

Sei di origine italiana o della Somalia e vuoi avere bambini?

Leggi queste informazioni sull'anemia ereditaria!

Afkomstig uit Italië of Somalië
en denkt u aan kinderen?

Lees dan deze informatie over erfelijke bloedarmoede.

Anemia ereditaria e malaria

Persone provenienti da paesi in cui la malaria è ancora una malattia frequente sono spesso portatori della così detta **anemia Mediterranea**. Ciò deriva dal fatto che i portatori di anemia Mediterranea sono più resistenti agli effetti della malaria.

L portatori di anemia Mediterranea sono persone sane che possono eventualmente manifestare leggere forme di anemia senza che ciò abbia significanti conseguenze per il loro stato di salute. Essere portatori di anemia Mediterranea non è quindi da considerate come un difetto ma come una caratteristica ereditaria che è comune a molte persone e che è stata selezionata in alcune popolazioni più che in alter dalla presenza della malaria. Una persona su 20 della popolazioni mondiale è portatrice di una delle diverse forme di anemia Mediterranea.

Nella popolazione Olandese di origine Nord-Europea l'anemia Mediterranea è poco frequente ma in Olanda vivono anche molte persone di recente provenienza Mediterranea, Africana o Asiatica e molti Olandesi hanno antenati con queste origini etniche.

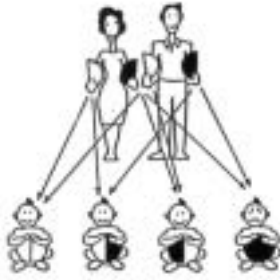
In particolare le popolazioni di recente origine Mediterranea, come ad esempio quella Italiana, hanno probabilità relativamente più elevate di essere portatori. Ciò può dare origine a coppie a rischio che possono avere dei figli con forme gravi di anemia Mediterranea come la **talassemia major** e la **falcemia**.

Essere a conoscenza del proprio stato di portatore é quindi di fondamentale importanza per diversi motivi:

- Per evitare inutili cure di ferro che non sempre sono indicate a rimediare le leggere anemie del portatore e che se ripetute senza controllo possono anche essere nocive.
- Per migliorare le condizioni ematologiche laddove una cura per carenza di acido folico sia necessaria.
- Per la prevenzione di forme gravi nei figli.

La prevenzione é il motivo di gran lunga più importante. Infatti una coppia di portatori sani, non a conoscenza del proprio stato di portatore, rischia di generare gravi forme di anemia Mediterranea nei propri figli.

Specialmente nei caso in cui una giovane persona sia già nota come portatrice è di estrema importanza controllare il partner per individuare od escludere un'eventuale coppia a rischio. Coppie in cui una sola persona è portatrice non sono a rischio. Soltanto coppie in cui entrambe i partner sono portatori rischiano di avere figli affetti da gravi forme di anemia Mediterranea.



Una coppia in cui entrambe i genitori sono portatori rischia, ad ogni gravidanza, di avere un figlio gravemente ammalato con una probabilità di 1 su 4.

Per controllare se una persona è portatore o meno basta richiedere al proprio medico un'analisi per emoglobinopatia (in Olandese: onderzoek voor hemoglobinopathie dragerschap). Detta analisi può essere fatta nella più parte dei laboratori centrali dei maggiori ospedali Olandesi ed è pagata dall'assicurazione malattie. Nei casi di incertezza possono essere richieste consulenze a laboratori specializzati come il CLB di Amsterdam o l' Hemoglobinopathieën Laboratorium dell'università di Leiden.

Coppie a rischio (con entrambe i partner portatori), possono prevenire la nascita di figli affetti attraverso la diagnosi prenatale che può essere effettuata a partire dall'undicesima settimana di gravidanza.

Colofon

© VSOP, mei 2001

De folder is tot stand gekomen in samenwerking met: Hemoglobinopathieën Laboratorium, Leiden en OSCAR, Amsterdam

Bestelnummer 4042C

Deze uitgave kwam tot stand dankzij



Nadere informatie bij:

OSCAR: organisatie Sikkkel Cel Anemie RELIEF (Stichting Sikkkelcel Anemie en Thalassemie Nederland)

Van Nijenrodeweg 315

1082 HB Amsterdam

Telefoon 020 – 6797887 (van 20.00 – 22.00 uur)

Email: oscarsikkelcel@hotmail.com

www.sikkelcel.nl

Vragen over erfelijkheid en gezondheid?

Bel, mail of surf

Erfolijn: 0900-66 555 66 (€0,10 per minuut)

Email: erfolijn@erfocentrum.nl

Website: www.erfelijkheid.nl

Voor betrokkenen bij thalassemie of sikkkelcelziekte is een uitgebreider brochure beschikbaar. Deze kan worden opgevraagd bij het Erfocentrum.

Materialen zijn verkrijgbaar in de volgende taalversies: Arabisch, Engels, Farsi, Portugees en Turks. Voor paramedici is een speciaal informatieblad Hemoglobinopathieën (Nederlands) beschikbaar.

Het Erfocentrum is een initiatief van de Vereniging Samenwerkende Ouder- en Patiëntenorganisaties betrokken bij erfelijke en/of aangeboren aandoeningen (VSOP)