

AVISO: Utilizamos cookies propias y de terceros para mejorar nuestros servicios y mostrarle publicidad relacionada con sus preferencias mediante el análisis de sus hábitos de navegación. Si continua navegando, consideramos que acepta su uso. Puede cambiar la configuración de su navegador u obtener más información [aquí](#).



lainformacion.com

La Roja gana... en jugadores guapos

Busca en miles de textos, vídeos y fotos **buscar**

lainformacion.com Secciones **Salud** Nutrición Pediatría Reproducción Corazón Cáncer Enfermedad mental Colesterol

Investigación médica

martes, 17/06/14 - 08:19 h **¡Más!** Humor | Vídeo | Fotogalerías | Fotos | Gráficos | Blogs | Lo último | Lo más | Temas | Tiempo | Microservios | Practicopedia

OCCIDENTALES

La comunidad médica denuncia retrasos en el diagnóstico de enfermedades minoritarias

lainformacion.com
lunes, 16/06/14 - 14:45

comentar []



0

Twitter

0

Recomendar

Expertos médicos denunciaron hoy el retraso que se produce en el diagnóstico de **enfermedades** minoritarias desde que aparecen los primeros síntomas. Esta es una de las principales conclusiones de la IV Reunión de Enfermedades Minoritarias que la Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI) ha celebrado en el Hospital Virgen del Rocío de Sevilla con expertos de **España, Portugal y Estados Unidos**.

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, esta cifra dista mucho del número total de enfermedades minoritarias que todavía no lo tienen, explicó Jordi Pérez López, coordinador del Grupo de Trabajo de Enfermedades Minoritarias de la SEMI.

Los expertos médicos consideran 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.

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, expuso Pérez López.

La SEMI está trabajando en el estudio de enfermedades como la Hemoglobinuria Paroxística Nocturna (HPN), la enfermedad de Pompe y la porfiria en pacientes con miopatías sin filiar con objeto de establecer en cuántos casos se sospecha de la presencia de estas patologías y en cuántos de ellos se realizan técnicas concretas para determinar su diagnóstico. Con este estudio se pretende determinar en cuántos casos estas entidades, a pesar de ser conocidas por el internista, no son tenidas en cuenta en la práctica clínica habitual, concluyó Pérez López. (SERVIMEDIA)

Temas Enfermedades | España | Especializaciones médicas | Estados Unidos | Hospitales y clínicas | Investigación médica | Occidentales | Portugal

Notificar Error | Enviar | Leer más tarde

ahora en portada



Botín culpa a las cajas de ahorros de la crisis

Artur Mas llega a EEUU en visita empresarial y volverá para la proclamación de Felipe VI



Durao Barroso achaca la crisis española a los errores de supervisión del Banco de España



El BCE alerta de que el paro español puede ser estructural



Miquel Iceta se ve con capacidad para reconectar sensibilidades y se presenta a liderar el PSC



Lo más visto en Salud

- hoy esta semana este mes
- El drama del cáncer en 35 imágenes: un fotógrafo retrata la enfermedad de su mujer desde el diagnóstico hasta su muerte
 - La mitad de los autistas de edad adulta han padecido abusos de alguien en que confiaban
 - El 'reto de la canela', el peligroso juego que ha llevado a 200 adolescentes a urgencias
 - Descubren un método para acelerar la regeneración de células del corazón
 - La lectura durante la infancia es clave para mejorar el aprendizaje de los niños
 - Las células madre permiten regenerar el hueso empleado en los implantes dentales