

GACETA MÉDICA digital

especialidades

agenda

Año II. Número 199 | Del lunes, 30 de abril de 2007 al domingo, 06 de mayo de 2007 |

GM · SECCIONES

Portada
Editorial
Especial
En 10 minutos
Entrevista
Nacional
Internacional
Especialidades
Terapéutica
Revista de Prensa
Café de Redacción
Formación
Economía de la salud
Agenda
Opinión
Empleo
Profesionales

Clínica

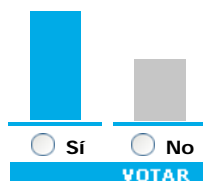
La opinión del especialista.

Documentación

Documentación adicional de interés.

Encuesta

¿Le parece buena iniciativa que ante una sospecha de malos tratos, el médico deba recogerlo en la historia clínica del paciente?



VER RESULTADOS

Enlaces

Solicitan un programa estatal de diagnóstico genético de la HF

A. VALLEJO | GM MADRID |

Imprimir Artículo | Enviar

Fecha de publicación: Domingo, 29 de Abril de 2007

Detectar y tratar correctamente la hipercolesterolemia familiar es uno de los principales objetivos que se marcan los especialistas. Para ello, una de las herramientas más eficaces es el diagnóstico genético, capaz de identificar, a través de un cribado genético familiar, a las personas que expresan la enfermedad desde el nacimiento. "Primero buscamos un caso de alta sospecha clínica y si el test genético es positivo buscamos a los familiares ya que la mitad van a estar afectados. El problema es que estas personas expresan la enfermedad desde el nacimiento y pueden sufrir un infarto de miocardio en edades jóvenes. Es fundamental en cualquier sistema sanitario detectar a estas personas lo antes posible y ponerles tratamiento", explica Pedro Mata de la Unidad de Lípidos de la Fundación Jiménez Díaz de Madrid y ponente en el simposio internacional "Hipercolesterolemias familiares y pacientes coronarios y diabéticos: de la detección a la consecución del objetivo terapéutico", celebrado durante la semana pasada en Madrid. En el evento, se pusieron de manifiesto los primeros resultados del primer registro *on line* en el que se incluye no sólo la hipercolesterolemia familiar heterocigota sino también la hiperlipemia familiar combinada. En ambos casos, los familiares con antecedentes familiares de enfermedad cardiovascular son muy altos llegando a afectar a la mitad de los familiares.

España es, después de Holanda, el país que más diagnósticos genéticos está haciendo a nivel mundial, sin embargo, a las autoridades sanitarias todavía les queda una asignatura pendiente. "Hay varias comunidades que en sus planes de salud han incluido el diagnóstico genético de personas con hipercolesterolemia familiar. Lo que esperamos es que en un futuro próximo haya un acuerdo a nivel del Consejo Interterritorial y se establezca un programa de detección genética de la hipercolesterolemia familiar liderado por el ministerio", concluye Mata.

[VOLVER AL INICIO](#)

BUSCAR

 [>>](#)

Edición actual

Todas las ediciones

GM · año II- N°199



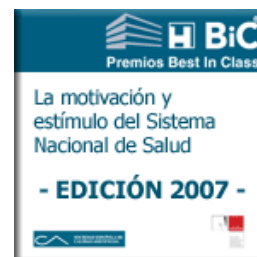
[Ampliar portada](#)

GM · SERVICIOS

guia de hospitales



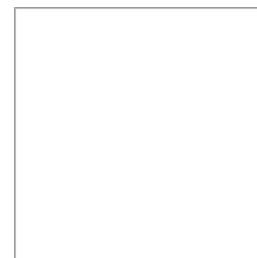
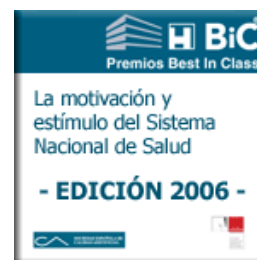
GM · ENLACES





[▶ Empleo](#)

Visite Nuestra seccion de EMPLEO.



[contenidos]
[contenidos e información de salud s.t.]

Copyright © 2004 Gaceta Médica Hospitalaria. All rights reserved.
Parque Empresarial Necsohenar, Hermanos García Noblejas 37 A, 2ª planta 28037 Madrid
Telf. (+34)91.383.43.24 - Fax. (+34)91.383.27.96
e-mail: webmaster@gacetamedica.com

Bailén 20, 4ª planta 1ª
08010 BARCELONA
Telf: (+34)93.244.04.41 - Fax: (+34)93.265.93.08

[Contacte con Gaceta Médica](#) | [Publicidad](#) | [Aviso legal](#) | [Suscríbese](#) | [Quiénes Somos](#)