

SÍNDROME DE QUILOMICRONEMIA FAMILIAR (FCS)



SI SU PACIENTE PRESENTA ALGUNOS DE LOS SIGUIENTES SIGNOS Y SÍNTOMAS, DEBERÍA SER ESTUDIADO PARA DESCARTAR **SÍNDROME DE QUILOMICRONEMIA FAMILIAR (FCS)**



Hipertrigliceridemia severa y refractaria:

valores de triglicéridos mayores a 880 mg/dl o 10 mmol/L sin respuesta o respuesta mínima a terapia hipolipemiente convencional (estatinas, fibratos, niacinas, omega-3).



- Historia de pancreatitis
- Historia de dolor abdominal recurrente sin causa conocida
- Historia de Hipertrigliceridemia familiar



y no posee

Factores secundarios que contribuyen al aumento de los valores de triglicéridos tales como una dieta rica en grasas, diabetes no controlada, alcoholismo, utilización de corticoides, estrógenos, bloqueantes β -adrenérgicos y antipsicóticos de segunda generación.

SI SU PACIENTE REUNE LAS CONDICIONES ANTES DESCRIPTAS

Contamos con la posibilidad de estudiar genéticamente al paciente para **Síndrome de Quilomicronemia Familiar (FCS)**

Es posible solicitar un test genético que estudiará los siguientes genes: LPL, APOC2, GPIHBP1, APOA5 y LMF1



SOSPECHA DIAGNÓSTICA DE FCS



SOLICITUD DE KIT DIAGNÓSTICO



PERSONAL DE PTC LE FACILITARÁ EL KIT O PUEDE SOLICITARLO A GENOMETRICS



COMPLETAR Y ENVIAR TODOS LOS FORMULARIOS Y PROCEDER A LA TOMA DE MUESTRA

La toma de muestra consiste en un hisopado de mucosa yugal. La misma será procesada por el Laboratorio Invitae. Usted debe solicitar el kit al email: muestras@genometrics.cl o al **+56 22 400 3886**. La muestra será retirada cuando Usted lo solicite al mismo email.