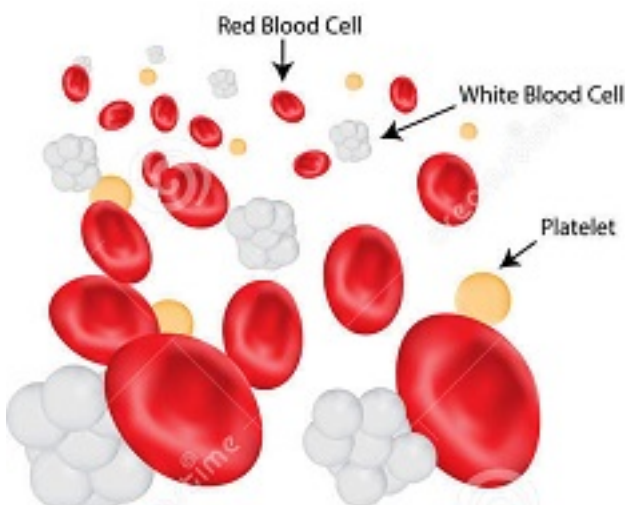


KTV Văn Trai-Khoa Huy?t h?c

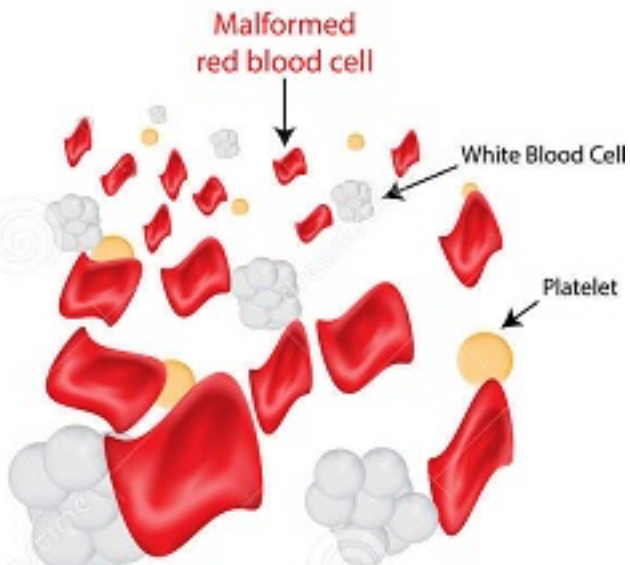
Thalassemia là b?nh thi?u máu tan máu di truyền th?i?ng g?p nh?t trên th? gi?i. B?nh đ?i c gây ra do s? kh?ng hay gi? m t?ng h?p chu?i globin trong huy?t s?c t? c?a h?ng c?u d?n d?n h?ng c?u b? ph? h?p s?m làm cho b?nh nhân thi?u máu và s?t. B?nh g?p c? hai gi?i v?i t? l? t?i?ng đ?i?ng. Vi?t Nam là qu?c gia n?m trong v?ng có t? l? m?c b?nh cao. Đ? có nh?ng đ?i a con kh?e m?nh th? vi?c sàng lọc trội c sinh là m?t trong nh?ng xét nghi?m quan tr?ng. B?nh thalassemia hoàn toàn có th? d? phòng đ?i c b?ng cách sàng lọc và ch?n đoán xác đ?nh nh?ng ng?i lành mang gen b?nh đ? t? v?n trong hôn nhân, tr?i c và trong khi mang thai.

Thalassemia

Normal



Thalassemia



Download from
Dreamstime.com

This watermarked comp image is for previewing purposes only.

42273136

Joshua42 | Dreamstime.com

Thalassemia và sàng lọc trước sinh

Viết bởi Biên tập viên

Chỉnh sửa, 01 Tháng 10 2017 18:07 -

Tùy theo chuỗi globin bẩm thiếu heme, bệnh phân thành các type : α-thalassemia và β-thalassemia. Bệnh đặc biệt chia làm 3 mức độ: nhẹ, vừa và nặng. Tùy theo mức độ và thời kỳ bệnh mà có ít hay nhiều các triệu chứng: mắt mờ, da xanh, niêm mạc nhợt nhạt, da và móng mờ vàng, xám da, nốt tiêm sưng màu, biến đổi xanh ngắt, chậm phát triển, lách to, gan to.

Bệnh thalassemia thường có nhu cầu bẩm sinh chung nguy hiểm đặc biệt là tình trạng sốt độn đòn tốn thênh toán các cơ quan trong cơ thể, như họng toàn bộ số phát triển chậm và thay đổi nồng độ nhôm nhân thalassemia tăng nhạy cảm với các chất độc hại đặc biệt là bê tông, đây là gánh nặng cho gia đình và xã hội.

Đối tượng sàng lọc là tất cả các phụ nữ chưa mang thai hoặc đang có thai. Nếu họ hàng của chúng và vẫn có con mắc bệnh thì cần và chung đồng ý phai đặc biệt xét nghiệm sàng lọc, đặc biệt là hôn nhân cận huyết.

Các xét nghiệm sàng lọc bao gồm đếm số hồng cầu: hồng cầu giảm, thiếu máu nhạy MCH (hồng Hb trung bình trong 1 ml máu) < 27 pg hoặc MCV (tích trung bình hồng cầu) < 80 fl. Hình dáng và kích thước hồng cầu đặc biệt kính hiển vi: hồng cầu nhỏ, nhợt nhạt. Độ trễ sắt: Nồng độ Ferritin máu bình thường (1-5 tuổi 6-24 ng/ml; 5-9 tuổi 10-55 ng/ml, tăng dần theo tuổi, có thể đạt 200 ng/ml). Điều điều huyết sốc tố

Chẩn đoán xác định các loại Hemoglobin và tỷ lệ phân trâm tống loại trong hồng cầu, phân tích ADN xác định người lành mang gen bệnh. Với các cặp vợ chồng, nếu đã xác định một trong hai người mang gen bệnh còn người kia mang gen bình thường thì con cái họ có 50% nguy cơ mang gen bệnh. Người đực trả này chỉ cần tinh trùng khi đã trưởng thành và mang thai con bệnh. Nếu bà và муж đều là người mang gen bệnh thalassemia thì nguy cơ sinh con mắc thalassemia thường là 25% trong mỗi lần có thai, nguy cơ trả ra là mang gen bệnh là 50%. Các cặp vợ chồng này cần đặc biệt xét nghiệm chẩn đoán trước sinh.

