



**RED ANDALUZA DE TRABAJADORES  
SOCIALES SOBRE ENFERMEDADES RARAS.**  
rats7@gmail.com

## **FICHA-RESUMEN DE ENFERMEDAD RARA**

### **Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria (HHT)**

**DESCRIPCIÓN:** También llamada Síndrome de Rendu-Osler-Weber, es una enfermedad genética con transmisión dominante, independiente del sexo, cuyos síntomas son más evidentes con la edad. Tiene mucha variabilidad en las manifestaciones clínicas entre las distintas familias, e incluso entre pacientes de la misma familia. Se calcula que su prevalencia es de 1º caso por cada 3.000-8.000 individuos.

**SÍNTOMAS:** Su principal manifestación son las hemorragias, con sangrados nasales recurrentes y sin causa aparente; manchitas de color rosado en labios, boca y punta y alrededores de la nariz; lesiones viscerales en mucosas y malformaciones arteriovenosas. Las manifestaciones clínicas de esta enfermedad están causadas por anomalías de la pared vascular, es decir, en las células que tapizan las paredes de los vasos sanguíneos, ya sean arterias, venas o capilares, son distribución preferente por la piel y las mucosas. Son estructuras muy frágiles, que se rompen con facilidad ante traumatismos leves, produciendo las hemorragias características de la enfermedad.

### **ASOCIACIÓN DE AFECTADOS:**

Asociación HHT España [www.asociacionhtt.org](http://www.asociacionhtt.org)  
[info@asociacionhht.org](mailto:info@asociacionhht.org)  
Av. Agustinos León, 39  
24010 LEÓN  
987.802424 Y fax: 987.801620