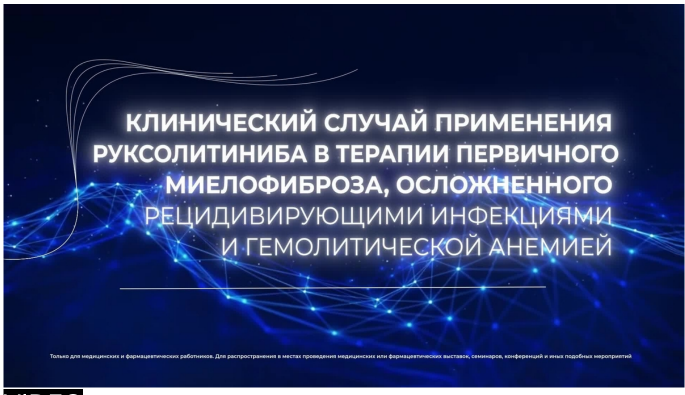


Клинический случай применения руксолитиниба в терапии первичного миелофиброза, осложненного рецидивирующими инфекциями и гемолитической анемией

Image



Клинический случай применения руксолитиниба в терапии первичного миелофиброза, осложненного рецидивирующими инфекциями и гемолитической анемией



VIDEO

Эксперт — Суборцева Ирина Николаевна, старший научный сотрудник отделения стандартизации методов лечения ФГБУ «НМИЦ гематологии» МЗ РФ, к.м.н.

В данном клиническом наблюдении есть диссонанс между изменениями в трепанобиоптате костного мозга и клиническими проявлениями. Вклад в тяжесть состояния больного вносит гемолитическая составляющая анемии.

Эксперт подчеркивает, что диагноз МПН должен быть установлен в соответствии с критериями, предложенными ВОЗ в 2017 году. Одним из главных диагностических критериев является обнаружение молекулярного маркера. При отсутствии мутации в гене JAK2 необходимо продолжать диагностический поиск и исследовать не только драйверные, но и дополнительные мутации.

МПН — миелопролиферативное новообразование.

Список литературы

1. Инструкция по медицинскому применению препарата Джакави (ЛП-002028) от 22.04.2022.	Γ
L4551/JAK/video/10.23/0	
ource URL: ttps://www.pro.novartis.com/ru-ru/therapeutical-areas/hematology/myeloproliferative-di ses/biblioteka-klinicheskikh-sluchaev/klinicheskii-sluchai-primeneniya-ruksolitiniba-v- erapii-pervichnogo-mielofibroza-oslozhnennogo-retsidiviruyushchimi-infektsiyami-i- emoliticheskoi-anemiei	se