



**RED ANDALUZA DE TRABAJADORES
SOCIALES SOBRE ENFERMEDADES RARAS.**
ratser.andalucia@hotmail.com

FICHA-RESUMEN DE ENFERMEDAD RARA

ANDRADE

DESCRIPCIÓN: Es una enfermedad del Sistema Nervioso Periférico, hereditaria, que sólo se puede transmitirse de padres a hijos. El origen de la también denominada Polineuropatía Amiloidótica Familiar (PAF), descrita en 1952 por el Dr. Corino Andrade, se debe a que el hígado produce una proteína anormal que se deposita como sustancia amiloide en el Sistema Nervioso produciendo, con el paso de los años, una neuropatía sensitiva, motora y autonómica. Se llega a producir un deterioro progresivo de la persona afectada, que suele acabar con su vida en un plazo aproximado de 10 años. Actualmente el único tratamiento eficaz para estas personas es el trasplante hepático, no existiendo fármaco alguno para combatirla, lo que hace aún más importante el diagnóstico rápido.

SÍNTOMAS: La enfermedad de Andrade se suele presentar como una Polineuropatía mixta y progresiva, que suele iniciarse en la tercera o cuarta década de la vida, aunque hay casos más precoces y también más tardíos. Es frecuente que comience en las extremidades inferiores con hormigueos, entumecimiento, pérdida de fuerza y de sensibilidad, para más tarde afectar también a los brazos y manos, al tronco y a los nervios craneales, con afecciones digestivas, cardiocirculatorias, renales y oculares. El diagnóstico es muy sencillo, y se basa en una analítica y posterior biopsia de grasa y piel o de nervio sural. El diagnóstico precoz es vital dado que al ser degenerativa cuanto antes se frene su evolución, mayor calidad de vida tendrá el enfermo.

ASOCIACIÓN DE AFECTADOS:

Asociación Valverdeña de la Enfermedad de Andrade (ASVEA).

C/ Dr. Fleming, 60 A

21600 Valverde del Camino (Huelva)

670.599.909 636.031.062 asvea01@wanadoo.es