

Dutch Lipid Clinic Network (DLCN) kriterier för diagnos av heterozygot familjär hyperkolesterolemi hos vuxna

Grupp 1: Familjeanamnes

- (i) Förstegradssläkting med känd prematur* kranskärslsjukdom (CHD) 1
- ELLER
- (ii) Förstegradssläkting med känt LDL-kolesterol > 95:e percentilen (för ålder och kön) 1
- (iii) Förstegradssläkting med senxantom och/eller arcus cornealis 2
- ELLER
- (iv) Barn < 18 år med LDL-kolesterol > 95:e percentilen (för ålder och kön) 2

Grupp 2: Patientens anamnes

- (i) Patienten har prematur* CHD 2
- (ii) Patienten har prematur* cerebral eller perifer kärlsjukdom 1

Grupp 3: Patientens fysikaliska status

- (i) Senxantom 6
- (ii) Arcus cornealis hos patient < 45 år 4

Grupp 4: Patientens LDL-kolesterol

- ≥ 8.5 mmol/L 8
- 6.5 – 8.4 mmol/L 5
- 5.0 – 6.4 mmol/L 3
- 4.0 – 4.9 mmol/L 1

Grupp 5: Genetiskt test

(i) Patologisk mutation påvisad i LDLR, ApoB eller PCSK-9 generna

8

*Prematur: man < 55 år, kvinna < 60 år.

För varje grupp räknas endast en poängsiffra, alltid den högsta.

Definitiv FH	> 8 poäng
Trolig FH	6 – 8 poäng
Möjlig FH	3 - 5 poäng
Sannolikt inte FH	0 – 2 poäng

Referenser:

1. World Health Organization. Familial Hypercholesterolaemia (FH): Report of a second WHO consultation. Geneva: World Health Organization; 1999.
2. Civeira F; International Panel on Management of Familial Hypercholesterolemia. Guidelines for the diagnosis and management of heterozygous familial hypercholesterolemia. *Atherosclerosis* 2004;173(1):55-68.