



ИНФОРМАЦИОНЕН ЦЕНТЪР
за редки болести и лекарства сираци
бул. «Васил Априлов» 15а, Пловдив 4000
тел/факс (032) 575 797

www.raredis.org | info@raredis.org



МЕДИЦИНСКИ ЦЕНТЪР „РАРЕДИС“
рехабилитация на хора с редки болести
ул. «Ландос» 24а, Пловдив 4000
тел/факс (032) 577 447



medical@raredis.org | www.medical.raredis.org

ПРОЕКТИ НА БЪЛГАРСКА АСОЦИАЦИЯ ЗА ПРОМОЦИЯ НА ОБРАЗОВАНИЕ И НАУКА (БАПОН)

Национален регистър на пациенти с ХМЛ – пилотно проучване (януари 2008 – юни 2009)

Проведено е пилотно епидемиологично проучване на всички регистрирани възрастни (над 18 г.) пациенти в България, диагностицирани с хронична миелоидна левкемия (ХМЛ). Информацията е получена от 5-те хематологични центъра в България – София (2), Пловдив, Варна и Плевен. Периодът на ретроспективното събиране на данни е с продължителност 18 месеца (01/01/2008 – 30/06/2009). За времето на проучването са идентифицирани 227 пациенти, като 22 от тях са починали. В края на проучването е събрана информация за 205 пациента с ХМЛ, които се лекуват в НСБАЛХЗ в София и университетските болници в страната.

Новодиагностицираните случаи за 2008 са 54.

Годишните заболяемост и болестност са съответно:

$I = 0.88 / 100\ 000 / \text{година}$

$P = 2.96 / 100\ 000$

Средната преживяемост на пациентите с ХМЛ е:

95.8 ± 9.5 месеца

Приблизително 80% от пациентите преживяват 40 месеца.

Пилотното проучване е организирано и проведено благодарение на тясната колаборация между НСБАЛХЗ, университетските клиники по хематология в България, ИЦРБЛС, Научното дружество по хематология по клинична и трансфузионна хематология и Медицински център “Раредис”.

Изнесените данни се разпространяват безплатно при коректно и пълно позоваване на оригиналния източник.

Last modification: 10:48 15.08.2009
