



Llamada a la Acción de la Red Iberoamericana de Hipercolesterolemia Familiar



La HF se estima en **1/250** personas

en la población, lo que significa que hay más de **2,5 millones** de personas en Iberoamérica

Una persona afecta de HF tiene el

50% de probabilidades de transmitir este defecto genético a sus descendientes, hijos e hijas

El riesgo de Enfermedad Cardiovascular en la HF puede ser hasta **20** veces mayor que en el resto de la población

	PACIENTES DIAGNOSTICADOS CON HF	REGISTRO NACIONAL DE PACIENTES ADULTOS CON HF	REGISTRO NACIONAL DE NIÑOS CON HF	PROGRAMA NACIONAL DE DIAGNOSTICO Y CRIBADO DE HF	GUÍAS CLÍNICAS PARA LA FH
ARGENTINA	675	✗	✗	✗	✓
BRASIL	3.000	✗	✗	✗	✓
CHILE	137	✗ *	✗	✗	✗
COLOMBIA	140	✓	✓	✗	✓
ESPAÑA	35.000	✓	✓	✓ **	✓
MÉXICO	400	✓	✗	✗	✗
PORTUGAL	895	✓	✓	✓	✗
URUGUAY	900	✓	✓	✓	✓

*solo a nivel local

**Pendiente de ser aprobado a nivel nacional por el Ministerio de Sanidad. A nivel regional funciona en algunas comunidades

LA RED IBEROAMERICANA DE HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR (RIBHF) fue creada en Agosto de 2013, en Montevideo (Uruguay) incluyendo a 8 países: Argentina, Brasil, Colombia, Chile, España, México, Portugal y Uruguay. En este año 2018 se han unido Cuba y Venezuela.

Sus objetivos más importantes son:

- Promover el conocimiento de la HF y sus repercusiones médicas y sociales
- Impulsar la detección precoz en cascada familiar y promover criterios diagnósticos homogéneos, así como crear registros comunes
- Concienciar y sensibilizar a las familias con HF, a las autoridades sanitarias y a los profesionales de la salud mediante la educación y formación
- Participar y cooperar con Instituciones que desarrollen actividades coincidentes

