
Kongenitt dyserytropoetisk anemi type III

ARTIKKEL

HOLM T

KILDAHL-ANDERSEN O

SJO M

Sammendrag

Kongenitt dyserytropoetisk anemi type III er en sjelden lidelse, karakterisert av mild til moderat anemi, ineffektiverytropoese og morfologisk avvikende erythrocytter og deres forstadier. Tilstandens mest karakteristiske trekk finner man i beinmarg, hvor den erytroide rekken med store multinukleære erytroblaste, opptil 12 kjerner i cytoplasma, dominerer. Man vet lite om patogenesen for kongenitt dyserytropoetisk anemi type III. Arvegangen er autosomaltdominant, men spontant oppståtte tilfeller er beskrevet. Det finnes ingen etablert terapi, men pasienten bør følges opp med jevnlig Hb-målinger. Vi vil her beskrive en 20 år gammel pasient, henvist til lokalsykehus, som på en karakteristisk måte illustrerer tilstanden. Han hadde en Hb-verdi på 10,2 g/100 ml. Den videre utredning viste at pasientens far tilhørte en svensk slekt med opphopning av sykdommen.

Publisert: 20. mai 1997. Tidsskr Nor Legeforen.

© Tidsskrift for Den norske legeforening 2026. Lastet ned fra tidsskriftet.no 20. februar 2026.