MANAGEMENT OF PATIENT WITH FAMILIAL COMBINED HYPERLIPOPROTEINEMIA: A CASE STUDY

Babii O. H., Simonova I. V., Vasylenko O. O., Prylutcka K. Y., Meleshenko O. A.

Familial combined hyperlipoproteinemia is considered one of the most common genetic hyperlipidemias in the general population with estimated prevalence 0.5 %–2.0 % of all inherited dyslipidemias. This disorder frequently coexists with other metabolic diseases such as obesity, insulin resistance, hypertension, non-alcoholic fatty liver disease. Association of hyperlipoproteinemia and type 2 diabetes mellitus can be explained due to the fact, that familial combined hyperlipoproteinemia is caused by genetic variability, including genes encoding the upstream transcription factor 1. The last regulates nearly 40 genes implicated in lipid, lipoprotein and carbohydrate metabolism, as well as immune response. Polymorphism in the upstream transcription factor 1 is strongly associated with dyslipidemia, impaired glucose tolerance, insulin resistance, and type 2 diabetes mellitus. In this report on example of clinical case we want to pay attention of practitioners to the problem of familial causes of hyperlipidemias, which leads to early onset of atherosclerosis, cardiovascular disease, and, finally, to premature disability of the affected person. Because of the frequent overlapping with the features of metabolic syndrome, this serious disorder is often not recognized and treated timely.

Our patient was a 43 year old male, who was referred to the clinic with complaints of angina pain and dyspnoea provoked by minimal physical exertion, palpitations, irregular heartbeats, lower extremities and face oedema. At the age of thirty in the patient have developed type 2 diabetes mellitus, during last 7 years it was insulin dependent, the course was severe, glycaemia was poorly controlled by the therapy. Also he had essential hypertension III grade. At the age of 37 years the patient suffered from ST-elevated myocardial infarction, one year later occurred recurrent myocardial infarction. His family history was strongly positive for atherosclerosis and cardiovascular disease, as well as type 2 diabetes mellitus. In laboratory testing the fasting blood sample revealed a grossly lipemic serum, with total cholesterol level 17.75 mmol/L, very low density lipoproteins 3.41 mmol/L, low density lipoproteins 13.64 mmol/L, high density lipoproteins 0.7 mmol/L. Diagnosis: «Familial combined hyperlipoproteinemia (Fredrickson type 2B). Acute coronary syndrome: Unstable angina IIB. Postinfarction (STEMI 2014, 2015) cardiosclerosis. Essential hypertension III degree III stage. Heart failure with left ventricular systolic and diastolic dysfunction, EF 36 %. III functional class NYHA. Stage D AHA. Risk score 4 (very high).Type 2 diabetes mellitus, insulin dependent, severe course. Non-alcoholic fatty liver, 2 degree. Nodular goitre I degree, euthyroid state» was established. Management of this patient includes lifestyle modification and combined lipid lowering therapy in high doses: rosvastatin and choline fenofibrate. Unfortunately, in this case target levels of cholesterol and triglycerides were not achieved: minimal level of total cholesterol was 12.29 mmol/L, and level of triglycerides was 41.48 mmol/L. Risk estimates based on risk charts, scores, or functions used in the general population, probably grossly underestimate the real risk of this patient with familial combined hyperlipoproteinemia. Coexistence of extremely high level of cholesterol and type 2 diabetes mellitus significantly aggravates and advances each other's course, comparing with the isolated disorders.

