

Emoglobina H: è una patologia legata all'emoglobina, il principale componente proteico dei globuli rossi. L'emoglobina è prodotta a tasso ridotto. E' una condizione relativamente benigna.

Cosa causa la patologia e quanto è frequente?

Si tratta di una malattia genetica. E' legata ad una diminuita espressione di tre dei quattro geni α -globinici codificanti per le catene α di globina, una delle componenti dell'emoglobina (Hb). E' frequente nelle persone originarie dell'Asia.

Quali sono i sintomi più comuni se ho la malattia?

La maggior parte delle persone con emoglobina H hanno anemia ed una normale aspettativa di vita; in alcuni rari casi è presente una grave anemia. In età adulta potrebbero essere presenti un ingrossamento della milza e calcoli biliari. La gravidanza andrebbe seguita attentamente.

Quale cura devo seguire se ho la malattia?

Molto spesso non è richiesta alcuna cura particolare. Se si dovessero verificare alcune complicazioni anomale (pallore più pronunciato o stanchezza, ...), i pazienti devono consultare medici specialisti.

Qual è il rischio di trasmettere la malattia ai miei figli?

Se ogni membro della coppia ha l'anomalia o è portatore dell'anomalia (tratto α -talassemico), ad ogni gravidanza, il rischio di avere un figlio malato è molto complesso. Per valutare in maniera completa il problema è necessario richiedere una consulenza genetica.