

Автор: Отдел общественного здоровья ГУ «Речицкий ЗЦГЭ»



Гемофилия – наследственное заболевание крови, которое вызвано врожденным отсутствием факторов свертывания. Болезнь характеризуется нарушением свертываемости крови и проявляется в частых кровоизлияниях в суставы, мышцы и внутренние органы.

Гены гемофилии передаются от деда к внуку через здоровую дочь-носительницу дефектного гена. То есть обычно болезнью страдают мужчины, женщины же выступают как носительницы гемофилии и могут родить больных сыновей или дочерей-носительниц.

Характерным признаком гемофилии является отсроченный характер кровотечения, которое обычно развивается не сразу после травмы, а через некоторое время, иногда спустя 6-12 часов.

Основной метод лечения – заместительная терапия. Для лечения используют концентраты VIII и IX факторов свёртывания крови в индивидуальных дозах для каждого больного и вида кровотечения.

С целью профилактики рождения ребенка с гемофилией проводится медико-генетическое консультирование, возможна пренатальная диагностика.

Консультативная помощь пациентам оказывается на базе гематологических отделений областных больниц, консультативных центров крупных городов, РНПЦ.

**В рамках проведения Всемирного дня гемофилии будет работать «прямая» телефонная линия. На ваши вопросы ответит:**

**- 17 апреля с 10.00 до 12.00 по телефону 4-97-82 – врач-педиатр, заведующий педиатрического отделения детской поликлиники**

**Хорошко Алла Владимировна**