

ACONDROPLASIA

O QUE VOCÊ PRECISA SABER!

A acondroplasia é um tipo de nanismo, sendo a condição mais comum entre as várias formas existentes. Ainda assim, é considerada uma doença rara, ocorrendo em cerca de 1 a cada 25.000 nascimentos.

Altura Média

- Mulheres adultas: entre 124 a 129 cm
- Homens adultos: entre 131 a 136 cm

Causas

A maioria das crianças com acondroplasia (80%) nasce de pais sem a condição, devido a uma nova mutação genética. Mesmo assim, se um dos pais tiver acondroplasia, a chance de transmitir a condição é de pelo menos 50%.

Quando suspeitar?

A suspeita pode surgir ainda na gravidez, especialmente no início do terceiro trimestre, quando o ultrassom pode mostrar membros mais curtos, como o fêmur, e uma cabeça maior. Para confirmar, pode-se realizar um exame de DNA fetal ou um teste de sangue após o nascimento.

Sinais após o nascimento

Se a condição não for identificada durante a gestação, fique atento aos seguintes sinais no bebê:

- Mãos em forma de tridente
- Braços e coxas mais curtos que antebraços e pernas
- Cabeça grande com testa proeminente
- Depressão na ponte do nariz
- Curvatura acentuada na coluna (cifose ou hiperlordose)

Se observar qualquer um desses sinais, é importante procurar um médico geneticista e um pediatra para confirmar o diagnóstico e orientar sobre o acompanhamento médico necessário.

Quer saber mais?

Para mais informações sobre a acondroplasia e para conhecer a realidade das pessoas que vivem com essa condição, visite a página da AFAG - Associação dos Familiares, Amigos e Portadores de Doenças Graves.



SOMOS
TODOS
RAROS



Associação dos Familiares, Amigos e Pessoas
com Doenças Graves, Raras e Deficiências.

www.afagbrasil.org.br

0800 777 2902