

DISPENSARIO MÉDICO ODONTOLÓGICO ANEXO AL IESS

CRITERIO MÉDICO

Enfermedades catastróficas, raras o huérfanas, según Ministerio de Salud Pública.

ENFERMEDADES GRAVES O CATASTRÓFICAS:

Son aquellas patologías de curso crónico que supone alto riesgo, cuyo tratamiento es de alto costo económico e impacto social y que por ser de carácter prolongado o permanente pueda ser susceptible de programación.

CRITERIOS DE INCLUSIÓN PARA LAS ENFERMEDADES CATASTRÓFICAS

- Que impliquen un riesgo alto para la vida;
- Que sea una enfermedad crónica y por lo tanto que su atención no sea emergente;
- Que su tratamiento pueda ser programado;
- Que el valor promedio de su tratamiento mensual sea mayor al valor de una canasta familiar vital, publicada mensualmente por el INEC; y,
- Que su tratamiento o intervención no puedan ser cubiertos, total o parcialmente, en los hospitales públicos o en otras instituciones del Estado Ecuatoriano, lo cual definirá el Ministerio de Salud Pública.

ENFERMEDADES RARAS:

Son aquellas que se consideran potencialmente mortales o debilitantes a largo plazo, de baja prevalencia y alta complejidad, constituyen un conjunto amplio y varado de trastornos que se caracterizan por ser crónicos y discapacitantes. Sus recursos terapéuticos son limitados y de alto costo, algunos se encuentran en etapa experimental.

BAJA PREVALENCIA

Se considera de baja prevalencia a las enfermedades raras cuando se presentan en una por cada 10.000 personas. Y ultra raras cuando la prevalencia es menor a una por cada 50.000 personas.

CRITERIOS DE INCLUSIÓN PARA LAS ENFERMEDADES RARAS Y HUÉRFANAS DE BAJA PREVALENCIA:

- Son enfermedades generalmente de origen genético;
- De curso crónico, progresivo, degenerativo con una elevada morbi-mortalidad alto grado de discapacidad física, mental, conductual y sensorial, que puede comprometer la autonomía de los pacientes;
- De gran complejidad, diagnóstica, pronóstica y terapéutica; y
- Que requieren un tratamiento permanente, seguimiento e intervención multi e interdisciplinarias.

DISPENSARIO MÉDICO ODONTOLÓGICO ANEXO AL IESS

ENFERMEDADES CATASTRÓFICAS:

- Todo tipo de malformaciones congénitas del corazón y todo tipo de valvulopatías cardíacas.
- Todo tipo de cáncer.
- Tumor cerebral en cualquier estado y de cualquier tipo.
- Insuficiencia Renal Crónica.
- Trasplante de órganos: riñón, hígado médula ósea.
- Secuelas de quemaduras GRAVES.
- Malformaciones arterio venosas cerebrales.
- Síndrome de KlippelTrenaunay.
- Aneurisma Tóraco-abdominal.

Subcomponente de Discapacidades.

- Prótesis externas de miembros superiores e inferiores.
- Implantes cocleares. Órtesis (Sillas Postulares).
- Otros tipos de trasplantes.
- Tratamiento quirúrgico de escoliosis en menores de 15 años.
- Esquizofrenia.
- Trastornos de generación de impulso y conducción en personas de 15 años y más que requieren marcapasos.
- Desprendimiento de retina regmatógeno no traumático.
- Accidente cerebro vascular isquémico y hemorrágico.
- Enfermedad pulmonar obstructiva crónica.
- Tumores primarios del sistema nervioso central en personas de 5 años y más.
- Tratamiento quirúrgico de hernia del núcleo pulposo lumbar.
- Traumatismo cráneo encefálico moderado o grave.
- Trauma ocular grave.
- Quemaduras graves.
- Enfermedad de Parkinson.
- Cirrosis hepática.
- Malformaciones congénitas del tubo digestivo y diafragma.
- Implantes cocleares.

ENFERMEDADES RARAS DE BAJA PREVALENCIA:

- Talasemia.
- Otras Anemias hemolíticas hereditarias.
- Anemia de Fanconi.
- Deficiencia hereditaria del factor VIII (Hemofilia A).
- Deficiencia Hereditaria del factor IX (Hemofilia B).
- Enfermedad de Von Willebrand.
- Deficiencia hereditaria del factor XI
- Deficiencia hereditaria de otros factores. (II, V, VII, X, XIII).
- Hipotiroidismo congénito.
- Síndrome de Secreción Inapropiada de Hormona Antidiurética.
- Síndrome de Cushing dependiente de ACTH.

