EN BREF



PRINCIPAL GROUPE D'ÂGE

de 50 à 70 ans

Des personnes de tout âge peuvent être atteintes d'AIHA chaude (Anémie hémolytique autoimmune à auto-anticorps chauds ou, en anglais, wAIHA), le principal groupe d'âge se situant entre 50 et 70 ans

BIOLOGIE

Pas de composante familiale héréditaire

Les femmes ont la même probabilité que les hommes de développer l'AIHA chaude.

PRÉVALENCE

17/100 000

17 personnes sur 100 000 présentent la AIHA chaude.

DIAGNOSTICS

1-3/100 000

Chaque année, 1 à 3 personnes sur 100 000 sont diagnostiquées comme étant atteintes de l'AIHA chaude

SEXE

1:1

Les femmes ont la même probabilité que les hommes de développer l'AIHA chaude.

TRAITEMENTS ACTUELS

PREMIÈRE INTENTION : corticostéroïdes, DEUXIÈME INTENTION : agents immunosuppresseurs, Rituximab TROISIÈME INTENTION : splénectomie

ESSAIS CLINIQUES

Actuellement, de nombreuses études testent de nouvelles thérapies pour l'AIHA chaude.

Pour en savoir plus, rendez-vous sur le site wAIHAwarriors.org

CONNECTONS-NOUS sur





Accédez aux dernières nouvelles et mises à jour de wAIHA Warriors sur notre page Facebook.

Rencontrez d'autres patients atteints d'AIHA chaude et des partenaires de soins dans notre groupe Facebook confidentiel.



Retrouvez-nous aussi sur



NOS COMMANDITAIRES ET PARTENAIRES



























Une communauté dynamique pour les patients atteints d'anémie hémolytique auto-immune à auto-anticorps chauds et leurs partenaires de soins

wAIHAwarriors.org

Qu'est-ce que l'AIHA chaude?



L'anémie hémolytique auto-immune à auto-anticorps chauds (AIHA chaude ou, en anglais, wAIHA) est une forme clinique de l'AIHA, dans laquelle le système immunitaire crée des anticorps (typiquement des IgG) qui détruisent les globules rouges sains. L'AIHA chaude est unique car les anticorps sont plus destructeurs à des températures corporelles comprises entre 36,5 et 37,5 °C (97,7 et 99,5 °F). L'AIHA chaude peut être classée comme idiopathique (primaire) ou secondaire, ce qui détermine l'approche du traitement. Les options thérapeutiques actuelles comprennent les corticostéroïdes, les immunosuppresseurs et la splénectomie.

SYMPTÔMES

Les symptômes se développent généralement en plusieurs semaines à plusieurs mois, bien qu'ils puissent parfois se développer en quelques jours. Les symptômes varient en fonction du taux d'apparition, du taux de destruction des globules rouges sains et de l'existence d'un trouble sous-jacent.

SYMPTÔMES COURANTS

Pâleur anormale de la peau Étourdissements Faiblesse musculaire et fatigue Palpitations Essoufflement (dyspnée d'effort) Légère splénomégalie

SYMPTÔMES PLUS RARES

Urines foncées (hémolyse) Jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse)

SYMPTÔMES GRAVES

Perte de conscience (syncope)
Douleur thoracique (angine de poitrine)
Battements cardiaques anormalement rapides (tachycardie)
Insuffisance cardiaque

NOUVELLES OPTIONS THÉRAPEUTIQUES



ESSAIS CLINIQUES EN COURS

Les essais cliniques sont le principal moyen de savoir si un nouveau traitement est sûr, plus efficace et/ou a moins d'effets secondaires nocifs que les traitements standard ou actuels. wAIHA Warriors collabore régulièrement avec des chercheurs et des fabricants dans le cadre de leurs études et de leurs essais cliniques.

Pour en savoir plus sur les essais cliniques en cours, consultez le site ClinicalTrials.gov et recherchez le terme wAIHA.



DEVENIR UN GUERRIER DE L'AIHA CHAUDE

The wAIHA Warriors est une organisation au statut 501(c)(3) dont la mission est de soulager la souffrance et l'impact socio-économique de l'AIHA chaude en encourageant et en facilitant la collaboration dans les domaines de l'éducation, de la sensibilisation du public, de la recherche et de l'implication des patients aux États-Unis et dans le monde entier.

Il existe de nombreuses façons de s'impliquer dans notre communauté dynamique : Inscrivez-vous à la liste de diffusion de notre bulletin d'information, dialoguez avec nos partenaires de l'industrie et de la défense des droits, et prévoyez d'assister à la prochaine réunion annuelle des patients wAIHA Warriors en mai 2025 et à notre événement virtuel de sensibilisation à l'AIHA qui a toujours lieu le 25 mars.

PARTAGEZ VOTRE HISTOIRE



La vie avec une maladie rare peut être une expérience solitaire. Il peut être utile de trouver un espace sûr pour partager sa propre histoire.

« Le processus de rétablissement s'est avéré difficile; on aurait dit des montagnes russes. Ma Foi, l'amour et le soutien de ma famille et de mes amis, ainsi que le partage de mon histoire via les médias sociaux, m'ont aidée à traverser l'une des périodes les plus difficiles et les plus effrayantes de ma vie ... J'espère que les autres se rendront compte qu'ils ne sont pas seuls non plus. » – DeneeC.

VOUS N'ÊTES PAS SEUL(E)

Si vous êtes concerné(e) par l'AIHA chaude – en tant que patient(e) actuel(e) ou en rémission, partenaire de soins, clinicien(ne) ou partenaire industriel(le) – VOUS êtes un(e) guerrier(-ère) de l'AIHA chaude.

Vous participez à notre effort de partage d'informations, de ressources et de soutien. Bienvenue aux Warriors



Karen Jones, directrice générale karen@wAIHAwarriors.org