

Hémoglobine M avec anémie: est une maladie de l'hémoglobine, un composant majeur des globules rouges. Cette hémoglobine anormale est instable et la durée de vie des globules rouges est réduite; cela confère une cyanose (couleur bleue) et une anémie. C'est une affection bénigne.

Hémoglobin M Hyde Park; hémoglobin M Akita

Quelle est l'origine de la maladie et quelle est sa fréquence?

C'est une maladie génétique. Elle est la conséquence d'une mutation dans le gène β -globine, qui code pour la chaîne de globine β , un des composants de l'hémoglobine (Hb). Les personnes sont hétérozygotes pour la maladie (un seul gène est atteint).

C'est une maladie rare. On la rencontre dans de nombreuses régions du monde.

Si je suis malade, quels sont les symptômes les plus fréquents de ma maladie?

La majorité des personnes qui ont une hémoglobine M sont cyanosés (couleur bleue des lèvres et du lit des ongles); ils ont un d'anémie (pâleur), mais ils ont une espérance de vie comparable à celle de la population générale. A l'âge adulte, on peut observer une « grosse » rate et des calculs dans la vésicule biliaire.

Si je suis malade, quel traitement dois-je suivre?

En général, il ne faut pas suivre de traitement particulier. Si des complications survenaient, il faudrait consulter un médecin spécialiste en hématologie.

Quel est le risque que mes enfants soient malades?

Si un membre du couple a le gène muté (Hb M), le risque d'avoir un enfant malade (Hb M) est de 50% à chaque grossesse. Il est utile de demander un conseil génétique afin d'obtenir des explications complètes et précises.