



INFORMEMOS • SENSIBILICEMOS • INTERCAMBIEMOS
ENFERMEDADES RARAS Y DISCAPACIDAD

pantojao

Panadería y Repostería



¿QUÉ ES EL SÍNDROME DE APERT Y QUÉ PASA CON LAS NIÑAS Y NIÑOS QUE NACEN CON ESA CONDICIÓN DE SALUD?



@iniciativacesar



iniciativacesar@gmail.com

El síndrome de Apert es una enfermedad genética en la cual las suturas entre los huesos del cráneo se cierran más temprano de lo normal. Esto afecta la forma de la cabeza y la cara.



Las y los niños y personas adultas con el síndrome de Apert a menudo también tienen deformidades en las manos y en los pies. Estas condiciones pueden afectar su salud, su función diaria y su interacción social.



@iniciativacesar



iniciativacesar@gmail.com



¿CUÁL ES EL PRONÓSTICO PARA LAS Y LOS NIÑOS CON SÍNDROME DE APERT?

Con la atención médica cercana, el pronóstico para la mayoría de las y los niños con esta afección es positiva.

Múltiples cirugías y tratamientos se requieren para estos niños y niñas, pero la mayoría en última instancia, tienen una función útil de las manos, pueden ir a la escuela, tener amigos, y sobre todo disfrutar de la vida.



@iniciativacesar



iniciativacesar@gmail.com

Según la Organización Mundial de la Salud más de 300 millones de personas viven con una enfermedad poco común (rara) en todo el mundo. Se han identificado más de 6,000 enfermedades raras; y estas afectan al 3,5% – 5,9% de la población mundial.

Eliminar las barreras a la atención de salud física y mental y al bienestar psicosocial de las personas y familias afectadas por el Síndrome de Apert es una necesidad social impostergable. 2023