



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

FICHA-RESUMEN DE ENFERMEDAD RARA

ACONDROPLASIA

DESCRIPCIÓN: Es una displasia ósea (trastorno del crecimiento de los huesos) que cursa con talla baja no proporcionada. Es la más frecuente de las alteraciones congénitas del esqueleto y la padecen: 1 de cada 25.000 niños. La causa es desconocida, ocasionalmente hereditaria y así: un varón acondroplásico tiene un 50% de posibilidad de que sus hijos también lo sean. En el 90 % los padres y hermanos son no afectados. A nivel de cirugía existen los alargamientos óseos en las extremidades superiores e inferiores. Aumento de talla total de 30 a 35 cms

SÍNTOMAS:

Los varones pueden llegar a medir 1,30 a 1,35 m máximo. Las mujeres 1,24 a 1,26 m.

Desviaciones de columna

Aumento del perímetro craneal

Manos en tridente

Extremidades cortas y arqueadas

Desarrollo mental normal.

La acondroplasia puede originar problemas ortopédicos, alteraciones extraesqueléticas, conflictos de autoimagen y discapacidad

ASOCIACIÓN DE AFECTADOS:

ADAC- ASOCIACIÓN ANDALUZAS DE DEFICIENCIAS DE CRECIMIENTO Y DESARROLLO.

C/ Enrique Marco Dorta, 6 41018 Sevilla. TF: 954989889/ FAX954989790/ Línea de Atención: 902 195 246

Presidenta: Susana Díaz Rubiales

Grupo de Autoayuda de Acondroplasia

a.d.a.c@telefonica.net

www.adac-es.net