KEY WORDS: dyslipidemia, familial combined hyperlipoproteinemia, cardiovascular disease, coronary artery disease

INFORMATION ABOUT AUTHORS

Babii Olha, assistant of Department of Internal Medicine, V. N. Karazin Kharkiv National University, 6, Svobody Sq., Kharkiv, Ukraine, 61022, e-mail: olga.babiy@karazin.ua, https://orcid.org/0000-0002-8989-3110

Simonova Ielizaveta, assistant of Department of Internal Medicine, V. N. Karazin Kharkiv National University, 6, Svobody Sq., Kharkiv, Ukraine, 61022, e-mail: simonovamed@gmail.com, https://orcid.org/0000-0001-9637-6050

Vasylenko Olga, assistant of Department of Internal Medicine, V. N. Karazin Kharkiv National University, 6, Svobody Sq., Kharkiv, Ukraine, 61022, e-mail: olga.vasilenko@karazin.ua, https://orcid.org/0000-0001-8684-4316

© Babii O. H., Simonova I. V., Vasylenko O. O., Prylutcka K. Y., Meleshenko O. A., 2019
Dyslipidaemia refers to the high incidence disorders. Approximately 29.3%–53% of adults have abnormal level of lipoproteins [1, 2]. The majority of lipid disorders are acquired through unhealthy lifestyles (obesity, inactivity, alcoholism, etc.). Hereditary (familial) causes are less common. High cholesterol and triglyceride levels are associated with cardiovascular disease (CVD) and coronary artery disease (CAD) at an early age.

Familial combined hyperlipoproteinemia (FCHL) is very frequent and is one of the most common genetic hyperlipidaemias in the general population with estimated prevalence 0.5%–2.0% of all inherited dyslipidaemias, being the most common in patients affected by CAD (10%) and among acute myocardial infarction (MI) survivors aged less than 60 years (11.3%). This percentage increases to 40% when all the MI survivors are considered without age limits [2]. However, because of the peculiar variability of laboratory parameters and lack of diagnostic criteria, this serious disease is often remains undiagnosed and untreated.

FCHL is characterized by:

a) increase in cholesteolemia and/or triglyceridemia in at least two members of the same family;

b) intraindividual and interfamilial variability of the lipid phenotype;

c) increased risk of premature CAD [3].

As recent studies have shown, FCHL is an oligogenic disorder with variable penetrance [4]. Frequently it coexists with other metabolic diseases such as obesity, insulin resistance (IR), type 2 diabetes mellitus (T2DM), non-alcoholic fatty liver disease (NAFL), and hypertension [5]. Consistent susceptibility loci have been mapped to chromosomes 1q21-23, 11p14.1-q12.1, and 16q22-24.1 [6]. An association of FCHL with the region in chromosome 1q21-1q23 [7, 8] has been reported. This region includes several genes which might contribute to FCHL phenotype, including the upstream transcription factor 1 gene (USF1) [7]. USF1 encodes a transcription factor, which regulates nearly 40 genes implicated in lipid, lipoprotein and carbohydrate metabolism, as well as immune response [4]. As reported Putt et al. (2004), polymorphism in USF1 is strongly associated with impaired glucose tolerance, IR, and T2DM.

Herein we discuss the clinical case of FCHL, a highly atherogenic disorder that evidently led to premature disability and to early mortality of the patient.

CASE REPORT

A 43 year old male complained of retrosternal squeezing, burning pain, radiated to the left arm and left part of the neck, provoked by minimal physical activity (e.g. household chores), sometimes at rest, required nitroglycerine intake (up to 7 td), diminished effect of nitroglycerine, dyspnoea, provoked by walking ground level up to 100 m, palpitations, irregular heartbeats, lower extremities and face oedema.

From history of the presenting disease it is known that in this patient about 10 years occur blood pressure elevations (max 180/120 mm Hg, usual 130/90 mm Hg). At the age of 37 years the patient suffered from ST elevated MI (STEMI) of left the ventricular (LV) inferior wall, one year later recurrent STEMI of the LV anterior wall, septum, and apex occurred. It was recommended an angiography, percutaneous intervention with implantation of drug-eluting coronary stent; due to economic reasons, the patient had refused this procedure. Regular (3–4 times per year) receive in-patient treatment with some positive dynamics. However, despite regular out-patient medication intake, the therapy effect is not lasting. The current hospitalization associated with deterioration that occurred during last month: dyspnoea was progressed, angina pain developed more often, physical tolerance decreased, effect of nitroglycerine diminished.

