



El hospital realiza un estudio sobre la detección del colesterol genético

La Fundación Nacional de Hipercolesterolemia Familiar participa en la jornada científica que se desarrollará el fin de semana en Elche y que pretende identificar a posibles "candidatos"

M. J. MORA La Fundación Nacional de Hipercolesterolemia Familiar, junto a la Unidad de Factores de Riesgo Vascular del servicio de Medicina Interna del hospital de Elche, ha organizado una jornada para detectar a posibles enfermos que hayan desarrollado la enfermedad por cuestiones genéticas.

Responsables de la Fundación Nacional han señalado que "la hipercolesterolemia familiar es un trastorno genético que afecta a unos 100.000 españoles y que predispone a una tendencia elevada en las cifras de colesterol desde el nacimiento con el consiguiente riesgo de desarrollar una enfermedad cardiovascular prematura. No obstante, se estima que sólo un 20% de los pacientes está diagnosticado. Sin embargo, con la detección precoz y el adecuado tratamiento se puede evitar la enfermedad cardiovascular. Así, los test genéticos proporcionan el diagnóstico de certeza y ayuda a la identificación de los familiares, además de facilitar un mejor seguimiento del tratamiento".

Por su parte, Mar Piedecausa, coordinadora de la Unidad de Factores de Riesgo del hospital ilicitano y organizadora del evento junto a Víctor Cánovas, afirmó que "Elche realiza el diagnóstico genético de pacientes con hipercolesterolemia familiar desde hace cinco años, siendo el único hospital público en la provincia en realizarlo. Actualmente, en la comarca hay diagnosticados genéticamente 70 pacientes, una enfermedad con una prevalencia de un caso por cada 500 personas, por lo que debe haber muchos usuarios que no están diagnosticados. Por ello, hemos organizado esta jornada en la se realizará un estudio rápido intensivo a 130 familiares de pacientes ya diagnosticados positivamente. El diagnóstico se llevará a cabo en base a la historia personal y familiar, un examen físico y de las concentraciones de colesterol y una extracción de sangre". Alberto Martín Hidalgo, jefe de Medicina Interna del hospital de Elche señaló que "se trata de una manera de prevenir una enfermedad grave hereditaria y familiar a través del diagnóstico genético". El evento contará con la presencia de expertos en esta patología y profesionales de prestigio nacional, como Pedro Mata, presidente de la Fundación de Hipercolesterolemia Familiar y jefe de Servicio de la **Fundación Jiménez Díaz**.