Rare Dis*. 2010;5:30. 3. Keshav S. Gastrointestinal manifestations of Fabry disease. In: Mehta A, Beck M, Sunder-Plassmann G, editors. *Fabry Disease: perspectives from 5 years of FOS*. Oxford: Oxford PharmaGenesis; 2006. Chapter 28.

Просьба учесть, что список указанных симптомов не является исчерпывающим

Дата разработки февраль 2020 | С-APROM/RU/0538

Подготовлено: ООО «Шайер Биотех Рус» — часть биофармацевтической компании «Тakeda»

119021, г. Москва, ул. Тимура Фрунзе, д. 11, стр. 1

тел.: +7 (495) 787-04-77

[www.takeda.com](http://www.takeda.com)



Данный материал предназначен только для специалистов здравоохранения