

La dysérythroïèse congénitale (anémie dysérythroïétique congénitale) de type III (CDA III) est très rare et a été décrite dans un nombre restreint de familles.

Quelle est l'origine de cette maladie et est-elle fréquente ?

C'est une maladie génétique. Elle a été décrite dans deux familles : une vivant en Suède et l'autre aux Etats-Unis (Californie).

Quels sont les symptômes les plus fréquents si je suis atteint de cette maladie?

La production des globules rouges est réduite et leur durée de vie est souvent raccourcie (moins de 120 jours). Ceci entraîne l'apparition d'une anémie de sévérité variable. Les autres symptômes sont une coloration jaune des yeux et parfois de la peau (ictère). La rate augmente de volume mais le patient ne s'en rend pas compte. Les autres symptômes possibles sont les ulcères de jambe. Deux autres pathologies peuvent être associées avec la CDA III: un cancer et un trouble de la vision.

Quel traitement dois-je suivre si je suis atteint de cette maladie?

Habituellement, aucun traitement n'est nécessaire. Le patient doit être suivi de manière régulière par un spécialiste.

Quel est le risque de transmettre cette maladie à mes enfants?

Si l'un des membres du couple a un gène CDA III muté, à chaque grossesse, il y aura 50% de risque d'avoir un enfant atteint par cette maladie et 50% de chance d'avoir un enfant non atteint. Afin d'obtenir une explication détaillée, il est utile de demander un conseil génétique auprès d'un généticien.