



FEDERAÇÃO BRASILEIRA
DE HEMOFILIA

Av. Itália, 288, São Pelegrino, Caxias do Sul/RS, CEP: 95010-040
(54) 3538-1713 / comunicacao@hemofiliabrasil.org.br
www.hemofiliabrasil.org.br

Filiada à Federação Mundial de Hemofilia

Caxias do Sul, 01 de Fevereiro de 2020

Ofício 03/2020 - Assunto: Tratamento domiciliar pessoas com hemofilia

DRA. ALESSANDRA BASTOS

Segunda Diretora - Gerência Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos

Prezada,

A Federação Brasileira de Hemofilia (FBH) tem a missão de advogar pela melhoria da qualidade de vida das pessoas com Hemofilia e demais coagulopatias hereditárias do Brasil. Atua junto ao Ministério da Saúde (MS) e outros Órgãos Governamentais, assim como com a comunidade científica para a construção, ampliação e melhoria do tratamento das mais de 25 mil pessoas com Coagulopatias Hereditárias no País.

O Brasil vem se destacando como exemplo mundial no tratamento das pessoas com Hemofilia e outras Coagulopatias Hereditárias, e seguindo o modelo da Federação Mundial de Hemofilia que batalha por tratamento adequado e preventivo para todos, e para isso, estimulando o tratamento domiciliar após feita capacitação das pessoas com hemofilia e/ou familiares, tanto para acesso venoso como para os cuidados de armazenamento dos fatores de coagulação a fim de manter suas propriedades e segurança. Segundo a Federação Mundial de Hemofilia, em média, o tratamento domiciliar permite um ganho de 80% tanto para Governo como para os Cidadão. Vejam em anexo o estudo.

Temos recebido questionamento sobre a ANVISA estar suspendendo a possibilidade do tratamento domiciliar, acreditamos serem rumores, já que desde 2000 o Brasil iniciou o tratamento domiciliar, a princípio como doses de urgência para atacar uma hemorragia, já que não existia o Programa de Profilaxia que é o que permite que os pacientes não desenvolvam sequelas articulares. O tratamento domiciliar é preconizado pela Federação Mundial de Hemofilia, por ser a única forma de proporcionar qualidade de vida e redução de custos a todos envolvidos.

Sabemos que na Bula dos Fatores de Coagulação sempre existiu a recomendação de que deve ser restrito ao uso hospitalar, porém, acreditamos que a ANVISA tenha o entendimento de que seria impossível essa forma de tratamento, não haveriam Centros de Tratamento de Hemofilia capazes de absorver todos esses pacientes para atendimento e infusão dos fatores de coagulação, no mínimo de 3 vezes cada paciente.

Aguardamos vosso retorno e nos colocamos à disposição para maiores esclarecimentos.

Cordialmente,

Tania Maria Onzi Pietrobelli

Presidente

Federação Brasileira de Hemofilia

“A missão da FBH é advogar pelo melhor tratamento e qualidade de vida de todas as pessoas com Hemofilia, von Willebrand e outras coagulopatias hereditárias do país.”