

## Диагностические критерии геСГХС

1) Наличие 2 мутантных аллелей в генах LDLR, APOB, PCSK9 или LDLRAP1

или

2) Уровень ХС ЛНП более 13 ммоль/л (500 мг/дл) без гиполипидемической терапии или ХС ЛНП более 8 ммоль/л на фоне гиполипидемической терапии **И**:

- Появление сухожильных или кожных ксантом в возрасте до 10 лет

или

- Уровень ХС ЛНП без гиполипидемической терапии, соответствующий геСГХС, у обоих родителей

### Источники

1. Клинические рекомендации "Нарушения липидного обмена". Одобрено Научно-практическим советом МЗ РФ.  
URL: [https://cr.minzdrav.gov.ru/schema/752\\_1](https://cr.minzdrav.gov.ru/schema/752_1) (дата доступа 03.04.2023).