

Hemoglobin sickle cell disease complications: a clinical study of 179 cases

François Lionnet,¹ Nadjib Hammoudi,² Katia Stankovic Stojanovic,¹ Virginie Avellino,¹ Gilles Grateau,³ Robert Girot,⁴ and Jean-Philippe Haymann⁵

¹Service de Médecine Interne, Hôpital Tenon, AP-HP, Paris; Centre de Référence de la Drépanocytose; ²Service de Cardiologie, Hôpital Pitié-Salpêtrière, Paris; Université Pierre et Marie Curie Paris; ³Service de Médecine Interne, Hôpital Tenon, AP-HP, Paris; Centre de Référence de la Drépanocytose; Université Pierre et Marie Curie Paris; ⁴Service d'Hématologie Biologique, Hôpital Tenon, AP-HP, Paris; Centre de Référence de la Drépanocytose; Université Pierre et Marie Curie Paris; and ⁵Service des Explorations Fonctionnelles, Hôpital Tenon, AP-HP, Paris; Université Pierre et Marie Curie Paris, France

Citation: Lionnet F, Hammoudi N, Stojanovic NS, Avellino V, Grateau G, Girot R, and Haymann J-P. Hemoglobin sickle cell disease complications: a clinical study of 179 cases. Haematologica 2012;97(8):1136-1141. doi:10.3324/haematol.2011.055202

Online Supplementary Table S1. Country of origin in HbSC population (n=179).

	Natives	Foreign-born	Total
West French Indies	21	19	40
Mali	10	27	37
Ivory Coast	3	22	25
Togo	3	15	18
Haïti	5	12	17
Benin	3	9	12
Senegal	7	2	9
Mauritania	1	4	5
Burkina Faso	1	2	3
Ghana	0	2	2
Cape Verde	0	2	2
Cameroon	1	1	2
Algeria	0	2	2
Niger	0	2	2
Maroco	0	1	1
Tunisia	0	1	1
Guinea	0	1	1
Total (%)	55 (31)	124 (69)	179