

HEMOFILIA

boală rară
aflată pe lista
de priorități a
Uniunii
Europene



400.000

Hemofilia
afectează 400.000
de oameni la nivel
mondial



2002

de pacienți români
înscrși în Registrul
Național de
Hemofilie

60% sunt cu forme
severe de boală

10% sunt complicate
cu inhibitori anti F VIII

25% din bolnavi au
vârsta sub 18 ani

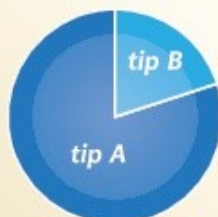
DESPRE HEMOFILIE



Afectează cu
precădere
bărbați



Este o
boală larg
moștenită



Hemofilia de
tip A este de
5 ori mai
răspândită
față de tipul B

- 1 din 10.000 de oameni se naște cu hemofilia A
- 1 din 50.000 de oameni se naște cu hemofilia B

ÎN ROMÂNIA

180
MILIOANE LEI
bugetul alocat în
2017 programului
național de
tratament al
talasemiei și
hemofiliei

+ 1.545
pacienți
tratați în
cadrul
acestui
program

**ALOCARE
BUGETARĂ
2013 - 2016**



O creștere de 6 ori
a bugetului alocat
în ultimii 5 ani

3 MOMENTE IMPORTANTE
PENTRU HEMOFILIA ÎN
ROMÂNIA

Aprobarea noului protocol
terapeutic
decembrie 2016

Stabilirea normelor de
aplicare
aprilie 2017

Alocarea bugetară
semnificativă
începând cu anul 2017

PRIORITĂȚI

1

identificarea și înregistrarea tuturor
bolnavilor în Registrul Național

2

organizarea rețelei de asistență medicală dedicată cu includerea
a 9 centre de tratament și asistență comprehensivă