
285. Con cuidados oportunos, personas con albinismo pueden evitar ceguera y cáncer de piel

Es una enfermedad hereditaria.

Secretaría de Salud | 13 de junio de 2022 | Nacional

En México, se estima que una de cada 10 mil personas vive con este trastorno.

- **13 de junio, Día Internacional de Sensibilización sobre el Albinismo**

El albinismo es un trastorno causado por variantes que afectan la función de los genes que controlan la formación de melanina, con la consecuente ausencia o reducción significativa de este pigmento, indicó el especialista en Genética de Instituto Nacional de Medicina Genómica (Inmegen), Luis Leonardo Flores Lagunes.

En entrevista por el Día Internacional de la Sensibilización sobre el Albinismo, precisó que este trastorno se transmite de padres a hijos, es decir, el síndrome es genéticamente hereditario.

El albinismo es un trastorno que afecta a personas sin distinción de raza, sexo o estrato social y no tiene cura. El tratamiento es sintomático y requiere del trabajo multidisciplinario de especialistas en Oftalmología, Dermatología, Oncología, Psicología y Genética Clínica, por lo que la atención y el seguimiento se brinda en hospitales de tercer nivel, como el General de México “Dr. Eduardo Liceaga”, el Juárez de México o el “Dr. Manuel Gea González”, así como en los que corresponda de acuerdo con el tipo de seguridad social.

Las personas con albinismo tienen disminución de la visión debido a alteraciones en el desarrollo de la retina y a los patrones anormales de las conexiones nerviosas entre el ojo y el cerebro y la presencia de estos problemas oculares define el diagnóstico.

La persona debe estar en seguimiento oftalmológico y evitar exponerse al sol o protegerse del mismo, ya que las radiaciones ultravioletas pueden dañar las células y ocasionar cáncer de piel, explicó el especialista.

El albinismo generalmente es evidente desde el nacimiento en el color de la piel, el cabello y los ojos y no es posible detectarlo en el embarazo.

Existen dos tipos de albinismo: el óculo-cutáneo que afecta los ojos, el cabello y la piel; y el ocular, que daña solo los ojos, mientras que la piel y el cabello son similares o ligeramente más claros que el del resto de la familia.

Dijo que existe 25 por ciento de probabilidad de que la hija o el hijo nazca con albinismo cuando ambos padres son portadores de una copia correcta y otra no funcional del gen para la producción de melanina; y 50 por ciento de probabilidad de tener hijos varones con albinismo ocular si está ligado al cromosoma X.

Indicó que, al ser una enfermedad rara, es difícil tener una estadística sobre el número de personas con albinismo en México; sin embargo, se calcula que una de cada 10 mil personas vive con este trastorno.

Resaltó que la mayoría de las veces esta condición hereditaria es ignorada por madres y padres de familia, por lo tanto, la o el paciente carece de los cuidados requeridos y muchas veces es discriminada, por lo que se aísla y tiene más riesgo de sufrir depresión.

El propósito del Día Internacional de la Sensibilización sobre el Albinismo es incrementar el conocimiento entre las personas sobre este síndrome, para avanzar hacia la eliminación del maltrato y la discriminación de quienes viven con esta condición, resultado de falsas creencias, superstición y fanatismo.

Twitter: [@SSalud_mx](https://twitter.com/SSalud_mx)

Facebook: facebook.com/SecretariadeSaludMX

Instagram: [ssalud_mx](https://instagram.com/ssalud_mx)

YouTube: [Secretaría de Salud México](https://www.youtube.com/Secretaría%20de%20Salud%20M%C3%A9xico)

Contesta nuestra encuesta de satisfacción.

¿Cómo fue tu experiencia en gob.mx?

