**База данных для разработки шкал генетического риска оценки исхода острого инфаркта миокарда**

БД включает в себя информацию о 88 пациентах, перенесших инфаркт миокарда (ИМ) с возможностью дополнения. БД содержит: клинические характеристики пациентов (антропофизиометрические, биохимические данные, характеристика ИМ, сопутствующие заболевания), данные об их генотипе (комплекс генетических локусов, ассоциированных с сердечно-сосудистыми заболеваниями по данным исследований GWAS; информация о носительстве патогенных вариантов, связанных с развитием моногенных форм дислипидемий, кардиомиопатий, нарушений ритма, наследственные аневризмы и расслоения аорты и пр).

БД включает 140 генетических вариантов, полученных при секвенировании таргетной панели, для составления тестируемых комбинаций шкал генетического риска (ШГР) с возможностью выбора пациентов по определенному признаку (например, ИМ в сочетании с ожирением).

БД позволяет выявить группы риска неблагоприятного исхода ИМ, применяя шкалы генетического риска.

Информация о государственной регистрации базы данных размещена на сайте ФИПС по адресу:

<https://new.fips.ru/ofpstorage/Doc/PrEVM/RUNWDB/000/002/024/622/516/2024622516-00001/document.pdf>