At the age of 30 years it was diagnosed T2DM, during last 7 years it is insulin dependent. The oral hypoglycaemic therapy was switched to insulin due to myocardial infarction. Course of the disease is severe, compensation is not achieved, fasting plasma glucose is within 13–17 mmol/L.

Also during last year the patient suffered from diabetic foot and community acquired...
pneumonia in lower lobe of right lung. For diabetic foot he received conservative treatment with improvement. Pneumonia had a protracted course.

Drug history of the patient include: bisoprolol 5 mg od, ramipril 5 mg od, atorvastatin 80 mg od, aspirin 75 mg od, clopidogrel 75 mg od, toracemide 5 mg od, insulin human NPH 20 IU 2 td 8-00, 20-00, insulin human 10 IU 3 td before meal.

The patient denies alcohol consumption. During last 4 years the patient does not smoke, but before he had smoked 2 packs per day during 20 years (equals 40 pack-years).

His family history include: early death of relatives in paternal line, proband’s father suffered from MI at the age of 44, and T2DM; he died at the age of 62.

During physical examination it was noticed that patient look older, than the passport age and was slightly depressive. He was well oriented to space and time. The patient’s posture was active. It was revealed central type of obesity (BMI 35.8 kg/m², waist circumference 146 cm, waist to hip ratio 1.23). Multiple eruptive xanthomas were detected on the skin of the trunk and extremities. Visible changes of the neck shape were not detected, but during thyroid palpation in the left lobe was revealed a node ≈1 cm Ø. In the lungs to auscultation occurred bronchial breathing, diminished on basal parts. Peripheral pulses were regular and weak. Apex beat was in 5th intercostal space 2 cm to the left of the left midclavicular line, 3 cm², weak. Heart auscultation detected soft S1 on the apex and loud A2 sounds to auscultation, diffuse systolic murmur (grade II) at all points was revealed. Abdomen was increased in size due to subcutaneous fat, participated in breathing actively; during palpation was soft and nontender. Hepatomegaly (+3 cm) was revealed, liver was soft and nontender to palpation. Spleen was not palpated. Oedema of the lower half of shins and foots occurred. Stool and diuresis were not changed.

Blood tests revealed: hyperglycaemia 16.6 mmol/L, elevated HBA1c up to 11.9 %. Fasting blood sample revealed a grossly lipemic serum: total cholesterol 17.75 mmol/L, very low density lipoproteins 3.41 mmol/L, low density lipoproteins 13.64 mmol/L, high density lipoproteins 0.7 mmol/L, triglycerides 71.35 mmol/L. Liver, kidney, and thyroid function tests fell into normal ranges. It should be noted, that all blood tests were standardized, because the serum was chyle and usual estimation could not be performed.

Urine analysis detected glucose 170 mmol/L and traces of protein.

Instrumental methods of examination displayed the following changes. ECG revealed postinfarction cardiomegaly of the LV anterior and posterior wall, apex. Transthoracic echocardiography demonstrated dilation of all heart chambers, hypertrophy of the LV, and its posterior wall hyperkinesia, decreased contractility, EF 36 %, apical aneurism, diastolic dysfunction of the LV 2 degree, and signs of pulmonary hypertension 3 degree. Thyroid ultrasound showed diffuse nodular goitre, left lobe node 8.3 mm Ø. Abdominal ultrasound detected moderate hepatomegaly, steatohepatosis, increased echogenicity of pancreas. Chest X-ray revealed signs of venous congestion, initial basal pneumofibrosis of both lungs.

Based on findings mentioned above, final diagnosis was established:

Main: Familial combined hyperlipoproteinemia (Fredrickson type 2B). Acute coronary syndrome: Unstable angina IIB. Postinfarction (STEMI 2014, 2015) cardiomegaly. Essential hypertension III degree III stage. HF with LV systolic and diastolic dysfunction, EF 36 %. III functional class NYHA. Stage D AHA. Risk score 4 (very high). Type 2 diabetes mellitus, insulin dependent, severe course. Non-alcoholic fatty liver, 2 degree.

