



Cotidiano

Hemocentro é referência no tratamento da Hemofilia para 30 municípios da região

Doença genético-hereditária se caracteriza por uma desordem no mecanismo de coagulação do sangue

ASC/UEM - Fábio Carlucci

🕒 17/04/23 às 20h23



Foto: reprodução/UEM

Hoje (17) é o Dia Mundial da Hemofilia e o ambulatório do Hemocentro Regional de Maringá é referência para diagnóstico, tratamento e acompanhamento dessa e de outras coagulopatias para os 30 municípios que fazem parte a 15ª Regional de Saúde do Estado.

Atualmente são atendidos periodicamente 143 pacientes, sendo 73 com Hemofilia A, 08 com Hemofilia B. Além disso, também são tratados 44 pacientes com a Doença de Von Willebrand e 18 com outros distúrbios, com idades que variam de menos de 1 ano até 81. Quando acontece as intercorrências ou casos de emergência, os pacientes são atendidos no Hospital Universitário Regional de Maringá (HUM), que também é referência regional.

Quando um paciente é diagnosticado, seus dados são inseridos em um sistema nacional, permitindo que ele seja assistido em qualquer parte do país. Em alguns casos o tratamento será curativo e em outros o quadro clínico será controlado por meio de medicações específicas ou mesmo transfusão.

Utilizamos cookies e outras tecnologias semelhantes para personalizar a sua experiência como utilizador no nosso site. Ao utilizar nossos serviços, você concorda com nossa [Política de Privacidade e Dados](#).

ACEITAR



Hojemais - Maringá PR

seu filho realizar o tratamento de imunotolerância e profilaxia. "Eu só tenho a agradecer toda a assistência e todo carinho que é dado para meu filho no ambulatório do hemocentro. Toda equipe tem prestado um atendimento maravilhoso com a gente", ressalta.

A Hemofilia: Trata-se de uma doença genético-hereditária que se caracteriza por uma desordem no mecanismo de coagulação sanguínea, no qual o sangue do indivíduo não coagula adequadamente, podendo levar a um sangramento sem controle, manifestando-se quase exclusivamente no sexo masculino. Existem dois tipos de hemofilia: A e B. A hemofilia A ocorre por deficiência do fator VIII de coagulação do sangue e a hemofilia B, por deficiência do fator IX.



Franquia:

Maringá PR

[Seja um franqueado](#)

[Fale Conosco](#)

[Expediente](#)

[Política de Dados](#)

Franqueado:

SPOT COMUNICACAO DIGITAL LTDA

37.794.547/0001-16

Editor responsável:

Diniz Neto

contato@mga.hojemais.com.br

Todos os direitos reservados © 1999 - 2024 - Grupo Agitta de Comunicação.

Utilizamos cookies e outras tecnologias semelhantes para personalizar a sua experiência como utilizador no nosso site. Ao utilizar nossos serviços, você concorda com nossa [Política de Privacidade e Dados](#).