

martes - febrero 28, 2017

Con investigación las posibilidades son ilimitadas

Bayer cuenta con tratamientos para tres tipos de enfermedades consideradas huérfanas.



Con el objetivo de crear conciencia entre la población y las autoridades sanitarias sobre la importancia de ofrecer atención integral y soluciones de salud a quienes viven con enfermedades que tienen una baja incidencia en la población del mundo, este 28 de febrero se conmemora el Día Mundial de las Enfermedades Raras.

En México la Ley General de Salud considera a una enfermedad como rara o huérfana cuando tiene una prevalencia de 5 personas por cada 10 mil habitantes, por lo que se estima que en nuestro país afecta aproximadamente a 8 millones de mexicanos.

Actualmente existen más de 7 mil tipos de enfermedades raras, de las cuales 80% tiene orígenes genéticos, y en más de la mitad de los casos afecta a la población infantil.

En México, los tratamientos para diversas enfermedades huérfanas están disponibles desde hace más de una década, entre ellos destacan terapias para enfermedades lisosomales, enfermedades no lisosomales, algunos tipos de cáncer como el melanoma, mieloma múltiple y el tumor del estoma gastrointestinal (GIST), así como algunas variantes de hemofilia y condiciones como la hipertensión arterial pulmonar.

Bayer comprometido en desarrollar Ciencia para

una Vida Mejor cuenta con tratamientos para enfermedades consideradas huérfanas como **Factor VIII Antihemofílico Recombinante** para la hemofilia tipo A; **Regorafenib** para el tumor del estroma gastrointestinal (GIST), Interferón beta-1b para la esclerosis múltiple y **Riociguat** para la Hipertensión Arterial Pulmonar y la Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica.

Los beneficios de los medicamentos para enfermedades huérfanas en la vida del paciente tienen un alto impacto ya que en la mayoría de los casos significan una opción entre la vida y la muerte, o entre la discapacidad y la oportunidad de una vida funcional.

La innovación farmacéutica ha hecho posible que cada vez se cuenten con más opciones de tratamiento para quienes viven con una enfermedad rara e incluso ha mejorado la forma de diagnóstico y seguimiento para estas enfermedades.

Ayúdanos a generar conciencia

Con el lema "With research, possibilities are limitless" (Con la investigación las posibilidades son ilimitadas), la organización EURORDIS, que engloba a más de 738 asociaciones de pacientes con enfermedades raras en 65 países, te invita a sumarte a esta campaña de concientización de las enfermedades raras a través de la página www.rarediseaseday.org donde puedes participar en diferentes iniciativas a través de redes sociales para multiplicar la voz a favor de la atención de estas enfermedades.

HEMOFILIA



- Hereditaria
- Ligada al sexo del individuo ya que es más frecuente en los varones
- Se da por la ausencia o deficiencia de uno o más factores de la coagulación siendo el más común el factor VIII.
- En la mujer, la enfermedad es muy poco habitual. En realidad, las mujeres son las portadoras y los hombres son quienes padecen la enfermedad.
- Sin tratamiento, la hemofilia puede causar sangrados, dolor devastador, daño severo en las articulaciones, incapacidad y la muerte temprana.

ESCLEROSIS MÚLTIPLE



- Es una enfermedad crónica y progresiva que afecta el sistema nervioso central
- Ataca la mielina, sustancia que cubre y protege las fibras nerviosas encargadas de la transmisión de mensajes de manera fluida y rápida, influyendo negativamente en las funciones motoras, la sensibilidad, el equilibrio, el habla, la visión y el control de esfínteres.
 - Puede llegar a generar fuerte discapacidad en quien la padece.
- En Colombia se calcula que existen entre 2.000 y 2.500 personas con la enfermedad.

HIPERTENSIÓN PULMONAR



- Es una enfermedad severa, que amenaza la vida.
- Puede provocar insuficiencia cardíaca y muerte
- Ocurre por diferentes causas: heredada, complicaciones de enfermedades cardíacas y/o inmunológicas, eventos trombóticos o simplemente no se identifica una causa.
- Afecta en mayor medida a las mujeres que a los hombres.
- Es desconocida por el público en general y de difícil diagnóstico.
- Si no es tratada la sobrevivencia media para los pacientes es sólo de 2.8 años después del diagnóstico.



DÍA DE LAS ENFERMEDADES Raras
28 DE FEBRERO

> **CON INVESTIGACIÓN
LAS POSIBILIDADES
NO TIENEN LÍMITE**

