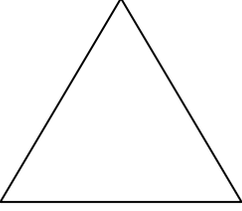
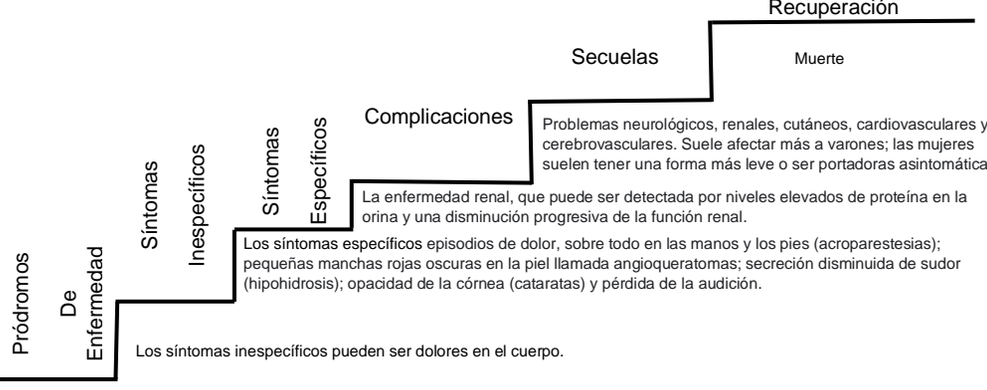


HISTORIA NATURAL DE FABRY

PERIODO PREPATOGENICO	PERIODO PATOGENICO
<div style="text-align: center; margin-bottom: 10px;">AGENTE</div>  <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> HUESPED MEDIO AMBIENTE </div> <p style="margin-top: 20px;">AGENTE: es un trastorno hereditario del catabolismo de los glicoesfingolípidos producido por el déficit del enzima lisosomal α-galactosidasa A (α-GAL A), que origina el depósito intracelular, especialmente globotriaosilceramida (Gb-3), en el endotelio vascular y otros tejidos.</p> <p>HUESPED: Se ha estimado que la enfermedad de Fabry afecta a uno entre 40 000 y 120 000 recién nacidos de ambos sexos y de todas las étnias. Los síntomas de la forma clásica pueden comenzar en la infancia, aunque la mayoría aparecen durante la adolescencia o en adultos jóvenes.</p> <p>MEDIOAMBIENTE: En cualquier lugar.</p>	 <p style="margin-top: 20px;">La enfermedad de Fabry se genera de forma hereditaria.</p> <p>Pródromos De Enfermedad</p> <p>Síntomas Inespecíficos: Los síntomas inespecíficos pueden ser dolores en el cuerpo.</p> <p>Síntomas Específicos: Los síntomas específicos episodios de dolor, sobre todo en las manos y los pies (acroparestesias); pequeñas manchas rojas oscuras en la piel llamada angioqueratomas; secreción disminuida de sudor (hipohidrosis); opacidad de la córnea (cataratas) y pérdida de la audición.</p> <p>Complicaciones: La enfermedad renal, que puede ser detectada por niveles elevados de proteína en la orina y una disminución progresiva de la función renal.</p> <p>Secuelas: Problemas neurológicos, renales, cutáneos, cardiovasculares y cerebrovasculares. Suele afectar más a varones; las mujeres suelen tener una forma más leve o ser portadoras asintomáticas.</p> <p>Muerte</p> <p>Recuperación</p>

NIVELES DE PREVENCIÓN

PRIMER NIVEL DE PREVENCIÓN		SEGUNDO NIVEL DE PREVENCIÓN			TERCER NIVEL DE PREVENCIÓN
PROMOCIÓN PARA LA SALUD	PROTECCIÓN ESPECIFICA	DIAGNOSTICO PRECOZ	TRATAMIENTO OPORTUNO	LIMITACIÓN DEL DAÑO	REHABILITACIÓN
>> Realizar campañas de información en escuelas y lugares públicos sobre la enfermedad. >> Realizar inspecciones físicas en lugares públicos. >> Invitar a las personas a que acudan a su médico.	>> Fabry al ser una enfermedad hereditaria, no existen medidas preventivas.	>> Las personas presentan dolores en el cuerpo, mas específico en la mano. >> Un examen de sangre.	>> El tratamiento puede incluir reposición de la enzima, medicamentos para el dolor, inhibidores de la ECA, y hemodiálisis crónica o trasplante renal en casos de enfermedad renal terminal.	>> Tomarse los medicamentos indicados.	>> Reposición de la enzima, medicamentos para el dolor, inhibidores de la ECA, y hemodiálisis crónica o trasplante renal en casos de enfermedad renal terminal.