



## Talassemia

### Autor(es)

Janaina Lara Da Silva Mantovani  
Halyssa De Oliveira Longo  
Darene Galdino Pereira  
Cintia Gasparino  
Ivonete Marques Dos Santos Gouveia  
Kauany Gonçalves Tiago De Melo  
Elisabete Souza Bomfim  
Joao Paulo Marinho

### Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

### Instituição

CENTRO UNIVERSITÁRIO ANHANGUERA DE SÃO PAULO

### Resumo

A palavra Talassemia vem de tálassa, palavra grega que significa mar. Se fôssemos fazer a tradução ao pé da letra, ou seja, literal - chegaríamos à seguinte denominação: anemia do mar. Em virtude da origem da formação da palavra Talassemia, não assustemos quando ouvirmos o termo Anemia Mediterrânea que também é usado para descrever a Talassemia. A Talassemia é um tipo de anemia hereditária, causada por um gen (partículas hereditárias que passam aos filhos as diferentes características dos pais) que resulta na diminuição da produção de hemoglobinas.

Percebe-se nos pacientes acometidos dessa patologia inibições da síntese de uma das cadeias que compõem as hemoglobinas. Por se tratar de patologias resultantes de cadeias químicas, usa-se as denominações de beta-talassemia e alfa-talassemia.

Em razão do exposto acima, os glóbulos vermelhos de pessoas com Talassemia são menores e contém menos hemoglobina que o normal. A Talassemia ocorre tanto em homens quanto em mulheres.