

Доброкачественная семейная гематурия (болезнь тонких базальных мембран) — наследственное заболевание, его основной признак — истончение базальной мембраны клубочка. В отличие от синдрома Альпорта, доброкачественная семейная гематурия протекает благоприятно и не приводит к развитию почечной недостаточности. **Этиология и патогенез**

огенез

заболевания изучены плохо.

Клиническая картина. Заболевание проявляется во взрослом возрасте. Основной симптом — [рецидивирующие протеинурия](#) и гематурия.

Патоморфология. Макроскопически почки не имеют характерных изменений.

Изменений в клубочках обычно не определяют, в эпителии канальцев — вакуоли, содержащие белок и липиды. Иммуногистохимически иммуноглобулины и комплемент не обнаруживают. Гломерулярная базальная мембрана истончена, её трёхслойность сохранена.

Исходы и осложнения. Прогноз благоприятный, продолжительность жизни не уменьшена, почечная недостаточность не развивается.

Интересные статьи:

- 1) [ВИЧ - инфекция](#)
- 2) [Эпидемиология](#) амилоидоза
- 3) [Редкие формы клеточных иммунодефицитов](#)