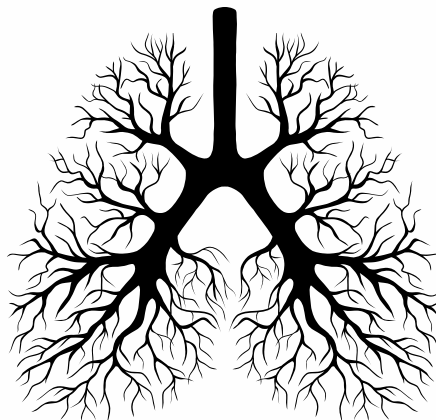


Estudio observacional para determinar la historia natural de los pacientes con deficiencia de alfa-1 antitripsina en Costa Rica

¿Padece usted de deficiencia de alfa-1 antitripsina?

La deficiencia de alfa-1 antitripsina (AAT) es una afección genética poco común y reconocida, que afecta aproximadamente a 1 de cada 2000 a 5000 personas (dependiendo del país) y predispone al enfisema pulmonar de inicio temprano y a la enfermedad hepática. La AAT se produce principalmente en el hígado y su función es especialmente importante para proteger los tejidos del hígado y los pulmones de daños.

Si le interesa participar o quiere más información, por favor méncionelo a la Dra. Felicia Montero Arias, al teléfono 83842745 o al Life Science Center for Innovation (88061302).



¿Le interesaría participar en un estudio observacional de deficiencia de alfa-1-antitripsina?

Este es un estudio observacional que solamente recolecta información sobre los ataques (exacerbaciones) de la deficiencia de alfa-1 antitripsina, los tratamientos utilizados para esta enfermedad y los exámenes de rutina que le realiza su médico tratante como parte del seguimiento, tales como espirometría y estudios de laboratorio. El objetivo de este estudio es comprender mejor la enfermedad y los problemas de salud relacionados con la deficiencia de alfa-1 antitripsina. Su participación es voluntaria y no implica ningún costo para usted. Se pagarán viáticos para asistir al sitio del estudio

Si usted cumple con las siguientes características:

Criterios de inclusión

- Mayor de 18 años.
- Deficiencia de alfa-1 antitripsina (ATT) diagnosticada por el nivel reducido de ATT en la sangre y el genotipo del inhibidor de la proteinasa, como ZZ, SZ y otros

Criterios de exclusión

- Pacientes que no desean o no pueden participar en el estudio.