

RAQUITISMO

HIPOFOSFATÊMICO

LIGADO AO X

VOCÊ JÁ OUVIU FALAR?

O Raquitismo Hipofosfatêmico ligado ao X (XLH), é uma doença crônica causada pela falta de fosfato, que afeta crianças e adultos. O fosfato é a chave para os ossos, dentes, sangue e músculos e, além disso, ajuda a gerar a energia de nosso corpo. XLH origina-se pela mutação (alteração) no cromossomo X que faz com que os rins deixem passar fosfato em quantidade excessiva à urina e, conseqüentemente, a quantidade deste mineral é reduzida no sangue.

UMA DOENÇA HEREDITÁRIA

A maioria das pessoas portadoras de XLH herdam a mutação ligada ao cromossomo X de seu pai/mãe, enquanto que uma a cada três pessoas portadora de XLH não apresenta histórico familiar. Este último caso é conhecido por XLH espontânea.

A XLH É UMA DOENÇA RARA
AFETA APROXIMADAMENTE
1 A CADA 20.000
PESSOAS NO MUNDO

SINTOMAS E DIAGNÓSTICO

XLH é normalmente diagnosticada no momento em que as crianças começam a andar. **Preste atenção aos sinais:**

- Pernas arqueadas
- Baixa Estatura
- Abscessos Dentários
- Joelhos torcidos e rigidez articular
- Dor e fraqueza muscular
- Punho ou joelhos desproporcionais



O FATOR X

O índice de XLH é maior entre as mulheres do que entre os homens, pois os homens têm um único cromossomo X, enquanto que as mulheres têm dois, aumentando, desta forma, a probabilidade de que algum deles apresente a mutação.

Para diagnosticar a doença deve-se medir a quantidade de fósforo, cálcio e outros parâmetros, através de exames de sangue e urina. O médico especialista poderá pedir uma radiografia para confirmar a suspeita.

Atenção!

A XLH poderá ser confundida com outras doenças nos ossos, algumas delas relacionadas à má alimentação.

Portadores da doença sem histórico familiar de XLH podem não ser diagnosticados na infância, mas apresentar os sintomas na fase adulta.

Dúvidas? Fale com AFAG!

 0800 777 2902  (19) 99632-6225

 contato@afag.org.br

www.afagbrasil.org.br



*Siga-nos
nas mídias
sociais!*


@afagbrasil



**SOMOS
TODOS
RAROS**

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