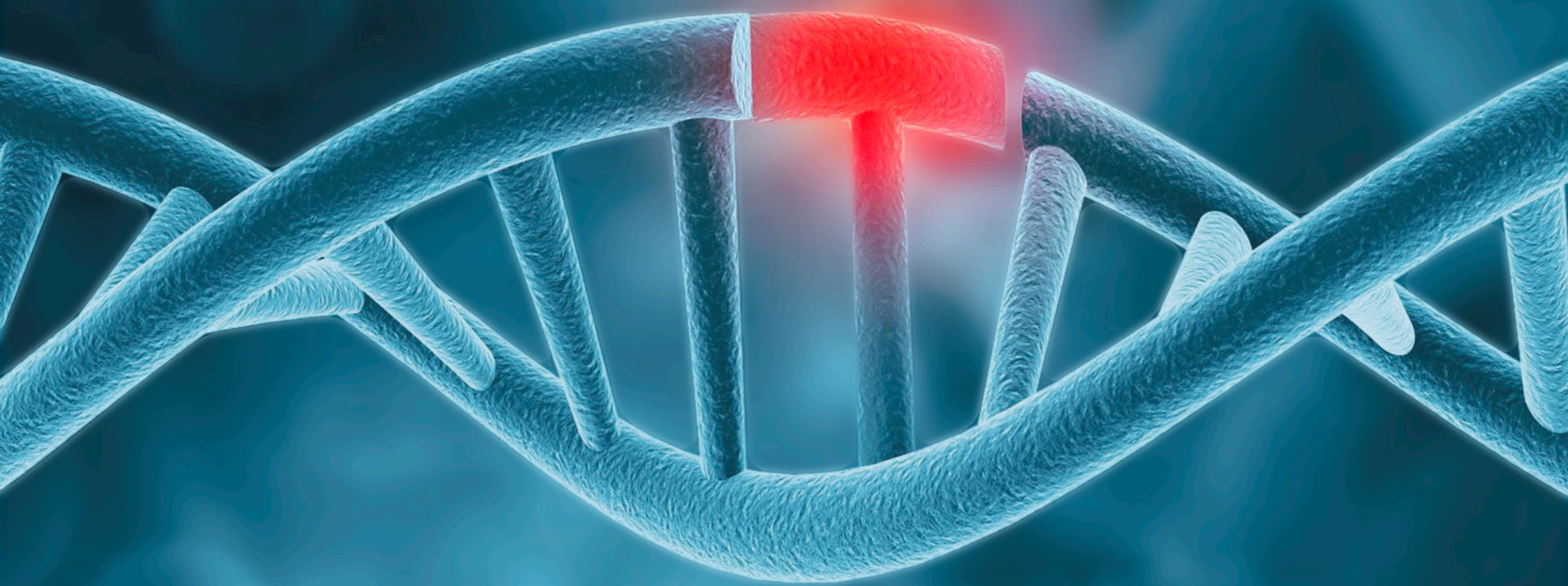




ADAAT Alpha1-France

Le déficit en Alpha-1 antitrypsine est une maladie génétique due à un défaut de production d'une protéine appelée « Alpha-1 antitrypsine » qui, en quantité trop faible dans le sang, n'assure plus son rôle protecteur des poumons.

Cette maladie concerne les hommes, les femmes mais également les enfants.



Comment est-elle diagnostiquée ?

Dans le cas de symptômes hépatiques, le diagnostic est posé rapidement chez l'enfant.

Chez l'adulte la maladie est encore mal diagnostiquée. Les symptômes se confondent avec l'emphysème dû au tabagisme.

Une simple prise de sang permettra de connaître le taux d'alpha-1 antitrypsine dans le sang.

www.alpha1-france.org