



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

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

### **SÍNDROME DE BEHÇET**

**DESCRIPCIÓN:** Es una enfermedad multisistémica, inflamatoria, minoritaria y no contagiosa. Aunque se desconoce su causa, se han sugerido causas inmunológicas, autoinmunes, virales y una predisposición genética. En España afecta a unos 5 casos por 100.000 habitantes. Suele comenzar en la tercera década de la vida, aunque también se han documentado casos de niños y personas con edad avanzada, y es el doble de frecuentes entre hombres que en mujeres. Suele presentar mayor incidencia en los países Mediterráneos y en ciertos países de Asia (Japón), por lo que también se conoce esta enfermedad como enfermedad de la ruta de la seda.

**SÍNTOMAS:** Los síntomas más frecuentes en esta enfermedad son las úlceras genitales y en la boca, manifestaciones en la piel de diversa índole, implicaciones oculares, lesiones articulares, cansancio generalizado, afectación venosa, inflamación del tracto digestivo y en algún caso más aislado se pueden producir complicaciones en el corazón o en el Sistema Nervioso Central. El diagnóstico es clínico, basándose en la existencia simultánea de algunos síntomas, y puede tardar varios meses en realizarse. El síndrome de Behçet es de evolución crónica, con fases de remisión en donde el enfermo no presenta prácticamente ningún síntoma y fases de exacerbación que pueden durar varias semanas. Estas recidivas (reaparición de la enfermedad) y la afectación de múltiples órganos es una característica del Síndrome de Behçet.

#### **ASOCIACIÓN DE AFECTADOS:**

**Asociación Española de la Enfermedad de Behçet**  
Presidenta: Montserrat Pámies Tell  
659.576.879  
behcet@telefonica.net