

Допомога пацієнтам з України з вродженими вадами обміну речовин

напр. фенілокетонурія, галактоземія, хвороба кленового сиропу, глютарова ацидурія I типу, метиломалонова ацидурія, пропіонова ацидурія, дефіцит довголанцюгової дегідрогенази з-гідроксиацил-коензиму А (дефіцит LCHAD), дефіцит дуже довголанцюгової ацил-коензим А дегідрогенази (дефіцит VLCAD)*



Шановні батьки!
Якщо у Вас є дитина з діагнозом вродженої вади обміну речовин, Ви можете скористатися безкоштовною медичною допомогою, доступною для біженців з підтвердженим легальним перебуванням на території Польщі, у випадку перетину кордону починаючи з 24 лютого 2022 р.

Перелік медичних закладів, де пацієнти можуть отримати допомогу на представлених фото і на www.pediatriametaboliczna.pl



БІЛОСТОК

Клініка педіатрії, ревматології,
імунології і метаболічних хвороб
Консультативна поліклініка
метаболічних хвороб
Білостоцький педіатричний
університет клінічна лікарня
вул. Вашингтона 17, 15-024 Білосток
Тел. +48 85 74 50 712, +48 85 745 06 22,
+48 85 745 06 24

Лікарі: к.м.н. Мар'я Пьотровска-
Депта, лікар Кароліна Кєрус,
професор Божена Міколуць

ГДАНЬСК

Відділ патології немовлячого віку
Клініка педіатрії, гематології,
онкології університетської
клінічної лікарні
Дембінкі 7 (II поверх, будинок 1),
80-592 Гданьск
Тел.: + 48 583 492 875
Лікарі: професор Йоланта Вежба

КАТОВІЦЕ

Консультативна поліклініка
патології новонароджених
Центр здоров'я дитини Верхньої
Сілезії клінічної лікарні номер 6
вул. Медиків 16, 40-752 Катовіце
Тел. +48 32 207 17 77, +48 32 207 16 72
Лікарі: лікар Каліна Плutowска-
Хофман

• КРАКІВ

Консультативна поліклініка
метаболічних хвороб
Університетська клінічна лікарня
в Кракові
вул. Веліцка 265, 30-663 Краків
Тел.: +48 602 559 131, +48 604 989 171
Лікарі: професор Мірослав Бік-
Мультановський,
к.м.н. Божена Дідич

• ЛОДЗЬ

Регіональний центр рідкісних
хвороб
Консультативна поліклініка
вроджених вад метаболізму
Інститут центр здоров'я матері
польки
вул. Рзговска 281/289, 93-338 Лодзь
Тел.: + 48 601 29 68 86
Лікарі: к.м.н. Єва Старостецка,
к.м.н. Агнешка Конопка,
к.м.н. Ізабела Міхалус



• Познань

Клініка дитячої гастроентерології
і метаболічних хвороб
Медичний університет ім. Кароля
Марцінковського в Познані
вул. Шпитальна 27/33, 60-527
Познань
Тел. +48 511 460 950
Лікарі: к.м.н. Лукаш Калужни

• Щецин

Клініка педіатрії, ендокринології,
діабетології, метаболічних хвороб
і кардіології дитячого віку
Консультативна поліклініка
метаболічних хвороб
Самостійна клінічна лікарня
номер 1 Поморського медичного
університету
вул. Унії Любельської 1, 71-252
Щецин
Тел.: +48 695 112 035, +48 91 425 3176,
+48 601 536 777
Лікарі: професор Мар'я Гіжевська,
к.м.н. Ельжбета Кшивінська-Здеб,
к.м.н. Ханна Романовська,
лікар Міхал Паталан,
лікар Аліція Лесьняк

• ВАРШАВА

Клініка вроджених вад метаболізму
і педіатрії
Консультативна поліклініка
метаболічних хвороб
Інститут матері і дитини
вул. Каспшака 17А, 01-211 Варшава
Тел.: +48 519 517 104, +48 798 562 735,
+48 22 32 77 237
Лікарі: професор Йоланта Сикут-
Цегельська, к.м.н. Йоанна Тайберт

Клініка педіатрії, живлення і
метаболічних хвороб, Інститут охорони
здоров'я дітей
алея Дітей польських 20, 04-730 Варшава
Тел.: +48 22 815 74 64, +48 22 815 12 14,
+48 22 815 10 98
Лікарі: професор Анна Тилкі-
Шиманьська, к.м.н. Даріуш Рокіцкі,
лікар Малгожата Сьредзінська,
лікар Дорота Весул-Кухарська,
лікар Мілена Гречан, лікар Барбара
Перковська, лікар Пауліна Покора,
лікар Магдалена Качор

• ВРОЦЛАВ

Кафедра дитячої пропедевтики і
рідкісних хвороб
Факультет наук про здоров'я
Медичний університет імені Сілезьких
П'ястів у Вроцлаві
вул. Казімежа Бартля 5, 50-996 Вроцлав
Тел.: +48 502 595 141
Лікарі: професор Роберт Шмігель



*Перелік вроджених вад обміну речовин в рамках медичної допомоги біженцям:

- порушення обміну амінокислот, у тому числі:
 - фенилокетонурія,
 - глютарова ацидурія I типу,
 - метиломалонова ацидурія,
 - пропіонова ацидурія,
 - ізовалеріанова ацидурія,
 - хвороба кленового сиропу,
 - тирозинемія I типу,
 - гомоцистинурія,
 - цитрулінемія I типу,
 - цитрулінемія II типу,
 - 3-метилокротонилгліцинурія і ін.
- порушення обміну вуглеводів, у тому числі:
 - галактоземія,
 - фруктоземія і ін.
- дефіцит PDH
- дефіцит GLUT1
- порушення обміну жирних кислот, у тому числі:
 - дефіцит LCHAD
 - дефіцит VLCAD
 - дефіцит MCAD
 - дефіцит MTP
 - дефіцит CACT
 - первинний дефіцит карнітини і ін.
- порушення обміну кетонів, у тому числі:
 - дефіцит бета-кетотіолази
 - дефіцит MPT1
- порушення обміну вітамінів (наприклад дефіцит біотинідази) і нейротрансмітерів (наприклад дефіцит AADC, дефіцит BH4),
- інші хвороби, наприклад: порушення глікозиляції білку

