

Ce que vous devez savoir sur la drépanocytose et la grossesse

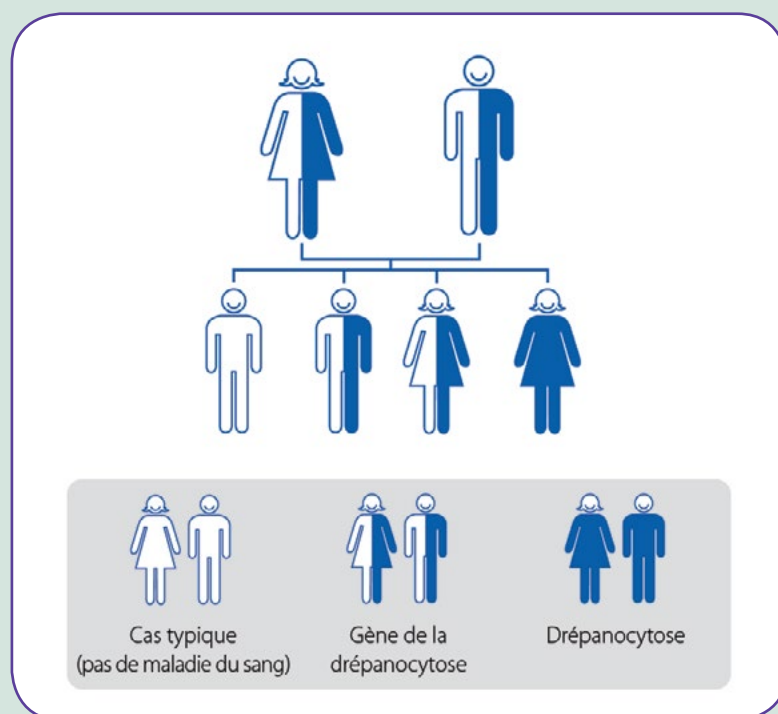


Quelles sont les causes de la drépanocytose et du gène de la drépanocytose ?

La drépanocytose est une maladie héréditaire qui est présente à la naissance. Elle est héréditaire lorsqu'un enfant reçoit deux gènes drépanocytaires - un de chaque parent. Une personne drépanocytaire peut transmettre la maladie à ses enfants.

Le gène de la drépanocytose n'est pas une maladie, mais signifie qu'une personne a hérité le gène de la drépanocytose de l'un de ses parents. Les porteurs du gène de la drépanocytose sont généralement asymptomatiques et vivent une vie normale, mais ils peuvent transmettre ce gène à leurs enfants.

- Lorsque les deux parents portent le gène de la drépanocytose, ils ont un risque de 25% d'avoir un enfant drépanocytaire à chaque grossesse.
- Lorsque les deux parents portent ce gène, ils ont un risque de 50% d'avoir un enfant porteur du gène à chaque grossesse.



Un sujet drépanocytaire ou porteur de gène de la drépanocytose a-t-il besoin de consulter un généticien ?

Afin d'identifier si et comment la drépanocytose se manifeste dans une famille, il est capital de consulter un généticien. Ces professionnels ont de l'expérience pour ce qui est des anomalies génétiques. Ils sont également spécialisés dans le conseil génétique prénatal. Le généticien s'informerait alors des antécédents familiaux et discuterait avec la personne concernée de cette maladie dans sa famille. Il est essentiel pour une personne drépanocytaire ou porteuse de gène de la drépanocytose d'avoir le plus d'informations exactes possible sur cette maladie avant d'envisager d'avoir des enfants.

Que doit faire un patient drépanocytaire ou porteur d'un gène de la drépanocytose s'il veut avoir un enfant ?

Un couple doit se faire dépister de la drépanocytose s'il envisage de faire un enfant.

- Le dépistage est disponible dans la plus part des hôpitaux ou centres médicaux, dans les organisations communautaires de lutte contre la drépanocytose ou dans les services sanitaires locaux.
- Si une femme ou son partenaire porte le gène de la drépanocytose, un conseil génétique leur permet d'avoir d'autres informations et de discuter davantage des risques pour leurs enfants.

Un drépanocytaire ou un porteur de gène de la drépanocytose aura t-il nécessairement un enfant drépanocytaire ou porteur d'un gène de la drépanocytose ?

Durant la grossesse, le dépistage prénatal peut être fait afin d'identifier si l'enfant sera drépanocytaire, porteur de gène de la drépanocytose ou encore s'il ne manifestera aucun des deux cas.

- Le prélèvement de villosités chorales (PVC) et l'amniocentèse sont souvent effectués afin de savoir si l'enfant sera atteint de la drépanocytose ou porteur d'un gène de la drépanocytose. Ces tests sont généralement faits après le deuxième mois de la grossesse.

Une femme atteinte de la drépanocytose peut-elle avoir une grossesse saine ?

Oui, grâce aux soins prénatals précoces et à un encadrement tout au long de la grossesse, une femme drépanocytaire peut avoir une grossesse saine. Cependant, les femmes porteuses d'un gène de la drépanocytose sont plus susceptibles d'avoir des problèmes durant la grossesse, lesquels peuvent affecter leur santé et celle de leur futur bébé. Par conséquent, leur obstétricien, hématologue ou médecin doivent les suivre.

- Durant la grossesse, la drépanocytose peut se compliquer et les incidents de douleurs peuvent être de plus en plus longs.
- Le risque d'un accouchement prématuré et celui d'avoir un bébé avec un poids de naissance faible est élevé chez une femme enceinte drépanocytaire.

Les porteuses d'un gène de la drépanocytose peuvent-elles avoir une grossesse saine ?

- Oui, les porteuses de gène de la drépanocytose peuvent également avoir une grossesse saine.
- Les femmes enceintes porteuses d'un gène de la drépanocytose doivent également être suivies par leur obstétricien ou médecin pour les mêmes complications que peuvent connaître toutes les autres femmes enceintes.

Pour plus d'informations, visitez : www.cdc.gov/sicklecell

Les ressources suivantes peuvent également vous aider à mieux comprendre la génétique :

Genetics Home Reference : Votre guide pour comprendre les maladies génétiques

Bibliothèque nationale de médecine des États-Unis, National Institutes of Health

<http://ghr.nlm.nih.gov>

Foire aux questions concernant les tests génétiques

Institut américain de recherche sur le génome humain, National Institutes of Health

<http://www.genome.gov/19516567>

Talking Glossary of Genetic Terms

Institut américain de recherche sur le génome humain, National Institutes of Health

<http://www.genome.gov/10002096>

U.S. Surgeon General's Family History Initiative

Département de la santé et des services sociaux des États-Unis

<http://www.hhs.gov/familyhistory>