DISPENSARIO MÉDICO ODONTOLÓGICO ANEXO AL IESS

- Hiperplasia suprarrenal congénita.
- Enfermedad de Addison.
- Enanismo tipo Laron: Síndrome de Laron.
- Fenilcetonuria clásica.
- Albinismo oculto cutáneo.
- Enfermedad de jarabe de Arce.
- Acidemia Isovalérica
- Adrenoleucodistrofia ligada a X.
- Desórdenes del metabolismo de aminoácidos sulfúreos (Hemocistenuria clásica).
- Desórdenes del metabolismo de la galactosa: Galactosemia.
- Otras Esfingolipidosis: Enfermedad de Fabry, Enfermedad de Niemann, Enfermedad de Gaucher.
- Mucopolisacaridosis tipo II-Hunter.
- Otras Mucopolisacaridosis: MPS III, MPSIV, MPS VI, MPS VII, MPS IX.
- Desórdenes del metabolismo de lipoproteínas y otras lipidemias (Hipercolesterolemia familiar e hiperlipidemias).
- Desórdenes del metabolismo del hierro (Hemocromatosis hereditaria)
- Desórdenes del metabolismo del fósforo (Hipofosfatemia ligada al X).
- Fibrosis quística con manifestaciones pulmonares.
- Fibrosis quística con manifestaciones intestinales.
- Fibrosis quística con otras manifestaciones.
- Amiloidosis sistémica primaria.
- Esquizofrenia orgánica de inicio temprano.
- Autismo.
- Enfermedad de Huntington.
- Ataxia congénita no progresiva
- Ataxia cerebelosa de iniciación temprana.
- Ataxia cerebelosa de iniciación tardía.
- Ataxia cerebelosa con reparación defectuosa del ADN (Ataxia Teleangiectásica).
- Paraplejía espástica hereditaria: StrumpellLorrain.
- Atrofia muscular espinal infantil tipo I (Werdnig-Hoffman)
- Enfermedad de la motoneurona: enfermedad familiar de la motoneurona, esclerosis lateral amiotrófica, esclerosis lateral primaria, parálisis bulbar progresiva, atrofia muscular espinal progresiva.
- Otras enfermedades degenerativas del sistema nervioso especificadas: degeneración de la materia gris, enfermedad de Alpers o polidistrofia infantil progresiva, demencia de cuerpos de Lewy, enfermedad de Leigh o encefalopatía necrotizante subaguda.
- Síndrome neurodegenerativo debido a déficit de transporte cerebral de folatos.
- Esclerosis múltiple (sin especificar, del tronco del encéfalo, de la médula, diseminada o generalizada).
- Neuropatía hereditaria e idiopática.
- Distrofia muscular: Duchenne, Becker y otras.
- Trastornos miotónicos: Distrofiamiotónica de Steinert y otras.
- Miopatías congénitas: Distrofia muscular congénita.
- Enfermedad de Meniere.
- Hipertensión pulmonar primaria
- Epidermolísis ampollar adquirida.

DISPENSARIO MÉDICO ODONTOLÓGICO ANEXO AL IESS

- Lupus eritematoso cutáneo.
- Lupus eritematoso discoide.
- Lupus eritematoso cutáneo subagudo.
- Otros Lupus eritematoso localizados.
- Síndrome de Reiter.
- Otras artropatías reactivas: Uretrítica, venérea.
- Enfermedad de Still de comienzo en el adulto (Artritis reumatoidea multisistémica en el adulto).
- Artritis Reumatoidea juvenil.
- Espondilitis anquilosante juvenil.
- Artritis juvenil de comienzo generalizado.
- Poliartritis juvenil (Seronegativa)
- Artritis juvenil pauciarticular.
- Enfermedad de Kawasaki.
- Lupus Eritematoso Sistémico con compromiso de órganos o sistemas.
- Hidrocefalia congénita.
- Espina bífida.
- Hipoplasia pulmonar congénita.
- Atresia de esófago sin fístula traqueoesofágica.
- Atresia de esófago con fístula traqueoesofágica.
- Ausencia, atresia y estenosis congénita del intestino delgado neoespecificada.
- Hidronefrosis congénita.
- Atresia de uretra.
- Artrogriposis múltiple congénita tipo neurogénico.
- Enfermedad de Crouzon.
- Síndrome de Treacher Collins.
- Disostosisfrontofacionasal
- Acondroplasia.
- Otras Osteocondrodisplasia con defectos del crecimiento de los huesos largos y de la columna vertebral.
- Osteogénesis imperfecta.
- Encondromatosis.
- Exostosis congénita múltiple.
- Hernia diafragmática congénita.
- Onfalocele
- Gastroquisis
- Síndrome de Ehlers Danlos.
- Ictiósisis congénita.
- Ictiósisis vulgar.
- Ictiósisis ligada al cromosoma X.
- Ictiósisis lamelar.
- Eritrodermiaictiosiforme vesicular congénita.
- Displasia ectodérmica (anhidrótica).
- Neurofibromatosis tipo 1, tipo 2, espinal familiar.
- Acrocefalosindactilia tipo 1 (Síndrome de Apert) 3 Síndrome de Moebius.
- Síndrome de PraderWilli, Síndrome de Russel Silver.
- Síndrome de BeckwithWiedeman.
- Síndrome de Marfan.

DISPENSARIO MÉDICO ODONTOLÓGICO ANEXO AL IESS

- Síndrome de Turner- Cariotipo 45, X.
- Cariotipo 46, X iso (Xq).
- Cariotipo 46, X con cromosoma sexual anormal excepto iso (Xq).
- Mosaico 45,X/ 46, XX o XY.
- Mosaico 45, X/ otra(s) línea(s) celular(es) con cromosoma sexual anormal.
- Disgenesia gonadal completa 46, XY (Mujer con cariotipo 46, XY).
- Disgenesia gonadal mixta 45, X/ 46, XY (Hombre con mosaico de Cromosomas sexuales).
- Disgenesia gonadal 46, XX; Disgenesia gonadal-anomalías múltiples.
- Disgenesia gonadal completa 46, XX.
- Cromosoma X frágil.

Atentamente

Oscar Figueroa E.
Médico