

SCHNELLE FAKTEN

VORHERRSCHENDES ALTER 50–70 Jahre

Menschen aller Altersgruppen können von wAIHA betroffen sein, wobei das vorherrschende Alter bei 50–70 Jahren liegt.

BIOLOGIE

Keine erbliche familiäre Komponente

Die Wahrscheinlichkeit, an wAIHA zu erkranken, ist bei Frauen genauso hoch wie bei Männern.

AUFTRETEN 17/100.000

17 von 100.000 Menschen haben wAIHA.

DIAGNOSEN 1–3/100.000

1 bis 3 von 100.000 Menschen erhalten pro Jahr die Diagnose wAIHA.

GESCHLECHT 1:1

Die Wahrscheinlichkeit, an wAIHA zu erkranken, ist bei Frauen genauso hoch wie bei Männern.

AKTUELLE BEHANDLUNGEN

ERSTE GABE: Kortikosteroide

ZWEITE GABE: Immunsuppressiva, Rituximab

Dritte GABE: Splenektomie

KLINISCHE STUDIEN

Aktuell werden in mehreren Studien neue Therapien für wAIHA getestet.

Wenn Sie mehr dazu erfahren möchten, besuchen Sie wAIHAWarriors.org

BESUCHEN SIE UNS auf 



Holen Sie sich die neuesten Nachrichten und Updates von wAIHA Warriors auf unserer Facebook-Seite.

Tauschen Sie sich mit anderen wAIHA-Patienten und Pflegepartnern in unserer vertraulichen Facebook-Gruppe aus.



Sie finden uns auch auf   

 **wAIHA Warriors**



UNSERE SPONSOREN UND PARTNER

 **NOVARTIS**

 **Zenas BioPharma**

sanofi

 **VERTEX**
THE SCIENCE of POSSIBILITY

Johnson & Johnson

 **Patient Advocacy Strategies**

 **autoimmune association**

 **Global Genes**
Global Advocacy Alliance

 **RAIN**
Rare Anaemias International Network

 **NORD**
2024 MEMBER
PLATINUM

Eine dynamische Gemeinschaft für Patienten mit warmer autoimmunhämolytischer Anämie und ihre Pflegepartner

wAIHAWarriors.org



WAS IST wAIHA?

Die warme autoimmunhämolytische Anämie (wAIHA) ist eine klinische Form der AIHA, bei der das Immunsystem Antikörper (meist IgG) produziert, die gesunde rote Blutkörperchen zerstören. wAIHA ist einzigartig, da Antikörper bei Körpertemperaturen zwischen 36,5–37,5 °C (97,7–99,5 °F) am zerstörerischsten sind. wAIHA lässt sich als idiopathisch (primär) oder sekundär einstufen, was jeweils die Art der Behandlung bestimmt.

Aktuelle Behandlungsoptionen umfassen Kortikosteroide, Immunsuppressiva und Splenektomie.

SYMPTOME

Die Symptome entwickeln sich üblicherweise über einen Zeitraum von mehreren Wochen bis hin zu mehreren Monaten, sie können aber auch innerhalb von wenigen Tagen auftreten.

Die Symptome sind unterschiedlich und hängen von der Häufigkeit des Auftretens, der Zerstörungsrate gesunder roter Blutkörperchen und dem Vorliegen von Grunderkrankungen ab.

HÄUFIGE SYMPTOME

Ungewöhnlich bleiche Haut (Blässe)
Schwindel
Muskelschwäche und Ermüdung
Palpitationen
Kurzatmigkeit (Belastungsdyspnoe)
Leichte Milzvergrößerung

SELTENERE SYMPTOME

Dunkler Urin (Hämolyse)
Gelbfärbung von Haut und Augen (Gelbsucht)

SCHWERE SYMPTOME

Bewusstseinsverlust (Synkope)
Schmerzen in der Brust (Angina)
Abnormal hoher Puls (Tachykardie)
Herzversagen

NEUE BEHANDLUNGSOPTIONEN

AKTUELLE KLINISCHE STUDIEN

Klinische Studien sind das wichtigste Mittel, um herauszufinden, ob eine neue Behandlung sicher ist, wirksamer ist und/oder weniger schädliche Nebenwirkungen hat als Standard- oder aktuelle Behandlungen. wAIHA Warriors arbeitet bei ihren Untersuchungen und klinischen Studien regelmäßig mit Forschern und Herstellern zusammen.

Mehr zu aktuellen klinischen Studien finden Sie, wenn Sie unter [ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov) nach wAIHA suchen.



WERDEN SIE EIN WAIHA WARRIOR

wAIHA Warriors ist eine 501(c)(3)-Organisation, die es sich zur Aufgabe gemacht hat, das Leiden und die sozioökonomischen Auswirkungen der wAIHA zu lindern, indem sie die Zusammenarbeit in den Bereichen Bildung, öffentliches Bewusstsein, Forschung und Patientenengagement in den USA und weltweit fördert und erleichtert.

Es gibt viele Möglichkeiten, sich in unserer dynamischen Gemeinschaft zu engagieren: Tragen Sie sich in unsere Newsletter-Mailingliste ein, tauschen Sie sich mit unseren Partnern aus Industrie und Interessenvertretung aus, und planen Sie die Teilnahme an unserem nächsten Patiententreffen der wAIHA Warriors im Mai 2025. Außerdem findet unser AIHA Awareness Day jedes Jahr am 25. März als virtuelle Veranstaltung statt.

TEILEN SIE IHRE GESCHICHTEN

Das Leben mit einer seltenen Krankheit kann sehr einsam sein. Einen sicheren Ort zu finden, an dem Sie Ihre eigene Geschichte erzählen können, kann helfen.

„Der Erholungsprozess war eine Herausforderung und fühlte sich an, wie eine Achterbahnfahrt. Mein Glaube, die Liebe und Unterstützung von Familie und Freunden, und das Teilen meiner Geschichte auf Social Media hat mir geholfen, die schwierigsten und furchteinflößendsten Zeiten meines Lebens zu überstehen... Ich hoffe, dass andere erkennen, dass auch sie nicht alleine sind.“ – Deneec.

SIE SIND NICHT ALLEIN

Wenn Sie von wAIHA betroffen sind – als aktueller Patient oder als Patient in Remission, als Pflegepartner, Arzt oder Industriepartner – dann sind auch SIE ein wAIHA Warrior.

Sie sind Teil unserer Bemühungen, Informationen, Ressourcen und Unterstützung zu teilen.

Willkommen bei den Warriors!



Karen Jones, Geschäftsführerin
karen@wAIHAWarriors.org