**Drépanocytose**

1. **Définition.**

La drépanocytose encore appelé anémie a hématies falciformes est une maladie génétique héréditaire due a une anomalie de l’hémoglobine où l’hémoglobine (Hb) normale A (HbA) est remplacée par une autre anormale, l’Hb S. C’est une maladie à transmission autosomique récessive : pour que l’enfant soit homozygote SS », il doit hériter de chaque parent une anomalie S.

1. **Manifestations cliniques**

* Anémie
* Splénomégalie
* Tuméfaction douloureuses des mains et des pieds (sd pieds mains)
* Crise vaso-oclusive (douleur abdominale, douleur thoracique, douleur articulaire, douleur osseuse de localisation métaphysaire)
* Asthénie physique
* Fièvre modéré
* Susceptibilité accrue aux infections
* Priapisme

1. **Prise en charge**

* Hydratation orale abondante et/ou en IV
* Antalgiques : paracétamol, aspirine, AINS
* Si signes de gravité ou pas d’amélioration de l’état de l’enfant : référer vers un hôpital de district pour une meilleur PEC et examen complémentaires nécessaires.