

KILKA FAKTÓW

SZCZYTOWY WIEK

50–70 lat

Ludzie w każdym wieku mogą chorować na wAIHA, ale szczytowym wiekiem jest 50–70 lat.

BIOLOGIA

Brak rodzinnego komponentu dziedzicznego

Prawdopodobieństwo rozwinienia się wAIHA jest takie same u kobiet i mężczyzn.

ZACHOROWALNOŚĆ

17 / 100 000

17 osób na każde 100 000 choruje na wAIHA.

ROZPOZNANIA

1–3 / 100 000

Każdego roku u 1–3 osób na każde 100 000 rozpoznawane jest wAIHA.

PŁEĆ

1:1

Prawdopodobieństwo rozwinienia się wAIHA jest takie same u kobiet i mężczyzn.

AKTUALNIE DOSTĘPNE

TERAPIE

PIERWSZA LINIA: kortykosterydy,
DRUGA LINIA: czynniki immunosupresyjne,
Rituximab
TRZECIA LINIA: splenektomia

BADANIA KLINICZNE

Jest obecnie prowadzonych wiele badań oceniających nowe terapie na wAIHA.

*Jeśli chcesz uzyskać dodatkowe informacje,
odwiedź witrynę wAIHAWarriors.org.*

POŁĄCZ SIĘ Z NAMI na



Uzyskaj najnowsze informacje i aktualizacje od wAIHA Warriors w naszym profilu na Facebooku.

Łącz się z innymi pacjentami wAIHA i partnerami opieki w poufnej grupie na Facebooku.



Znajdź nas także na



wAIHA Warriors



NASI SPONSORZY I PARTNERZY



NOVARTIS



sanofi



Johnson
& Johnson



Global Genes
Global Advocacy Alliance



**Dynamiczna społeczność
pacjentów z ciepłą
autoimmunologiczną
niedokrwistością hemolityczną
i opiekujących się partnerów**

wAIHAWarriors.org

Co to jest wAIHA?

Ciepła autoimmunologiczna niedokrwistość hemolityczna (ang. Warm Autoimmune Hemolytic Anemia, wAIHA) to kliniczna postać AIHA, w której układ odpornościowy wytwarza przeciwciała (zwykle IgG) niszczące zdrowe krwinki czerwone. wAIHA jest unikatowa, ponieważ przeciwciała są najbardziej destrukcyjne w temperaturze ciała, od 36,5 do 37,5°C (od 97,7 do 99,5°F).

wAIHA może być klasyfikowana jako idiopatyczna (pierwotna lub wtórna, co determinuje podejście terapeutyczne. Aktualnie dostępne opcje leczenia obejmują kortykosterydy, immunosupresanty i splenektomię.

OBJAWY

Objawy zasadniczo rozwijają się od kilku tygodni do kilku miesięcy, chociaż czasem mogą się pojawić w ciągu kilku dni. Objawy mogą być różne, zależnie od częstości występowania objawów, stopnia destrukcji zdrowych krwinek czerwonych oraz każdej choroby współistniejącej.

TYPOWE OBJAWY

Nietypowa błądliwość skóry
Zawroty głowy
Osłabienie mięśni, wyczerpanie
Kołatanie serca
Skrócenie oddechu (duszność wysiłkowa)
Powiększenie śledziony

RZADSZE OBJAWY

Ciemne zabarwienie moczu (hemoliza)
Zażółcenie skóry i oczu (żółtaczką)

CIĘŻKIE OBJAWY

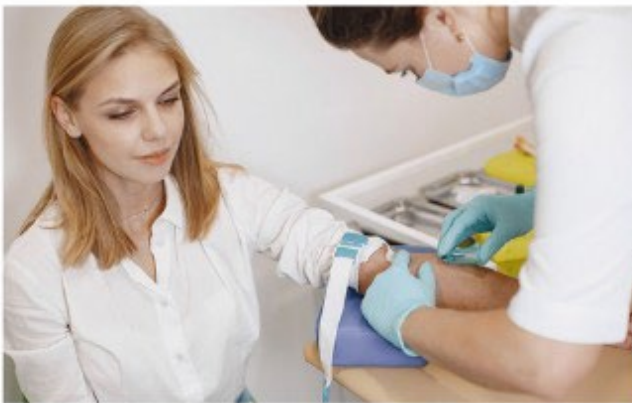
Utrata przytomności (omdlenie)
Ból w klatce piersiowej (choroba niedokrwienna serca)
Nietypowo szybkie uderzenia serca (tachykardia)
Niewydolność serca

NOWE OPCJE LECZENIA

AKTUALNE BADANIA KLINICZNE

Badania kliniczne są najważniejszym sposobem, by się dowiedzieć, czy nowe leczenie jest bezpieczne, bardziej skuteczne i/lub czy ma mniej groźne skutki uboczne niż standardowe lub bieżące terapie. wAIHA Warriors regularnie prowadzą partnerską współpracę z badaczami i producentami w ramach ich badań naukowych i klinicznych.

Aby uzyskać dodatkowe informacje o aktualnie prowadzonych badaniach klinicznych, odwiedź witrynę ClinicalTrials.gov i wyszukaj wAIHA.



ZOSTAŃ WOJOWNIKIEM WAIHA

wAIHA Warriors (Wojownicy wAIHA) to organizacja zwolniona z podatku na podstawie zapisu 501(c)(3), której misją jest łagodzenie cierpienia i wpływu społeczno-ekonomicznego wAIHA przez wspieranie i ułatwianie współpracy w zakresie edukacji, świadomości publicznej, badań i zaangażowania pacjentów w USA i na całym świecie.

Jest wiele sposobów na zaangażowanie się w naszą dynamiczną społeczność: zapisz się na newsletter, zaangażuj się w naszą branżę i społeczność, zostań partnerem rzecznictwa, a także zaplanuj udział w naszym kolejnym Dorocznym spotkaniu wAIHA Warriors w maju 2025 roku i Dniu świadomości AIHA, wydarzeniu wirtualnym, organizowanym przez nas zawsze 25 marca.

PODZIEL SIĘ SWOIMI HISTORIAMI

Życie z rzadką chorobą może być doświadczeniem samotności. Pomocne może się okazać znalezienie bezpiecznej przestrzeni do podzielenia się własną historią.

„Proces powrotu do zdrowia stanowił wyzwanie i przypominał jazdę rollercoasterem.

Moja wiara, miłość oraz wsparcie rodziny i przyjaciół, a także podzielenie się własną historią w mediach społecznościowych, pomogło mi w przejściu przez jeden z najtrudniejszych i najstraszniejszych momentów w moim życiu... Mam nadzieję, że inni uświadomią sobie, że nie są sami.” –

Deneec.

NIE JESTEŚ SAM

Jeśli cierpisz na wAIHA – jako obecny pacjent lub pacjent w remisie, opiekujący się partner, lekarz lub partner branżowy – to TY jesteś Wojownikiem wAIHA.

Jesteś częścią naszego wysiłku na rzecz udostępniania informacji, zasobów i wsparcia.

Witamy wśród Wojowników!



Karen Jones, Dyr. Wykonawczy
karen@wAIHAWarriors.org