

NOTICIAS DE SALUD

UN BLOG CON NOTICIAS DE ACTUALIDAD RELACIONADAS CON EL MUNDO DE LA SALUD, NOVEDADES, ENCUESTAS, ESTUDIOS, INFORMES, ENTREVISTAS, CON UN SENCILLO LENGUAJE DIRIGIDO A TODO EL MUNDO, Y ALGUNOS CONSEJOS TURÍSTICOS PARA PASARLO BIEN

LUNES, 16 DE JUNIO DE 2014

Expertos advierten del retraso en el diagnóstico de enfermedades minoritarias desde que aparecen sus síntomas



La IV Reunión de Enfermedades Minoritarias de la Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI) ha reunido en el Hospital Universitario Virgen del Rocío de Sevilla a expertos de reconocido prestigio de España, Portugal y Estados Unidos con el objetivo de difundir y actualizar el conocimiento de algunas de las enfermedades minoritarias con las que el médico internista puede entrar en contacto en la práctica clínica habitual. Su tratamiento y abordaje no ha dejado de mejorar en los últimos años; de hecho, según el **doctor Jordi Pérez López, coordinador del Grupo de Trabajo de Enfermedades Minoritarias de la SEMI**, "la aparición de nuevos tratamientos farmacológicos para las enfermedades minoritarias ha hecho que más de 80 de ellas tengan ya un tratamiento específico". Sin embargo, recuerda, esta cifra dista mucho del número total de enfermedades minoritarias que todavía no lo tienen.

Por otra parte, este experto señala que es fundamental concienciar sobre la necesidad de que el abordaje de estas patologías se realice de manera multidisciplinar, ya que los pacientes tienen que ser visitados por varios especialistas a la vez. Además, recuerda el Dr. Pérez López, "normalmente hay una demora significativa entre la aparición de los síntomas y el diagnóstico. Y debido, además, a la falta de centros de referencia, los pacientes no pueden ser derivados y evaluados por personal con una amplia experiencia en este tipo de enfermedades".

Una de estas enfermedades minoritarias es la Hemoglobinuria Paroxística Nocturna (HPN), una patología en la cual los glóbulos rojos se descomponen antes de lo normal y que ocasiona citopenias idiopáticas mantenidas y trombosis venosas de localización atípica, entre otros síntomas. El Grupo de Trabajo de Enfermedades Minoritarias de la SEMI ha llevado a cabo el estudio MIRTHA, que ha puesto de relieve que, a pesar de que cada internista atiende cada año a más de cuatro pacientes con alguna manifestación atribuible a esta enfermedad, tan solo en el 20% de los casos se sospecha esta



GLOBEDIA



FEEDJIT

Feedjit Live Blog Stats

PROYECTO SÍNDROME DE LOWE



KIOSKO DE VIDEOS

EL TIEMPO EN MÁLAGA

[El tiempo](#)

LACASADELIBRO.COM





Google PageRank: 3
 Ranking: 4
 País: España
 Documento: 2/4

Audiencia: 2.142 UU
 Valor publicitario: 24 €
 Tipología: Blogs Clasificados
 Código: 14029137851324550618
 Fuente VPF y Audiencia: Alexa

patología y sólo en el 30% se realiza una citometría de flujo, una técnica fundamental para su diagnóstico. "Con lo cual se deduce que esta entidad, a pesar de ser conocida por el internista, no es tenida en cuenta en la práctica clínica habitual"

**Pie de foto (de izq. a drcha.): Dr. Manuel González Suárez, director general del Hospital Universitario Virgen del Rocío; doctor Jordi Pérez López, coordinador del Grupo de Trabajo de Enfermedades Minoritarias de la SEMI; Josefa Ruiz, secretaria general de Innovación, Calidad y Salud Pública de la Junta de Andalucía; y Dr. Manuel Ollero, presidente de la Sociedad Andaluza de Medicina Interna (SADEMI).

PUBLICADO POR FRANCISCO ACEDO EN 1:42

NO HAY COMENTARIOS:

Publicar un comentario en la entrada

[Entrada más reciente](#) [Página principal](#) [Entrada antigua](#)

Suscribirse a: [Enviar comentarios \(Atom\)](#)



GOOGLE ANALYTICS

DONACION



amazon.es

Lo último en Informática y tecnología al mejor precio en Amazon.es

[Compra ya](#)

