

- L'Hb O-Arab, bien que rare, doit être évoquée devant toute hémoglobine à mobilité proche de Hb C, notamment dans les régions à forte hétérogénéité génétique.
- L'expression clinique dépend du contexte génétique : asymptomatique en hétérozygotie simple, syndrome drépanocytaire sévère en association avec Hb S.
- La confirmation diagnostique nécessite une électrophorèse de haute résolution, voire une analyse moléculaire du gène de la chaîne bêta de la globine.
- Le suivi régulier et le conseil génétique sont essentiels pour la prise en charge des familles à risque.