

Prawdopodobieństwo klinicznego rozpoznania hipercholesterolemii rodzinnej

Działania	Liczba punktów
I. Wywiad kliniczny	
1. Przedwczesna choroba wieńcowa (mężczyźni < 55 rż., kobiety < 60 rż.)	2
2. Przedwczesna choroba naczyń mózgowych lub obwodowych (mężczyźni < 55 rż., kobiety < 60 rż.)	1
II. Wywiad rodzinny	
1. Krewni I stopnia z przedwczesną chorobą wieńcową lub naczyniową	1
2. Krewni I stopnia ze stężeniem cholesterolu LDL >190 mg/dl	1
3. Krewni I stopnia z żółtakami ścięgien i/lub rąbkami rogówkowym	2
4. Dzieci i młodzież < 18 rż. Ze stężeniem cholesterolu LDL > 155 mg/dl	2
III. Badanie przedmiotowe	
1. Żółtaki ścięgien	6
2. Rąbek rogówkowy < 45 rż.	4
IV. Badania laboratoryjne	
1. Cholesterol LDL > 8,5 mmol/l (330 mg/dl)	8
2. Cholesterol LDL 6,5-8,4 mmol/l (250 - 329 mg/dl)	5
3. Cholesterol LDL 5,0-6,4 mmol/l (190 - 249 mg/dl)	3
4. Cholesterol LDL 4,0-4,9 mmol/l (155 - 189 mg/dl)	1
V. Badanie genetyczne	
1. Mutacja genu LDLR, ApoB lub PCSK9	8
Suma punktów:	

Rozpoznanie hipercholesterolemii rodzinnej	
Pewne	> 8 pkt
Prawdopodobne	6 – 8 pkt
Możliwe	3 – 5 pkt
Niepotwierdzone	< 3 pkt

Zródło: Nordestgaard BG, Chapman MJ, Humphries SE, et al. Familial hypercholesterolaemia is underdiagnosed and undertreated in the general population: guidance for clinicians to prevent coronary heart disease: consensus statement of the European Atherosclerosis Society. European heart journal. 2013;34:3478-3490a