
Delta Beta-talasemia: es un desorden de la hemoglobina, el principal componente de los glóbulos rojos. La Hemoglobina se produce en menor cantidad. La expresión clínica de la enfermedad depende de que se trate de un estado heterocigoto u homocigoto. Los individuos heterocigotos son asintomáticos. Los homocigotos suelen presentar las características clínicas de una talasemia intermedia sin requerimiento transfusional. Debe realizarse el diagnóstico diferencial con el déficit de Hierro.