Concomitant: Nodular goitre I degree, euthyroid state.

No specific clinical trials, guidelines, or algorithms have been developed for the management of FCHL. A reasonable initial step in management of the patient with this pathology includes controlled interventions targeting modifiable cardiovascular risk factors, such as smoking, alcoholism, overweight, and obesity [9].

Evidence and recommendations regarding management of specific risk factors in this group of patients are insufficient and call for the development of intervention-based evaluations, aiming at describing the role and magnitude of these treatments and their impact on lipid profile and metabolic burden.

Management of this patient includes lifestyle modification and medication. It was recommended for this patient to avoid smoking and alcohol intake, to lower body weight, and diet with reduced saturated and animal fats,
simple sugars, sodium (less 6 g per day). Medication include bisoprolol 5 mg od, ramipril 5 mg od, rosuvastatin 40 mg od, choline fenofibrate 135 mg, aspirin 75 mg od, clopidogrel 75 mg od, toracemide 5 mg od, insulin human NPH 20 IU 2 td 8-00, 20-00, insulin human 10 IU 3 td before meal.

Therapy choices differ depending on the type of mixed hyperlipidaemia a patient has. However, fibrates are usually needed in addition to statins. Statin-induced myopathy is more likely in patients who are also taking fibrates, so careful monitoring of side effects is important.

Unfortunately, despite the lipid lowering treatment, in this case target levels of cholesterol and triglycerides were not achieved: Minimal level of total cholesterol was 12.29 mmol/L, and triglycerides were 41.48 mmol/L.

Prognosis for this patient is unfavourable. Ischemic heart disease and T2DM have developed in young age, the course of disease is progressive, symptoms are poorly controlled.

Risk estimates based on risk charts, scores, or functions used in the general population, grossly underestimate the real risk in this patient with FCH. Coexistence of extremely high level of cholesterol and T2DM significantly aggravates and advance each other's course, comparing with the isolated disorders.

For practitioners it is advised:
- monitoring the therapy not only by laboratory tests, but also by evaluating other instrumental and clinical markers of cardiovascular disease;
- following the theory of «the lower, the better», treating these patients in order to reduce their cholesterolemia and triglyceridemia to the best goals suggested by the international guidelines for cardiovascular diseases prevention, in association with a rigid control of all associated risk factors;
- screening family members of patients with FCH is the most effective option for early detecting cases across the whole population and prevention of CVD and CAD.

REFERENCES

1. Goff D. C. Jr Dyslipidemia prevalence, treatment, and control in the multi-ethnic study of atherosclerosis (MESA) / D. C. Goff Jr, A. G. Bertoni, H. Kramer [et al.]. // Circulation. – 2006. – No. 113. – P. 647–656.
2. Karr S. Epidemiology and management of hyperlipidemia / S. Karr. // The American Journal of Managed Care. – 2017. – V. 23, No. 9. – P.139–148.
3. Gaddi A. Practical guidelines for familial combined hyperlipidemia diagnosis: an up-date / A. Gaddi, A. Cicero, F. Odoo [et al.]. // Vascular health and risk management. – 2007. – No. 3. – P. 877–886.
4. Bello-Chavolla O. Y. Familial combined hyperlipidaemia: current knowledge, perspectives, and controversies / O. Y. Bello-Chavolla, A. Kuri-García, M. Ríos-Ríos [et al.]. // Revista de Investigación Clínica. – 2018. – No. 70. – P. 224–236.
5. Skoumas I. Impact of cardiometabolic risk factors on major cardiovascular events in patients with familial combined hyperlipidemia / I. Skoumas, C. Masoura, K. Aznaouridis [et al.]. // Circulation journal. – 2013. – No. 77. – P. 163–168.
6. Aguilar-Salinas C. Genetic and environmental determinants of the susceptibility of Amerindian derived populations for having hypertriglyceridemia / C. Aguilar-Salinas, T. Tusie-Luna, P. Pajukanta. // Metabolism. – 2014. – No. 63. – P. 887–894.
7. Brouwers M. The genetics of familial combined hyperlipidaemia / M. Brouwers, M. van Greevenbroek, C. Stehouwer [et al.]. // Nature reviews endocrinology. – 2012. – No. 8. – P. 352–362.
8. Sentinelli, F. Association of RXR-gamma gene variants with familial combined hyperlipidemia: genotype and haplotype analysis / F. Sentinelli, I. Minicocci, A. Montali [et al.] // Journal of Lipids. 2013. 2013;517943
9. 2016 ESC/EAS Guidelines for the management of dyslipidaemias / A. L. Catapano, I. Graham, G. D. Backer [et al.] // European heart journal. – 2016. – No. 37. – P. 2999–3058.

