

❖ Informations complémentaires sur l'hypercholestérolémie familiale

L'hypercholestérolémie familiale est une maladie génétique transmise en grande majorité sur un mode autosomique dominant. Dans sa forme hétérozygote, elle touche une naissance sur 500, voire une naissance sur 200 et représente la maladie génétique la plus fréquente en France.

Avec moins de 20 % des cas identifiés, l'hypercholestérolémie familiale (HF) n'est pas correctement diagnostiquée en France, alors qu'elle a pour conséquence une forte augmentation du LDL-c et un risque vasculaire déjà très élevé chez le jeune adulte. « Sans traitement, environ 50% des hommes auront un évènement coronarien (mortel ou non) avant 50 ans et au moins 30% des femmes auront un évènement coronarien (mortel ou non) avant 60 ans »¹.

Au vu de ces éléments et basé sur les recommandations de la Nouvelle Société Française d'Athérosclérose (NSFA), une suspicion d'Hypercholestérolémie Familiale doit être envisagée devant un taux de LDL-c supérieur à 1,9 g/L.

Pour plus d'informations concernant l'hypercholestérolémie familiale, vous trouverez le résumé des recommandations de la Nouvelle Société Française d'Athérosclérose « Diagnostic et traitement des hypercholestérolémies familiales (HF) chez l'adulte : recommandations de la Nouvelle société française d'athérosclérose (NSFA) » datant de 2013 : <http://www.em-consulte.com/article/816212/alertePM>.

Enfin, le site de l'association de patients atteints d'hypercholestérolémie familiale est consultable à l'adresse suivante : <http://www.info-hf.fr/index.php/>

¹ Farnier, M., Bruckert, E., Boileau, C. & Krempf, M., 2013. Diagnostic et traitement des hypercholestérolémies familiales (HF) chez l'adulte : recommandations de la Nouvelle société française d'athérosclérose (NSFA). *Presse Med*, 42(6), pp. 930-950.

❖ **Fiche de participation à l'expérimentation en faveur du repérage de l'hypercholestérolémie familiale, déployée sur les départements de Loire Atlantique et de Vendée.**

Merci d'adresser cette fiche par mail à l'adresse suivante : ac.oger@urpspharmacien.fr ou par fax au 02 40 32 34 90 ou par courrier au 45 avenue de la libération, 44400 Rezé

Contact téléphonique si besoin : 02 40 59 69 29

Nom de la pharmacie :

Pharmacien titulaire :

Adresse :

Téléphone :

Mail :

Accepte de participer à l'expérimentation et s'engage à remettre la fiche d'information et à fournir des explications à tout patient recevant des doses de statines élevées ou bien présentant des caractéristiques susceptibles d'orienter le médecin vers une suspicion d'hypercholestérolémie familiale

N'accepte pas de participer à cette expérimentation

Date et signature

**L'URPS et le service d'endocrinologie, maladies métaboliques et nutrition du CHU de Nantes en collaboration avec le Centre clinico-biologiques des lipides de la NFSA s'engagent à vous tenir informé des résultats de l'expérimentation à laquelle vous contribuez.*

