



ДОПОМОГА В ДІАГНОСТИЦІ ІНГІБІТОРА ДО ФАКТОРУ VIII

Шановний колего!

Інформуємо, що з метою поліпшення доступу до діагностики **набутої гемофілії А та інгібіторної форми спадкової гемофілії А**, компанія Такеда спільно з Медичною лабораторією «ДІЛА» запровадили діагностичну програму.

Програма дозволяє пацієнтові з підозрою на інгібіторну форму гемофілії А провести обстеження на визначення інгібітора до фактору VIII (у одиницях Бетезда). Дослідження є безкоштовними для пацієнтів.



Наразі забір крові можливий у визначений пунктах забору МЛ «ДІЛА» в наступних містах: Київ, Дніпро, Житомир, Кропивницький, Кривий Ріг, Львів, Миколаїв, Одеса, Рівне, Ужгород, Харків, Чернівці, Чернігів. Можливість забору крові в інших обласних центрах необхідно узгодити з МЛ «ДІЛА».

ОБСТЕЖЕННЯ НА НАЯВНІСТЬ ІНГІБІТОРА СЛІД ПРОВОДИТИ У НАСТУПНИХ ВИПАДКАХ:

- **Профілактичне лікування спадкової гемофілії А препаратом фактора VIII:**
 - протягом початкового періоду використання фактора,
 - як мінімум щорічно в подальшому.
- **Коли лікувальний ефект від введення препарату фактора VIII знизився, або взагалі зник**
- **Перед операційними втручаннями та стоматологічними маніпуляціями**
- **Після періоду інтенсивного лікування препаратом фактора VIII**
(тривале введення з лікувальною метою ≥ 5 днів, наприклад, протягом операційного втручання, купірування важкої кровотечі)
- **Підозра на набуту гемофілію А:**
 - крововиливи на тлі подовженого АЧТЧ:
 - підшкірні крововиливи великої площі
 - крововиливи в м'язи
 - шлунково-кишкові, сечостатевої та заочеревинні кровотечі
 - крововиливи у осіб з супутньою аутоімунною та онкопатологією
 - найчастіше розвивається у осіб старше 50 років
 - жінки в післяпологовому періоді

У випадку питань по діагностичній програмі просимо звертатися за електронною адресою: request.care.ua@takeda.com

Література: 1.Srivastava A. et al. WFH Guidelines for the Management of Hemophilia, 3rd edition. Haemophilia. 2020;26 Suppl 6:1-158. 2.Tiede A. et al. International recommendations on the diagnosis and treatment of acquired hemophilia A. Haematologica. 2020 Jul; 105(7): 1791-1801

ТОВ «Такеда Україна», вул. Солом'янська, 11
БЦ Eleven, 2-й поверх, 03110, Київ, Україна
Тел.: +380 44 390 09 09. Факс: +380 44 390 29 29.
E-mail: ua-info@takeda.com