ВЕДЕНИЯ ПАЦІЕНТА З СІМЕЙНОЮ КОМБІНОВАНОЮ ГІПЕРЛІПІДЕМІЄЮ НА ПРИКЛАДІ КЛІНІЧНОГО ВИПАДКУ

Бабій О. Г., Сімюнова С. В., Василенко О. О., Прилуцька К. Ю., Мелещенко О. А.

Сімейна комбінована гіперліпідемія належить до найбільш поширенних спадкових порушень ліпідного обміну у загальній популяції. Розповсюдженасть даної патології становить 0,5%–2,0% серед всіх спадкових дисліпідемій. Дане захворювання зазвичай перебігає у комбінації з іншими
порушеннями метаболізму, такими як ожиріння, інсулінорезистентність, неалкогольна жирова хвороба печінки, та гіпертензія. Посилення гіперліпопротеїнемії та цукрового діабету 2 типу пояснюється тим, що причиною сімейної комбінованої гіперліпідемії є спадкова варіабельність генів, зокрема тих, що кодують upstream transcription factor 1. Останній, в свою чергу, контролює близько 40 генів, які пов’язані з обміном ліпідів, вуглеводів, а також з інтенсивністю імунної відповіді. Поліморфізм upstream transcription factor 1 тісно пов’язаний з діліпідемією, порушеннями толерантності до глюкози, інсулінорезистентністю, цукровим діабетом 2 типу. Через схожість проявів метаболічного синдрому і сімейної комбінованої гіперліпідемії, часто це серйозне порушення обміну ліпідів не виявляється і не лікується своевремено. У даній статті, на прикладі клінічного випадку, ми хочемо звернути увагу практичників лікарів на проблему генетично обумовлених причин дисліпідемії, що призводить до раннього розвитку атеросклерозу й серечно-судинних захворювань і, врешті, до передчасної втрати працездатності пацієнтів.

Наш пацієнт, чоловік 43 роки, був направлений до лікарні зі скаргами на біль у ділянці серця та задишу при незначних фізичних навантаженнях, серцебиття, перебої задишку при незначних фізичних навантаженнях, набряки нижніх кінцівок та обличчя. У тридцятирічному віці було діагностовано цукровий діабет 2 типу. Протягом останніх 7 років діабет інсулінозалежний, передбачається тяжкий, за допомогою терапії відстанні не вдається досягти цільового рівня глікемії до 16,6 ммоль/л. На підставі вищезазначених змін встановлено діагноз: "Сімейна комбінована гіперліпідемія (тіп 2В за Фредріксоном). Гострий коронарний синдром: нестабільна, частково нестабільна, діагностована інсультовидна синдрома міокарда, стадія D АНА. Кардіоваскулярний ризик 4 (дуже високий). Цукровий діабет 2 типу, інсулінозалежний, тяжкий стадія Д АНА. Кардіоваскулярний ризик 4 (дуже високий). Цукровий діабет 2 типу, інсулінозалежний, тяжкий стадія Д АНА. Кардіоваскулярний ризик 4 (дуже високий). Цукровий діабет 2 типу, інсулінозалежний, тяжкий стадія Д АНА.

