

Hämophilie Daten und Fakten

SIE HABEN HÄMOPHILIE, WENN



in Ihrem Blut ein Protein zur Kontrolle der Blutgerinnung (Gerinnungsfaktor) fehlt.¹

HÄMOPHILIE-TYPEN

1 von 10.000

wird mit Hämophilie A geboren – einem Mangel an Gerinnungsfaktor VIII.²

1 von 50.000

wird mit Hämophilie B geboren – einem Mangel an Gerinnungsfaktor IX.²

HEMMKÖRPER

25–30%

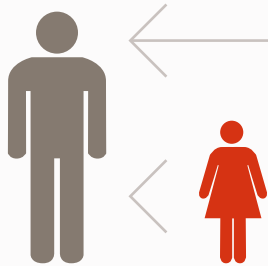
aller Kinder mit schwerer Hämophilie A entwickeln Hemmkörper.³

1–6%

aller Menschen mit Hämophilie B entwickeln Hemmkörper.³

Wenn ein Hemmkörper auftritt, funktioniert die Behandlung mit Faktorenersatz nicht mehr: Stattdessen muss ein anderer Gerinnungsfaktor – ein sogenanntes Bypassing-Präparat – verwendet werden.

MÄNNER & FRAUEN MIT HÄMOPHILIE



DIE MEISTEN MENSCHEN MIT HÄMOPHILIE SIND **MÄNNER**.⁴

FRAUEN SIND TRÄGER DES **HÄMOPHILIE-GENS**⁴ UND VERERBEN DIESES WEITER.

HÄMOPHILIE WELTWEIT

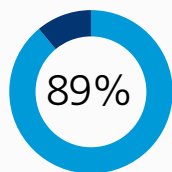
440.000

MENSCHEN HABEN EINE HÄMOPHILIE.¹

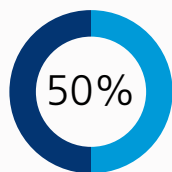
180.000

DIESER MENSCHEN HABEN EINE DIAGNOSTIZIERTE HÄMOPHILIE A ODER B.⁵

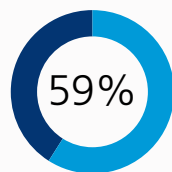
HÄMOPHILIE-FAKTEN



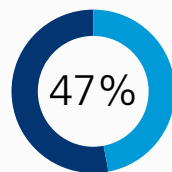
89% sagen, dass in letzter Zeit Schmerzen ihr Leben beeinträchtigt haben.⁶



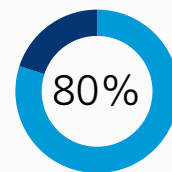
50% haben chronische Schmerzen.⁶



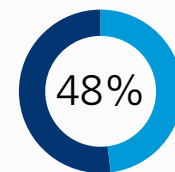
59% leiden an einer eingeschränkten Bewegungsfreiheit.⁶



47% berichten von psychologischen/psychiatrischen Erkrankungen.⁷



80% berichten von einer negativen Auswirkung der Hämophilie auf ihren Arbeitsplatz.⁷



48% befürchten, in Zukunft Einschnitte bei der Familienversorgung hinnehmen zu müssen.⁸

Literatur: 1. National Hemophilia Foundation Website, aufgerufen Januar 2019. Die Zahlen wurden dem Bevölkerungswachstum angepasst. <http://www.hemophilia.org/About-Us/Fast-Facts> 2. World Federation of Hemophilia Website, aufgerufen Januar 2019. <http://www.wfh.org/en/page.aspx?pid=637> 3. World Federation of Hemophilia Website, aufgerufen Januar 2019. <http://www.wfh.org/en/page.aspx?pid=653> 4. Centers for Disease Control and Prevention Website, aufgerufen Januar 2019. <http://www.cdc.gov/ncbddd/hemophilia/facts.html> 5. World Federation of Hemophilia. WFH Report on the Global Survey, 2013; 3. Die Zahlen wurden dem Bevölkerungswachstum angepasst. <http://www1.wfh.org/publications/files/pdf-1591.pdf> 6. Garrido C et al. Quality of Life and Well-Being of People with Haemophilia and Parents Managing Haemophilia: HERO Study Analysis *Haemophilia* 2012; 18(3):177. 7. Forsyth AL et al. Haemophilia Experiences, Results and Opportunities (HERO) Study: survey methodology and population demographics. *Haemophilia* 2014; 20:44–51. 8. Cassis FRMY et al. Haemophilia Experiences, Results and Opportunities (HERO) Study: Influence of haemophilia on interpersonal relationships as reported by adults with haemophilia and parents of children with haemophilia. *Haemophilia* 2014; 20:e287–295.

Erfahren Sie mehr unter novonordisk.de/changinghaemophilia