

Behandeling van hemofilie op dit moment (2023/2024)

Toedienen van stollingsfactoren



De meest voor de hand liggende therapie voor hemofilie is de ontbrekende stollingsfactor toe te dienen, zodat het bloed weer normaal kan stollen. Deze toediening gaat met een injectienaald in een ader (intraveneus).

Hemofilie A: toedienen van factor VIII

Hemofilie B: toedienen van factor IX



Een aantal jaren geleden zijn er stollingsfactoren bijgekomen waar aanpassingen op zijn gedaan, waardoor deze langer werkzaam zijn. Hierdoor zijn er minder vaak toedieningen nodig.

Non-factor therapie



Non-factor therapie = medicatie die de werking van stollingsfactor VIII nabootst en onder de huid (subcutaan) kan worden toegediend i.p.v. in een ader.

Deze behandeling is alleen werkzaam bij hemofilie A.

Aankomende nieuwe behandelingen voor hemofiliepatiënten

Hemostase herbalanceren

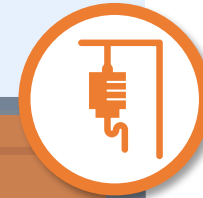


Bloed bevat verschillende elementen die bijdragen aan de bloedstolling en elementen die juist stolling tegengaan.

Een aantal nieuwe therapieën richt zich op het afremmen van elementen die de bloedstolling tegengaan: er ontstaat een nieuwe balans tussen de stollingsbevorderende en stollingsremmende elementen.

Deze therapie wordt onderhuids geïnjecteerd.

Gentherapie



Gentherapie bij hemofilie houdt in dat een werkzaam gen wordt ingebracht, waardoor het lichaam zelf weer voldoende stollingsfactor VIII of IX gaat aanmaken. Regelmatige toediening van medicatie is niet meer nodig.

Toediening is eenmalig: via een infuus.