ІНФОРМАЦІЯ ПРО АВТОРІВ

Бабій Ольга Георгіївна, асистент кафедри внутрішньої медицини Харківського національного університету імені В. Н. Каразіна, пл. Свободи, 6, Харків, Україна, 61022, e-mail: olga.babiya@karazin.ua, https://orcid.org/0000-0002-8989-3110

Сімонова Єлизавета Васильівна, асистент кафедри внутрішньої медицини Харківського національного університету імені В. Н. Каразіна, пл. Свободи, 6, Харків, Україна, 61022, e-mail: simonovamed@gmail.com, https://orcid.org/0000-0001-9637-6050

Василенко Ольга Олександрівна, асистент кафедри внутрішньої медицини Харківського національного університету імені В. Н. Каразіна, пл. Свободи, 6, Харків, Україна, 61022, e-mail: olga.vasilenko @ karazin.ua, https://orcid.org/0000-0001-8684-4316

Прильська Катерина Юріївна, асистент кафедри загальної та клінічної патології Харківського національного університету імені В. Н. Каразіна, пл. Свободи, 6, Харків, Україна, 61022, Лікар функціональної діагностики Харківська клінічна лікарня на залізничному транспорті № 1, філія "Центр охорони здоров'я" публічного акціонерного товариства "Українська залізниця", провулок Балакієва, 5, Харків, Україна, 61103, https://orcid.org/0000-0002-4555-3245

Мелешенко Олена Анатоліївна, Лікар-кардіолог Харківська клінічна лікарня на залізничному транспорті № 1, філія "Центр охорони здоров'я" публічного акціонерного товариства "Українська залізниця", провулок Балакієва, 5, Харків, Україна, 61103
Семейная комбинированная гиперлипидемия относится к наиболее распространенным наследственным нарушениям метаболизма липидов в общей популяции. Распространенность данной патологии составляет 0,5–2,0 % среди всех наследственных дислипидемий. Данное заболевание часто протекает в комбинации с другими метаболическими нарушениями, такими как ожирение, инсулинорезистентность, неалкогольная жировая болезнь печени, и гипертензия. Сочетание гиперлипопротеинемии и сахарного диабета 2 типа объясняется тем, что причиной семейной комбинированной гиперлипидемии является наследственная вариабельность генов, в частности кодирующих upstream transcription factor 1. Последний, в свою очередь, контролирует около 40 генов, которые связаны с метаболизмом липидов, углеводов, а также с интенсивностью иммунного ответа. Полиморфизм upstream transcription factor 1 тесно связан с нарушением толерантности к глюкозе, инсулинорезистентностью и сахарным диабетом 2 типа. По причине сходства проявлений метаболического синдрома и семейной комбинированной гиперлипидемии, зачастую это серьезное нарушение липидного обмена своевременно не распознаётся и не лечится. В данной статье, на примере клинического случая, мы хотим обратить внимание практикующих врачей на проблему генетически обусловленных причин дислипидемии, приводящих к раннему развитию атеросклероза, сердечно-сосудистых заболеваний и, в итоге, к преждевременной утрате трудоспособности пациента.

