

Datos clave de la Hemofilia

- Afecta a **1 de cada 10.000 nacidos varones** (Según la Federación Mundial de Hemofilia)
- Cerca de **3.000 personas** sufren la enfermedad en España.
- La hemofilia es una enfermedad que afecta la coagulación y que se caracteriza por la **persistencia de las hemorragias**. Las personas con hemofilia pueden experimentar hemorragias prolongadas o espontáneas, sobre todo en los músculos, las articulaciones o en los órganos internos.
- Nuestro organismo funciona gracias a **13 factores de la coagulación** que trabajan conjuntamente para evitar el sangrado. Cuando existe un déficit del **Factor VIII** se produce **Hemofilia A**, el tipo más común de esta enfermedad, y cuando el **Factor IX** es el deficitario, se genera **Hemofilia B**.
- Es una enfermedad hereditaria vinculada al cromosoma X, es decir, depende del sexo de la persona. Las **mujeres** pueden ser **portadoras** de la enfermedad pero, debido a su dotación de dos cromosomas X (XX), es casi imposible que la desarrollen, mientras que los **hombres** sí que **pueden sufrirla** ya que cuentan sólo con un cromosoma X (XY).

¿Cómo afecta la hemofilia?

La hemofilia se caracteriza por la persistencia de **hemorragias tanto internas**, las más frecuentes tienen lugar dentro de articulaciones o músculos, **como externas** cuando la pérdida de sangre tiene lugar en orificios naturales del cuerpo o heridas.

Los afectados por hemofilia pueden sufrir **degeneración articular** causada por **sangrados espontáneos** (sin causa aparente) frecuentes **en articulaciones**. Esto puede provocar dolor, fiebre e inflamación en la parte del cuerpo afectada e incluso dañar la articulación y limitar su movilidad.

La enfermedad, además, tiene importantes **consecuencias psicológicas** ya que, por ejemplo, la práctica de **ejercicio físico debe realizarse bajo el asesoramiento** de un fisioterapeuta especializado en hemofilia y acompañarse de **tratamiento farmacológico**. Por otra parte, en el caso de los **niños o adolescentes**, es necesario **informar** de su enfermedad al **centro educativo** para evitar posibles hemorragias o golpes durante excursiones o la realización de actividades físicas, por ejemplo. El centro también debería planificar un sistema de apoyo al paciente para que pueda seguir con sus lecciones en casa o el hospital si éste debe ausentarse por motivos de salud.

Tratamiento intravenoso para combatir la hemofilia

El tratamiento de la hemofilia se realiza mediante la **inyección por vía intravenosa del factor de coagulación deficitario** en el afectado. En el caso de la hemofilia A será el Factor VIII y en el de una Hemofilia B, el Factor IX.

La cantidad del factor y la frecuencia con la que se debe administrar depende del tipo de hemofilia del paciente, la gravedad de su enfermedad y, en el caso de que exista una hemorragia, del tipo y localización de ésta.

El **tratamiento** se puede realizar **a demanda**, es decir, una vez se haya producido una hemorragia, **o como profilaxis** para prevenir la coagulación deficiente en posibles hemorragias. Existen distintos tipos de **tratamientos profilácticos** para la hemofilia:

- Profilaxis primaria: tratamiento periódico, antes de cumplir los 3 años, y de la segunda hemorragia en una articulación mayor.
- Profilaxis secundaria: tratamiento periódico que se realiza antes de la aparición de enfermedades articulares, pero tras dos o más hemorragias en articulaciones mayores.
- Profilaxis terciaria: tratamiento periódico para evitar la progresión de una enfermedad articular preexistente.
- Profilaxis intermitente periódica: tratamiento destinado a evitar hemorragias por periodos cortos como, por ejemplo, antes o después de una cirugía.

Sobre AFSTYLA®

AFSTYLA®, para la hemofilia A, se ha lanzado recientemente en el mercado español

- **AFSTYLA®**, desarrollado por CSL Behring y lanzado recientemente en el mercado español, es un factor VIII recombinante de cadena única y un tratamiento para los pacientes, tanto para niños y como adultos, con hemofilia A.
- La terapia ha sido específicamente diseñada para lograr una **mayor estabilidad molecular y duración de acción** por su fuerte afinidad con el factor de von Willebrand (FVW)
- Se ha demostrado que **AFSTYLA®** ofrece **excelente eficacia hemostática** tanto en la profilaxis como en el tratamiento a demanda y permite la opción de dos dosis semanales con un consumo reducido de unidades.

AFSTYLA[®] está específicamente diseñado para la **protección contra hemorragias** con dosificación de dos o tres veces por semana y consumo reducido de unidades en ambos regímenes de dosificación. En ensayos clínicos, **AFSTYLA**[®] demostró un fuerte perfil de seguridad sin inhibidores observados en pacientes tratados previamente sometidos a profilaxis.

AFSTYLA[®] está indicado para el tratamiento y profilaxis de hemorragias en pacientes con hemofilia A (deficiencia congénita de factor VIII). **AFSTYLA**[®] se puede usar para todos los grupos de edad.

AFSTYLA[®] se ha lanzado en mercados europeos y en EEUU.

Los datos de **AFFINITY**, el programa de desarrollo clínico de Afstyla[®], se publicaron en [Blood](#), la publicación de la American Society of Hematology, y los datos que comparan la farmacocinética de **AFSTYLA**[®] y la de octocog alfa en pacientes con hemofilia A grave se publicaron recientemente en la revista [Haemophilia](#) de la World Federation of Hemophilia.

CLS BEHRING

CSL Behring es un líder mundial en bioterapias que se guía por su compromiso de salvar vidas. Su objetivo es cubrir las necesidades de los pacientes empleando las tecnologías más avanzadas, por lo que desarrolla y ofrece terapias innovadoras que sirven para tratar trastornos de coagulación, deficiencias inmunitarias primarias, el angioedema hereditario, enfermedades respiratorias hereditarias y trastornos neurológicos. Los productos de la compañía también se utilizan en cirugía cardíaca, en trasplantes de órganos, en el tratamiento de quemaduras y para prevenir la enfermedad hemolítica del recién nacido.

CSL Behring gestiona CSL Plasma, una de las redes de recogida de plasma más grandes del mundo. La compañía matriz, [CSL Limited](#) (ASX:CSL), con sede en Melbourne, Australia, cuenta con más de 19.000 empleados y desempeña su actividad en más de 30 países.

Para más información:

CSL Behring

Contactos de prensa: