



HEMOFİLİYA HAQQINDA NƏ BİLİRİK?

Hemofiliya valideynlərin genləri ilə ötürülən nadir anadangəlmə xəstəlikdir. Hemofiliyalı xəstələrin qanında laxtalanma faktoru çatışmadığından onlarda qanaxma sağlam insanlara nisbətən daha uzun müddət davam edir.

Hemofiliya ilə yalnız kişilər xəstələnir, genin ötürücüləri isə qüsurlu genin daşıyıcısı qadınlar olur.

Hemofiliyanın əlamətləri böyük qançırıqlar, əzələdaxili və oynaqdaxili qanaxmalar, nadir hallarda rast gəlinən qanaxmalar, kəsik, diş çəkdirmə, cərrahi əməliyyat, bədbəxt hadisə, xüsusən baş zədələnmələrindən sonra uzunmüddətli qanaxmalardır.

Müalicə aşağıdakı hallarda tələb olunur:

- » oynaqdaxili qanaxmalar zamanı
- » əzələdaxili (xüsusilə əl və ayaqlarda baş verən) qanaxmalar zamanı
- » boyun, ağız, dil, üz və gözlərin zədələnmələri zamanı
- » başın güclü zədələnmələri və qeyri-adi baş ağrıları zamanı
- » müxtəlif nahiyələrdə daimi və güclü qanaxmalar zamanı
- » müxtəlif nahiyələrdə bərk ağrı və şişkinlik zamanı
- » əməliyyat vasitəsilə tikişlər tələb olunan hər bir açıq yara zamanı
- » qanaxma törədə biləcək hər bir bədbəxt hadisədən sonra

Hemofiliyanın müalicəsi zamanı çatışmayan laxtalanma faktoru inyeksiya üsulu ilə yeridilir. Bu da səmərəli nəticə verir.

Stomatoloji əməliyyat daxil olmaqla, cərrahi əməliyyatdan və qanaxmaya səbəb ola biləcək hərəkətlərdən əvvəl hemofiliyalı xəstələrin MÜTLƏQ müalicəsi aparılmalıdır!

ƏLAVƏ MƏLUMAT ALMAQ ÜÇÜN MÜRACİƏT ET:

HEMOFİLİYALI XƏSTƏLƏRİN RESPUBLİKA ASSOSİASIYASI

TEL.: (+99412) 513 15 39

AZƏRBAYCAN RESPUBLİKASI SƏHIYYƏ NAZİRLİYİ

ELMİ-PRAKTİK HEMOFİLİYA MƏRKƏZİ

TEL.: (+99412) 431 30 60

Vərəqə Azərbaycan Respublikası Nazirlər Kabinetinin 26 noyabr 2010-cu il tarixli 224 nömrəli qərarı ilə təsdiq edilmiş "2011-2015-ci illər üçün hemofiliya xəstəliyi üzrə Tədbirlər Proqramı"nın icrası üzrə Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyinin Tədbirlər Planınının 2.1-ci bəndinə uyğun olaraq İctimai Səhiyyə və İslahatlar Mərkəzi tərəfindən hazırlanmış və çap edilmişdir.

