

Feiten over sikkelcelziekte

- Wereldwijd zijn er meer dan 7 miljoen mensen met sikkelcelziekte.
- Ieder jaar worden wereldwijd 300.000 baby's met sikkelcelziekte geboren.
- Zonder behandeling worden 3 van de 4 kinderen met sikkelcelziekte niet ouder dan 5 jaar.
- In Nederland hebben meer dan 2.000 mensen sikkelcelziekte. De helft hiervan is kind.
- Mensen met sikkelcelziekte komen oorspronkelijk uit landen rondom de evenaar.
- Sikkelcelziekte gaat gepaard met vermoeidheid en hevige pijn aanvallen. Het leven is daardoor zwaar.
- Er is veel geld nodig om sikkelcelziekte te behandelen en te genezen.

Samen pakken we sikkelcelziekte aan

Door onderzoek kunnen mensen met sikkelcelziekte beter en sneller behandeld worden. Genezing is mogelijk door stamceltransplantatie en in de toekomst door gentherapie, maar er moet nog veel onderzoek gedaan worden.

Om geld voor onderzoek op te halen, is nijntje ambassadeur geworden van het Sikkelfonds. Samen met nina wil ze ervoor zorgen dat sikkelcelziekte bekender wordt. Help jij ook mee?

Doneer of start een actie! Ga naar hetsikkelfonds.nl of gebruik de **QR-code** om naar de website te gaan.

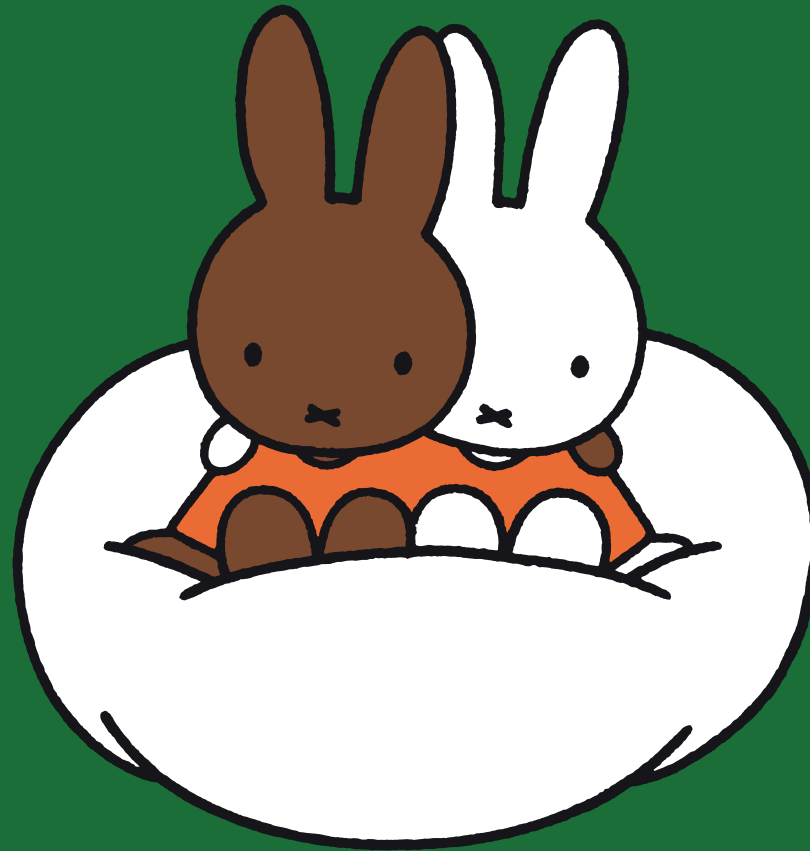


Illustraties Dick Bruna © copyright Mercis bv, 1953-2025

sikkelcelziekte te pijnlijk om niet te kennen



Sikkelcelziekte is de meest voorkomende erfelijke bloedziekte ter wereld. Misschien ken je deze ziekte nog niet. Het zou kunnen dat je buurmeisje, een klasgenootje of de keeper van de junioren drager is van sikkelcelziekte.



Wat is sikkelcelziekte?

Sikkelcelziekte is een erfelijke bloedziekte die gepaard gaat met ernstige bloedarmoede en heftige pijnaanvallen. Rode bloedcellen hebben de vorm van een sikkel, vandaar de naam sikkelcelziekte. Sikkelcellen kunnen minder goed zuurstof vervoeren door het lichaam en verstopen de bloedvaten. Na verloop van tijd raken organen en weefsels onherstelbaar beschadigd. Mensen met sikkelcelziekte overlijden vaak veel te jong.