Наш пациент, мужчина 43 года, был направлен в больницу с жалобами на боль в области сердца и одышку при незначительных физических нагрузках, сердцебиение, перебои в работе сердца, отеки нижних конечностей и лица. В тридцатилетнем возрасте был диагностирован сахарный диабет 2 типа, в течение последних 7 лет диабет инсулинозависимый, течение болезни тяжелое, с помощью терапии не удаётся достичь целевого уровня глюкозы. Пациент также страдает гипертонией, и в возрасте 37 лет больной перенес Q-позитивный инфаркт миокарда. Через год развился повторный инфаркт миокарда. Семейный анамнез отягощен по линии отца развитием атеросклероза и сердечно-сосудистых заболеваний, а также диабетом 2 типа в молодом возрасте. В лабораторных исследованиях обнаружены значительный хилез сыворотки натощак (общий уровень холестерина 17,75 ммоль/л, липопротеиды очень низкой плотности 3,41 ммоль/л, липопротеиды низкой плотности 13,64 ммоль/л, липопротеиды низкой плотности 3,41 ммоль/л, липопротеиды очень низкой плотности 0,7 ммоль/л), высокий уровень гликемии до 16,6 ммоль/л. На основании вышеуказанных изменений установлен диагноз: «Семейная комбинированная гиперлипидемия (тип 2В по Фредриксону). Острый коронарный синдром: нестабильная стенокардия IIB. Постинфарктный (Q-позитивный инфаркт миокарда 2014, 2015) кардиосклероз. Эссенциальная гипертензия III стадии III степени. Сердечная недостаточность с систолической и диастолической дисфункцией левого желудочка, ФВ 36 %. III функциональный класс NYHA. Стадия D АНА. Кардиоваскулярный риск 4 (очень высокий). Сахарный диабет 2 типа, инсулинозависимый, тяжелое течение. Неалкогольная жировая болезнь печени, 2 степени. Узловой зоб 1 степени, эутиреоидное состояние». Лечение данного пациента включало модификацию образа жизни и высокие дозы гиполипидемических препаратов: розувастатин и холинофенофibrate. К сожалению, целевые уровни холестерина и триглицеридов не были достигнуты – минимальный уровень общего холестерина составил 12,29 ммоль/л, а триглицеридов – 41,48 ммоль/л. Оценка риска, основанная на шкале SCORE, которая применяется в общей популяции, значительно недооценивает реальный риск сердечно-сосудистой смертности у пациента с семейной комбинированной гиперлипидемией. Сочетание чрезвычайно высокого уровня холестерина и сахарного диабета 2 типа значительно отягощает течение друг друга, по сравнению с изолированными патологиями.

КЛЮЧЕВЫЕ СЛОВА: дислипидемия, семейная комбинированная гиперлипидемия, сердечно-сосудистые заболевания, ишемическая болезнь сердца

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРАХ

Бабий Ольга Георгиевна, ассистент кафедры внутренней медицины Харьковского национального университета имени В. Н. Каразина, пл. Свободы, 6, Харьков, Украина, 61022, e-mail: olga.babiy@karazin.ua,
https://orcid.org/0000-0002-8989-3110

Симонова Елизавета Васильевна, ассистент кафедры внутренней медицины Харьковского национального университета имени В. Н. Каразина, пл. Свободы, 6, Харьков, Украина, 61022, e-mail: simonovamed@gmail.com,
https://orcid.org/0000-0001-9637-6050
Василенко Ольга Александровна, ассистент кафедры внутренней медицины Харьковского национального университета имени В. Н. Каразина, пл. Свободы, 6, Харьков, Украина, 61022, e-mail: olga.vasilenko@karazin.ua, https://orcid.org/0000-0001-8684-4316

Прилуцкая Екатерина Юрьевна, ассистент кафедры общей и клинической патологии Харьковского национального университета имени В. Н. Каразина, пл. Свободы, 6, Харьков, Украина, 61022 Врач функциональной диагностики Харьковская клиническая больница на железнодорожном транспорте № 1, филиал «Центр охраны здоровья» публичного акционерного общества «Украинская железная дорога», переулок Балакирева, 5, Харьков, Украина, 61103, https://orcid.org/0000-0002-4555-3245

Мелещенко Елена Анатольевна, врач-кардиолог Харьковская клиническая больница на железнодорожном транспорте № 1, филиал «Центр охраны здоровья» публичного акционерного общества «Украинская железная дорога», переулок Балакирева, 5, Харьков, Украина, 61103