

Presseaussendung

Rare Disease Day 2022: Transition als große Herausforderung bei Hämophilie

Bei Patienten mit Hämophilie, einer seltenen Erbkrankheit, ist der Übergang von der Kinder- zur Erwachsenenmedizin eine besonders kritische Phase. Der Kinderarzt Prim. Dr. Rudolf Schwarz gibt anlässlich des Rare Disease Day Einblicke, wie Transition erfolgreich ablaufen kann.

Wien, 28. Februar 2022 – Anlässlich des „Rare Disease Day“¹, dem Welttag der seltenen Erkrankungen, macht das Pharma-Unternehmen Novo Nordisk Österreich mit einem Vortrag von Prim. Dr. Rudolf Schwarz auf ein Problem in der medizinischen Versorgung von Hämophilie-Patienten aufmerksam. Hämophilie, auch bekannt als „Bluterkrankheit“ ist eine zumeist vererbte Erkrankung, die hauptsächlich Männer betrifft und eine lebenslange Behandlung erfordert. Der Übergang, genannt Transition, von der Pädiatrie zur Erwachsenenmedizin, stellt junge Hämophilie-Patienten jedoch vor einige Herausforderungen.

In seinem Vortrag richtet sich Prim. Dr. Rudolf Schwarz, Facharzt für Kinder- und Jugendheilkunde, an Betroffene mit Hämophilie und ihre Angehörigen und zeigt auf, wie der Therapieerfolg der ersten 18 bis 20 Lebensjahre in das Erwachsenenalter mitgenommen werden kann. Das kostenlose Informationsangebot ist auf der Website der Wissensplattform Selpers unter folgendem Link abrufbar:

<https://selpers.com/live/seltene-erkrankungen/transitionsmedizin-in-der-haemophilie/>

Die Herausforderung der Transition

Ein nahtloser Übergang von der Kinder- zur Erwachsenenmedizin ist für Patienten mit angeborener Hämophilie ein besonders wichtiger Prozess, um die teils lebensnotwendige medizinische Versorgung gewährleisten zu können. Mit der sogenannten Transition ändert sich nicht nur die medizinische Vertrauensperson, auch die Strukturunterschiede in der Erwachsenenbehandlung können bei Patienten zu Unsicherheiten führen: Während die Pädiatrie stark familienorientiert ist und Eltern in die Behandlung miteinbezieht, sind Patienten in der Erwachsenenmedizin eigenverantwortlich – eine Verantwortung, die als überfordernd wahrgenommen werden kann und im schlimmsten Fall zu einem Scheitern der Behandlung führt.

Lückenlose Versorgung bei Hämophilie

Rund 800 Menschen sind in Österreich von Hämophilie betroffen. Die Erkrankung, auch bekannt als „Bluterkrankheit“, wird zumeist im Kindesalter diagnostiziert und begleitet Betroffene ihr Leben lang. Ein genetisch bedingter Faktormangel verursacht eine Störung der Blutgerinnung und eine dadurch verzögerte Wundheilung. *„Die medikamentöse Faktorsubstitution ermöglicht Patienten mit Hämophilie heutzutage ein beinahe uneingeschränktes Leben. Essentiell dafür ist jedoch eine lückenlose medizinische Betreuung“*, so Bernhard Ecker, General Manager bei Novo Nordisk Österreich.

Blutgerinnungsstörungen bei Novo Nordisk

Novo Nordisk möchte die Lebensqualität von Menschen mit Hämophilie und anderen seltenen Blutgerinnungsstörungen verbessern. Schlüssel dazu ist der stetige Ausbau des Portfolios durch die Weiterentwicklung und Erforschung neuer Wirkstoffe. *„Unsere Wissenschaftlerinnen und Wissenschaftler arbeiten an innovativen Therapien, die besser wirken und einfacher in ihrer Anwendung sind – die Pipeline ist sehr vielversprechend!“*, so Bernhard Ecker, General Manager bei Novo Nordisk Österreich.

Über Novo Nordisk Österreich

Novo Nordisk ist ein weltweit führendes Unternehmen im Gesundheitswesen, das 1923 gegründet wurde und seinen Hauptsitz in Dänemark hat. Unser Anspruch ist es, Veränderungen voranzutreiben, um Diabetes und andere schwerwiegende chronische Krankheiten wie Adipositas und seltene Blut- und Stoffwechselerkrankungen zu besiegen. Dafür arbeiten wir an wissenschaftlichen Innovationen bis hin zur Heilung von Krankheiten. Wir fördern den Zugang zu unseren Produkten für Patientinnen und Patienten weltweit und engagieren uns aktiv für Prävention. Novo Nordisk beschäftigt circa 47.800 Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter in 80 Ländern und vermarktet seine Produkte in rund 170 Ländern. Weitere Informationen unter www.novonordisk.at.

Rückfragehinweis

Anna Victoria Tauscher, MA
+4366478495961
avtc@novonordisk.at

- 1) [RARE DISEASE DAY - Seltene Erkrankungen Salzburg](#)