

Anemia Hereditária O que é?

Quem deve procurar ajuda médica?

Afkomstig uit Kaap-Verdië, Angola, Brazilië of Portugal en denkt u aan kinderen? Lees dan deze informatie over erfelijke bloedarmoede.

Anemia Hereditária O que é? Quem deve procurar ajuda médica?

Habitantes de países onde a malária é ou foi uma doença comum, têm um risco acrescido de serem portadores de **anemia hereditária**.

A anemia demonstrou ser um factor protector contra a malária razão pela qual ela é tão abundante nesses países.

Pessoas portadoras de anemia não são doentes. Têm apenas uma forma atenuada de anemia mas sem qualquer sintoma.

A Holanda e outros países da Europa do Norte acolhem muitos indivíduos provenientes ou com família em países **Mediterrânicos, Africanos** e **Asiáticos**. Muitos cidadãos Holandeses têm antecedentes nestes países devido à exploração colonial.

Estas pessoas têm uma maior probabilidade de serem **portadores saudáveis** de anemia hereditária como a talassémia ou anemia falciforme.

Portadores saudáveis nunca vão manifestar sinais de doença mas irão transmitir a anemia aos filhos (ver primeira página: o que são hemoglobinopatias?).

A nível mundial, em média, uma em cada 20 pessoas é portadora saudável de anemia hereditária. Na Holanda em média:

Uma em cada 1300 são de países do norte da Europa.

Uma em cada 30 têm antecedentes provenientes de países com malária.

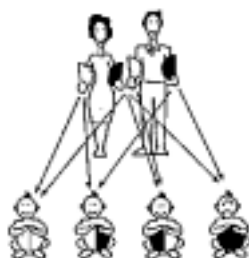
Uma em cada 15 pertencem à 1^a, 2^a e 3^a geração de pessoas que imigraram recentemente de países Mediterrânicos (Turquia, Marrocos, Itália, Grécia, etc), África, Médio Oriente (China, Índia, Indonésia, Sudeste da Ásia e Caraíbas)

Embora um portador saudável não mostre sinais clínicos existem **três razões muito importantes**, pelas quais o portador deverá verificar se é portador ou não.

1. Doentes com anemia são frequentemente tratados com ferro, mas os portadores têm geralmente níveis suficientes e não necessitam de tratamento. O tratamento com ferro em portadores saudáveis pode ter efeitos indesejáveis a longo prazo.
2. Cansaço geral é a única queixa comum em doentes anémicos. Os portadores de anemia podem também sentir um cansaço geral devido ao baixo nível de hemoglobina provocado pela falta de ácido fólico e não ferro, como no caso anterior. O ácido fólico é uma vitamina que o corpo precisa para a formação dos glóbulos vermelhos.
3. A razão **mais importante** está relacionada com o **risco de ter filhos com anemia, a qual é uma doença grave e incurável**. No entanto esta forma grave da doença só se manifesta se ambos os pais forem portadores saudáveis de anemia hereditária.

Como posso saber se sou um portador saudável?

Basta uma simples análise ao sangue para saber se é portador. Pode pedir esta análise ao seu médico de família e a única coisa que ele precisa é de um pouco de sangue. É importante que não se preocupe em demasia com a anemia hereditária e que compreenda que um portador não é nem será doente. O que é realmente importante lembrar é que se se sentir cansaço deverá procurar o seu médico e fazer um tratamento à base de ácido fólico e não à base de ferro (caso seja necessário), e sobretudo, saber se você e o seu companheiro ou companheira formam um **casal de risco** antes de terem filhos.



Um casal é considerado de risco quando ambos são portadores de anemia hereditária. Se apenas um dos pais for portador, então não há qualquer risco de a criança vir a sofrer de anemia. Se for um portador saudável da doença é importante que verifique se o companheiro ou companheira também o é. Casais de risco também podem ter crianças saudáveis, apenas **1 em cada 4 bebés sofrerá gravemente de talassémia ou de anemia falciforme**.

Os casais de risco que desejem ter crianças podem impedir de vários modos o nascimento dos bebés que virão no futuro a sofrer, frequentemente recorre-se ao diagnóstico pré-natal.

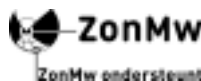
Colofon

© VSOP, mei 2001

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

Bestelnummer 4042f

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: oscarsikkkelcel@hotmail.com

www.sikkkelcel.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 uitgebreide brochure beschikbaar. Deze kan worden opgevraagd bij het Erfocentrum.

Materialen zijn verkrijgbaar in de volgende taalversies: Arabisch, Engels, Farsi, Italiaans 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)