

"عندما قرر أبونا وأمهاتنا إنجابنا هل كانوا على يقين أن نولد أصحاء..."



من الهام الاحتياط من مرض الخضر - تالمن الهام الاحتياط من مرض الخضر - تالاسيميا -

اسأل الطبيب فحص الدم لمعرفة مدى فقر الدم ونقص الكريات الحمر

مع كل حمل يجازف الزوجان المصابان بداء -الميكروشي تامي-، بإنجاب أبناء يعانون من فقر الدم المتوسطي (التالاسيميا)، باحتمال 25%. لذلك يحتاج الأبناء المصابون بداء فقر الدم المتوسطي إلى حقن خاصة في الدم، وإلى علاج مكثف منذ الأشهر الأولى للولادة.

ما هو مرض الميكروشي تاميا؟

الميكروشي تاميا هي علة وراثية جراء فقر الدم، الناتج عن نقص في الكريات الحمر. حملة هذا الداء هم أشخاص أصحاء، لكنهم يبقون عرضة لوعكات خفية بسبب فقر الدم، دون أن يؤثر ذلك على حالتهم الصحية.

من الهام التعرف مبكراً على الحالة الذاتية لهذا الجرثوم المسمى -ميكروشي تاميا-

أ- لوقاية الأبناء من الإصابة بهذا المرض. ب- لحماية أنفسنا والحفاظ على على حالتنا الصحية في وضع جيد.

الميكروشي تاميا مرض منتشر في كافة أنحاء العالم

يحمل شخص من بين عشريين من سكان المعمورة عيئة من العيئات المختلفة من داء فقر الدم المتوسطي، الناتج عن نقص في الكريات الحمر.

يستطيع المصاب بمرض الميكروشي تاميا تفادي إنجاب أبناء مصابين بداء التالاسيميا، وذلك عبر:

- 1- اختياري أحد الزوجين معافى من هذا المرض. في هذه الحالة يولد الأبناء في حالة طبيعية أو حاملين لجرثومة المرض، ولكن حالتهم سليمة.
- 2- اختياري أحد الزوجين مصاب بالمرض، ولكن مع:
 - أ- الامتناع عن إنجاب الأبناء. ب- تقصي دلائل المرض منذ بداية الحمل، للثبوت من وجود المرض في الجنين. في حال التأكد من وجوده، لا يمكن التدخل، في تلك النقطة، إلا عبر الإجهاض، أي وقف الحمل.

لجزيد الإرشادات الاتصال بمركز دراسات الميكروشي تاميا في روما. العنوان:

Centro di Studi delle Microcitemie di Roma, Via Galla Placidia 28/30

الهاتف: +39-06-642.94.43/3 أو على صفحة الويب: www.blod.info

ANMI ONLUS
Centro di Studi delle
Microcitemie di Roma



Regione
Lazio

