



NATHALIE SALAZAR

“Se cae porque está gordito”, “en pandemia no hizo ejercicios” o “no duerme bien”, entre otras frases son usadas por los padres de familia. Sin embargo, para la neuróloga pediatra de la Clínica Ricardo Palma, Pamela Muñoz, fatiga, debilidad, caídas, y adormecimiento de las extremidades superiores, etc., son signos de alarma de que su hijo puede padecer de distrofia muscular.

En marco al Día Mundial de Concientización de la Distrofia Muscular de Duchenne, que se celebró el pasado 07 de septiembre, informamos más sobre esta rara enfermedad que se presenta desde los tres años e, incluso, en la adolescencia y, aunque no tiene cura, puede ser controlada.

SE PRESENTA EN LA EDAD PREESCOLAR Y CAUSA DISCAPACIDAD

Distrofia muscular

ojo al dat

Lamentablemente, no se puede predecir en el embarazo, menos existe una vacuna. El gen que lo afecta se llama distrofina.

interviene a tiempo, el deterioro causado por la enfermedad se desarrollará mucho más rápido y afectaría a los músculos cardíacos. “Si es controlado, su calidad de vida se extenderá hasta en una década”, mencionó. Sugiere estar atento antes los signos, acudir a chequeos, que el menor siga una rehabilitación y buscar apoyo psicológico.

CÓMO ACTUAR. La especialista aclara que este mal es de origen genético, pero si no se

► INFORMATE MÁS EN:
WWW.OJO.PE

1. SÍNTOMAS. Retraso psicomotriz, caídas frecuentes y dificultad para levantarse, correr o subir escaleras.

2. CÓMO SABERLO. Empiezan a caminar más tarde que otros y, en ciertos casos, tienen retrasos en el habla.

3. CIFRAS. Este mal es genético afecta a uno de cada 3 mil niños y, la mayoría de los casos, son varones.

4. TRATAMIENTO. En el Perú, los pacientes con Duchenne no tienen acceso a nuevos medicamentos por ser caros.