

Pomoc dla pacjentów z Ukrainy z wrodzonymi wadami metabolizmu

m.in. galaktozemią, chorobą syropu klonowego, acydurią glutarową typu 1, acydurią metylomalonową, acydurią propionową, tyrozinemią typu 1, homocystynurią, deficytem LCHAD, deficytem VLCAD*



Drodzy Rodzice!

Jeśli macie Dziecko z rozpoznaniem wrodzonej wady metabolizmu, możecie skorzystać z bezpłatnej opieki medycznej, dostępnej dla Uchodźców z potwierdzonym legalnym pobytem na terytorium Polski, po przekroczeniu granicy od 24 lutego 2022 r.

Lista placówek, w których pacjenci mogą uzyskać pomoc na kolejnych slajdach oraz na www.pediatricametaboliczna.pl



- **BIAŁYSTOK**

Klinika Pediatrii, Reumatologii, Immunologii
i Chorób Metabolicznych

Poradnia Schorzeń Metabolicznych
Uniwersytet Dziecięcy Szpital Kliniczny
w Białymstoku

Ul. Waszyngtona 17, 15-024 Białystok
Tel. +48 85 74 50 712, +48 85 745 06 22,
+48 85 745 06 24

Lekarze: dr Maria Piotrowska-Depta,
lek. Karolina Kierus, prof. Bożena Mikołuc,

- **GDAŃSK**

Oddział Patologii Wieku Niemowlęcego
Klinika Pediatrii, Hematologii, Onkologii
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego
Dębinki 7 (1 piętro, bud. 1), 80-592 Gdańsk

Tel.: + 48 583 492 875

Lekarze: prof. Jolanta Wierzba

- **KATOWICE**

Poradnia Patologii Noworodka
Górnośląskie Centrum Zdrowia Dziecka
SP SK nr 6

Ul. Medyków 16, 40-752 Katowice
Tel. +48 32 207 17 77, +48 32 207 16 72

Lekarze: lek. Kalina Plutowska-Hoffman

- **KRAKÓW**

Poradnia Chorób Metabolicznych
Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie
ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków

Tel.: +48 602 559 131, +48 604 989 171

Lekarze: prof. Mirosław Bik-Multanowski,
dr Bożena Didycz

- **ŁÓDŹ**

Regionalne Centrum Chorób Rzadkich
Poradnia Wrodzonych Wad Metabolicznych
Instytut Centrum Zdrowia Matki Polki

Ul. Rzgowska 281/289, 93-338 Łódź

Tel.: + 48 601 29 68 86

Lekarze : dr Ewa Starostecka,
dr Agnieszka Konopka, dr Izabela Michałus



- **POZNAŃ**

Klinika Gastroenterologii Dziecięcej i Chorób Metabolicznych

Uniwersytet Medyczny im. Karola

Marcinkowskiego w Poznaniu

Ul. Szpitalna 27/33, 60-527 Poznań

Tel. +48 511 460 950

Lekarze: dr Łukasz Kałużny

- **SZCZECIN**

Klinika Pediatrii, Endokrynologii, Diabetologii, Chorób Metabolicznych i Kardiologii Wieków Rozwojowego

Poradnia Chorób Metabolicznych

Samodzielny Szpital Kliniczny nr 1 Pomorskiego

Uniwersytetu Medycznego

Ul. Unii Lubelskiej 1, 71-252 Szczecin

Tel.: +48 695 112 035, +48 91 425 3176,

+48 601 536 777

Lekarze: prof. Maria Giżewska,

dr Elżbieta Krzywińska-Zdeb,

dr Hanna Romanowska, lek. Michał Patalan,

lek. Alicja Leśniak

- **WARSZAWA**

Klinika Wrodzonych Wad Metabolizmu i Pediatrii

Poradnia Chorób Metabolicznych

Instytut Matki i Dziecka

Ul. Kasprzaka 17A, 01-211 Warszawa

Tel.: +48 519 517 104, +48 798 562 735,

+48 22 32 77 237

Lekarze: prof. Jolanta Sykut-Cegielska,

dr Joanna Taybert

Klinika Pediatrii, Żywienia i Chorób Metabolicznych IP-CZD

Al. Dzieci Polskich 20, 04-730 Warszawa

Tel.: +48 22 815 74 64, +48 22 815 12 14,

+48 22 815 10 98

Lekarze: prof. Anna Tylki-Szymańska,

dr Dariusz Rokicki, lek. Małgorzata Średzińska,

lek. Dorota Wesół-Kucharska,

lek. Milena Greczan, lek. Barbara Perkowska,

lek. Paulina Pokora, lek. Magdalena Kaczor

- **WROCŁAW**

Zakład Propedeutyki Pediatrii i Chorób Rzadkich

Wydział Nauk o Zdrowiu

Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu

ul. Kazimierza Bartla 5, 50-996 Wrocław

Tel.: +48 502 595 141

Lekarze: prof. Robert Śmigiel



*Wykaz wrodzonych wad metabolizmu w ramach pomocy medycznej dla Uchodźców:

- zaburzenia przemiany aminokwasów, w tym:
 - fenylketonuria
 - acyduria glutarowatypu I,
 - acyduria metylomanowa,
 - acyduria propionowa,
 - acyduria izowalerianowa,
 - chorób syropu klonowego,
 - tyrozynergia typu I,
 - homocystynuria,
 - cytrulinemia typu I,
 - cytrulinemia typu II,
 - 3-metylokrotonylioglicynuria i in.
- zaburzenia przemiany węglowodanów, w tym:
 - galaktozemia,
 - fruktozemia i in.
- deficyt PDH
- deficyt GLUT1
- zaburzenia przemiany tłuszczów, w tym:
 - deficyt LCHAD
 - deficyt VLCAD
 - deficyt MCAD
 - deficyt MTP
 - deficyt CACT
 - pierwotny deficyt karnityny i in.
- zaburzenia przemiany ketonów, w tym:
 - deficyt beta-ketotiolazy
 - deficyt MPT1
- zaburzenia przemiany witamin (np. deficytu biotynidazy) i neurotransmiterów (np. deficyt AADC, deficyt BH4),
- inne choroby, np.: zaburzenia glikozylacji białek

