

血友病患者 小心抗體出現

很多人對血友病出現抗體的認知都不甚了了，就連病患也不例外，為了讓更多人認識血友病出現抗體的成因及治療等，香港血友病會於01年11月13日舉辦了「先天性血友病抗體的治療與後天性血友病的認知」的講座，由香港中文大學名譽臨床助理教授及兒科專科成明光醫生主講，有關「凝血因子抗體的形成原因及治療方法」。

缺乏凝血因子

先天性血友病的基因是一代傳一代，若母親帶有異常基因X，因為女性擁有兩個X基因，故正常的X基因可作補助，沒有發病，當傳至下一代時，女兒(XX)同樣較少病發，但兒子(XY)則不同，只有一個X基因，當出現變異時便會發病，故先天性血友病大部分發生在男性身上，據統計每一萬名男性中，有0.5-2人患病。

當人受傷流血時，身體內有13種血液凝固蛋白質幫助止血，而約80-85%血友病患者缺乏第八凝血因子，屬於A型；餘下的15-20%患者則缺乏第九凝血因子，屬於B型。成醫生

指，患者會經常出血及無法止血，嚴重與否，要視乎患者凝血因子的濃度，若剩下5-30%的屬輕度，1-5%為中度，患者經常出血的情況較少；若剩下濃度少於1%的重度患者，會經常無故出血。「療程很簡單及有效，只需每周注射兩次至三次凝血因子作預防治療，流血或不止的情況便可得到改善。」

產生抗體後果

血友病患者會因應A或B類型、出血程度，而輸注適量的凝血因子作為治療。可是，當身體的免疫系統將輸注的凝血因子視為外來物，就如細菌、病毒等入侵體內時，便會產生抗體對抗，因而令療效降低，甚至無效。



香港中文大學名譽臨床助理教授及兒科專科成明光醫生



