

Tratamento

O tratamento para a anemia aplástica adquirida, uma condição em que a medula óssea não produz células sanguíneas em quantidade suficiente, varia de acordo com a gravidade do quadro e a causa subjacente. As opções incluem transfusões de sangue para aumentar os níveis de células sanguíneas, medicamentos imunossupressores, como ciclosporina e globulina antitímocítica, para suprimir o sistema imunológico e permitir que a medula óssea se recupere. Em casos mais graves ou quando os tratamentos convencionais não são eficazes, o transplante de medula óssea de um doador compatível pode ser considerado para substituir a medula danificada por uma saudável. O acompanhamento médico regular é fundamental para monitorar a progressão da doença e ajustar o plano de tratamento conforme necessário.



PELA SUA SAÚDE:

1. LEIA AS INFORMAÇÕES DAS EMBALAGENS DOS MEDICAMENTOS.

2. SIGA AS INSTRUÇÕES DO SEU MÉDICO OU FARMACÊUTICO.



Horário de Assistência Farmacêutica:

Segunda à Sexta

das 07h00 às 17h00

**Para maiores Informações procure o
Farmacêutico.**



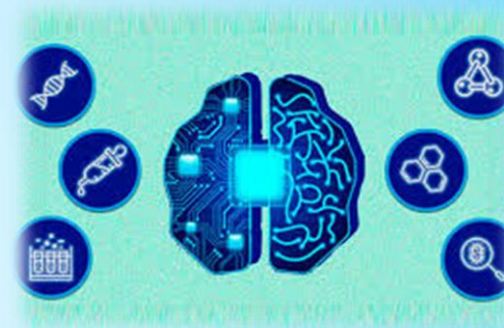
Comissão de Atenção Farmacêutica Farmácia do
Componente Especializado da Assistência
Farmacêutica

SPDM – Associação Paulista para o Desenvolvimento da
Medicina
2025

Farmácia de Medicamentos Especializados
SPDM - Associação Paulista para o Desenvolvimento da Medicina

COMISSÃO DE ATENÇÃO FARMACÊUTICA

ANEMIA APLÁSTICA ADQUIRIDA

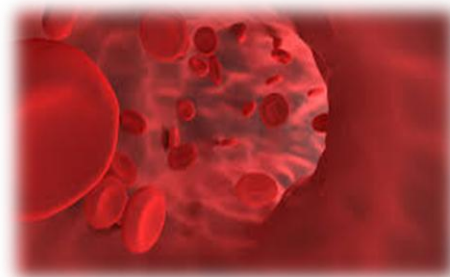


Introdução

A anemia aplástica adquirida é uma condição sanguínea grave em que a medula óssea não produz células sanguíneas em quantidade suficiente, incluindo glóbulos vermelhos, brancos e plaquetas. Isso pode levar à fadiga, palidez, infecções recorrentes e sangramentos. A causa pode ser idiopática, resultante de danos ao sistema imunológico, ou devido a exposição a toxinas, radiações ou certos medicamentos. O diagnóstico envolve exames de sangue e da medula óssea. O tratamento inclui transfusões de sangue, medicamentos imunossupressores e, em casos graves, transplante de medula óssea para restaurar a produção adequada de células sanguíneas.

Causas

A anemia aplástica adquirida é geralmente causada por danos às células-tronco da medula óssea, levando à redução significativa na produção de células sanguíneas. As causas podem ser idiopáticas, de origem desconhecida, ou relacionadas a fatores como exposição a toxinas químicas, radiações, certos medicamentos, infecções virais, como hepatite e HIV, ou distúrbios autoimunes, nos quais o sistema imunológico ataca erroneamente as células saudáveis da medula óssea.



Sintomas

Os sintomas da anemia aplástica adquirida incluem fadiga, fraqueza, palidez, tonturas, falta de ar, sangramentos nas gengivas ou nariz, contusões facilmente, infecções frequentes e aumento da frequência cardíaca. Esses sintomas ocorrem devido à redução na produção de glóbulos vermelhos, brancos e plaquetas na medula óssea, levando a uma insuficiência sanguínea. Em casos graves, a anemia aplástica pode levar a complicações sérias e requer atenção médica imediata para diagnóstico e tratamento adequados.

