



# ՅՈԼՅԱՆ

ՀՀ ԱՆ ԱՐՅՈՒՆԱԲԱՆՈՒԹՅԱՆ ԵՎ ՈՒՌՈՒՑՔԱԲԱՆՈՒԹՅԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ

## Տեղեկանք

Հիվանդի ԱԱՀ՝

██████████ Միքայել ██████████

Ծննդյան ամսաթիվ՝

██████████թ.

Ախտորոշում՝ Հեմոֆագոցիտար համախտանիշ, Առաջնային իմունոդեֆիցիտ<sup>o</sup>

08.12.2025թ-ին երեխան տեղափոխվել է ԱՌԻԿ՝ հետազոտման և բուժման պանցիտոպենիայի և սպլենոմեգալիայի կապակցությամբ: Լաբորատոր հետազոտությունների հիման վրա ախտորոշվեց հեմոֆագոցիտար համախտանիշ: Ծնողների առաջին երեխան մահացել է 5 ամսական հասակում՝ հեմոֆագոցիտար համախտանիշ ախտորոշմամբ:

Լիարժեք ախտորոշման նպատակով կատարվեց ողնուղեղային պունկցիա և ողնուղեղային հեղուկի՝ CMV-ի և EBV-ի ՊՇՌ հետազոտություն:

Այդ հետազոտությունը պետպատվերի սահմաններում չի կատարվում և արժե 20000 դրամ:

Խնդրում եմ հնարավորության սահմաններում աջակցել երեխային՝ վերոնշյալ հետազոտությունը վճարելու համար:

Բուժող բժիշկ՝ Շ.Հ. Հովհաննիսյան

անուն, ազգանուն

ստորագրություն



\_17.\_12.\_2025թ.



**YEOLYAN**  
HEMATOLOGY AND ONCOLOGY  
CENTER, MINISTRY OF HEALTH  
OF ARMENIA

🌐 yeolyan.org  
☎ 010 28 38 00  
📍 Գ. Ներսիսյան փ., 72, Երևան 0014



# ՅՈԼՅԱՆ

ՀՀ ԱՆ ԱՐՅՈՒՆԱԲԱՆՈՒԹՅԱՆ ԵՎ ՈՒՌՈՑՔԱԲԱՆՈՒԹՅԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ

## Տեղեկանք

Հիվանդի ԱԱՀ՝

██████████ Միքայել ██████████

Ծննդյան ամսաթիվ՝

██████████ թ.

Ախտորոշում՝ Հեմոֆագոցիտար համախտանիշ, Առաջնային իմունոդեֆիցիտ<sup>o</sup>

08.12.2025թ-ին երեխան տեղափոխվել է ԱՌԻԿ՝ հետազոտման և բուժման պանցիտոպենիայի և սպլենոմեգալիայի կապակցությամբ: Լաբորատոր հետազոտությունների հիման վրա ախտորոշվեց հեմոֆագոցիտար համախտանիշ: Ծնողների առաջին երեխան մահացել է 5 ամսական հասակում՝ հեմոֆագոցիտար համախտանիշ ախտորոշմամբ:

Հաշվի առնելով երեխայի ծանր վիճակը և հասակը, պերիֆերիկ կատետր տեղադրելը և լաբորատոր հետազոտություններ կատարելը շատ դժվար է: Այդ պատճառով անհրաժեշտ է տեղադրել կենտրոնական երակային կատետր: Սակայն առկա խորը թրոմբոցիտոպենիան մեծացնում է արյունահոսության ռիսկը, որի պատճառով անհրաժեշտ է ներարկել թրոմբոկոնցետրատ, որը տրամադրվում է միայն վճարովի հիմունքներով:

Խնդրում եմ հնարավորության սահմաններում աջակցել երեխային՝ վերոնշյալ արյան բաղադրամասը ձեռք բերելու համար:

Բուժող բժիշկ՝ Շ.Հ. Հովհաննիսյան



12.12.2025



**YEOLYAN**  
HEMATOLOGY AND ONCOLOGY  
CENTER, MINISTRY OF HEALTH  
OF ARMENIA

🌐 yeolyan.org

☎ 010 28 38 00

📍 Հ. Ներսիսյան փ., 72, Երևան 0014



ՀՀ ԱՆ ՑՈՒՅԱԼ ԱՐՅՈՒՆԱԲԱՆՈՒԹՅԱՆ ԵՒ ՈՒՌՈՒՑՁԱԲԱՆՈՒԹՅԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ  
Yeolyan Hematology and Oncology Center, Ministry of Health of Armenia



ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՄԱՆԿԱԿԱԿԱՆ ԶԱՂՑԿԵՂԻ ԵՒ ԱՐՅԱՆ ՀԻՎԱԼԴՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ԿԵՆՏՐՈՆ  
Pediatric Cancer and Blood Disorders Center of Armenia

ՀՀ, 0014, Երևան, Ներսիսյան 7, հեռ. +374 10 28 38 00 • 7 Nersisyan St, Yerevan, 0014, Armenia • URL: [www.yeolyan.org](http://www.yeolyan.org)

Հիվանդի ԱԱՀ՝

██████████ Միքայել ██████████

Ծննդյան ամսաթիվ՝

██████████

Ախտորոշում՝ Հեմոֆագոցիտար համախտանիշ<sup>o</sup>, Առաջնային իմունոդեֆիցիտ<sup>o</sup>

08.12.2025թ-ին երեխան տեղափոխվել է «Յոլյանի» անվան Արյունաբանական կենտրոն՝ հետազոտման և բուժման պանցիտոպենիայի և սպլենոմեգալիայի կապակցությամբ: Ծնողների առաջին երեխան մահացել է 5 ամսական հասակում՝ հեմոֆագոցիտար համախտանիշ ախտորոշմամբ:

4օր առաջ երեխան սկսել է ջերմել, մինչև 39<sup>o</sup> C, նշանակվել է հակաբակտերիալ բուժում, սակայն դրական դինամիկա չի եղել և երեխան ուղեգրվել է Մուրացան ԲՀ, որտեղ հայտնաբերելով խորը պանցիտոպենիան և սպլենոմեգալիան տեղափոխվել է ԱԿ՝ շտապ օգնության մեքենայով:

Հաշվի առնելով երեխայի ծանր վիճակը, ժառանգական անամնեզը, անհրաժեշտ է շտապ կարգով կատարել գենետիկական հետազոտություն՝ իմունոդեֆիցիտային պանել՝ ընդգրկելով PRF1, MUNC13D, STX11, MUNC18-2, XIAP մուտացիաները, ճշգրիտ ախտորոշման, նպատակային բուժման պլանավորման և ընտանիքի հետագա պլանավորման համար:

Խնդրում եմ հնարավորության սահմաններում աջակցել երեխային՝ վերոնշյալ գենետիկական հետազոտության իրականացման համար:

Բուժող բժիշկ՝

Շ.Հ. Հովհաննիսյան

\_\_\_\_\_

անուն, ազգանուն

ստորագրություն



09.\_12.\_2025թ.