

Andere Formen der Kongenitalen dyserythropoetischen Anämie

Was ist die Ursache der Erkrankung?

Diese Formen der CDA sind unterschiedlich, betreffen unter Umständen nur eine oder mehrere Familien in der Welt. Es handelt sich um erbliche Erkrankungen, sehr wahrscheinlich durch Veränderungen der normalen Gene des Menschen, die allerdings im Einzelnen noch nicht bekannt sind.

Was sind die häufigsten Krankheitserscheinungen?

Fast immer besteht eine mäßige, teilweise auch schwere Anämie, welche regelmäßige Bluttransfusionen erforderlich macht. Zusätzlich fällt eine leichte Gelbsucht mit gelblicher Verfärbung der Augen, oder auch der Haut auf. Der Verlauf ist sehr unterschiedlich und muss von einem mit der Behandlung von Blutkrankheiten besonders erfahrenen Kinderarzt oder Internisten überwacht und mit dem Patienten und seiner Familie besprochen werden.

Welche Behandlungsmaßnahmen sind angebracht?

Die Behandlung und die Abstände der notwendigen Kontrollen hängt vom einzelnen Fall ab und müssen durch einen mit der Behandlung von Blutkrankheiten besonders vertrauten Kinderarzt oder Internisten in Verbindung mit einem Expertenzentrum für angeborene Anämien ausgewählt werden.

Wie groß ist das Risiko, dass meine Kinder die Krankheit erben?

In der Mehrzahl dieser Erkrankungen ist nur eine Generation betroffen. Über die wenig bekannten Ausnahmen muss der behandelnde Arzt informieren, der in diesem Fall zusätzlich zu einer genetischen Beratung raten wird.