



Riconoscere la PH1 quando la si incontra

Criteri di sospetto diagnostico di PH1 in

PAZIENTI ADULTI IN DIALISI ^{1,2 *}



Se presente almeno uno dei criteri clinici riportati,
procedere alla determinazione di
POx e/o Test genetico per AGXT



AGXT: gene che codifica l'enzima aminotransferasi serina-piruvato; **PH1:** iperossaluria primitiva di tipo 1; **POx:** ossalato plasmatico. * Applicabile a pazienti senza diagnosi di certezza. **1.** Abstract: Ferraro et al. *A prediction model for the diagnosis of primary hyperoxaluria among adult patients undergoing hemodialysis*, 6th ERKNet 10-12 Maggio, 2022. **2.** Cochat et al. *Nephrol Dial Transplant* 2012,27: 1729-1736.

Criteria di sospetto diagnostico di PH1 in pazienti adulti in dialisi^{1,2 *}



Nefrolitiasi metabolicamente attiva:

- ricorrente
- e/o esordio precoce (<25 anni)
- e/o bilaterale
- e/o storia familiare (almeno 1 familiare affetto)



Nefrocalcinosi



Storia familiare di CKD



Perdita di un graft per cause non note



Inizio dialisi precoce (<40 anni)

CKD: malattia renale cronica; **PH1:** iperossaluria primitiva di tipo 1. * Applicabile a pazienti senza diagnosi di certezza e stratificando la popolazione diabetica vs popolazione non diabetica. **1.** Abstract: Ferraro et al. *A prediction model for the diagnosis of primary hyperoxaluria among adult patients undergoing hemodialysis*, 6th ERKNet 10-12 Maggio, 2022. **2.** Cochat et al. *Nephrol Dial Transplant* 2012,27: 1729–1736.

PH1-ITA-00047 | 11.2022