

Case Report

2 Impressum
3 Editorial
4 **Kovaltry®**

7 **Fall 1**
9 **Fall 2**
11 **Fall 3**

Erfolge in der Hämophilie-Therapie weiter ausbauen

Die Behandlung von Patienten mit Hämophilie A basierte lange lediglich auf symptomatischen Maßnahmen wie Kühlung, Immobilisierung und Analgesie. Erst mit Entwicklung hoch gereinigter plasmatischer Faktor-VIII-(FVIII) Konzentrate und rekombinanter FVIII-(rFVIII) Produkte sowie der Einführung der Heimselbstbehandlung und mit der Umstellung von der Bedarfstherapie auf eine regelmäßige Prophylaxe konnte die Lebenserwartung von Hämophilie-Patienten deutlich verbessert und mittlerweile nahezu normalisiert werden.

Mit diesen unbestreitbaren Erfolgen wollen sich Betroffene und ihre Therapeuten aber nicht zufrieden geben. Jetzt steht eine Optimierung der derzeitigen Hämophilie-Behandlung an. So ist die Lebensqualität vieler älterer Patienten mit oftmals schmerzhafter hämophiler Arthropathie meist deutlich herabgesetzt. In dieser Gruppe besteht weiterhin hoher therapeutischer Bedarf. Auch können häufige Injektionen von FVIII die

Compliance von Patienten auf eine harte Probe stellen. Mit Kovaltry®, dem Nachfolgeprodukt des seit einem Vierteljahrhundert bewährten Kogenate® Bayer (Wirkstoff: Octocog alfa), wurde ein rFVIII-Produkt entwickelt, das diese Wünsche von Betroffenen besser abdeckt als die älteren Konzentrate. In Studien hat sich das neue Produkt bereits als zuverlässig wirksam und verträglich erwiesen. Seit der Zulassung Anfang 2016 wurden mittlerweile zahlreiche Erfahrungen in der klinischen Anwendung gesammelt, die die Studiendaten bestätigen.

Unsere Fallbeschreibungen sollen weitere Einblicke über die Einsatzmöglichkeiten von Kovaltry® im Praxisalltag sowohl bei langjährig erkrankten Patienten als auch im Rahmen der frühen Prophylaxe sowie bei großen elektiven Eingriffen geben und dazu motivieren, den rFVIII im klinischen Alltag bei geeigneten Patienten einzusetzen.