

EL SÍNDROME DE QUILOMICRONEMIA FAMILIAR (SQF)

es una enfermedad de herencia recesiva que produce una disfunción enzimática en la que se acumulan quilomicrones en sangre¹

- El diagnóstico del SQF es crítico para iniciar una dieta personalizada, estricta y sostenida, necesaria para reducir el riesgo de pancreatitis potencialmente mortal²
- El **principal objetivo** del tratamiento de SQF es **reducir el riesgo de pancreatitis aguda**, que aumenta la morbilidad y mortalidad en estos pacientes³
- Es recomendable la restricción de la ingesta de grasas diaria a 15-20 gramos, lo que representa un reto y complejidad para el 90% de los pacientes^{4,5}



1. Stoes *et al.* Diagnostic algorithm for familial chylomicronemia syndrome. *Atheroscler Suppl.* 2017;23:1-7. 2. Brahm *et al.* Chylomicronaemia-current diagnosis and future therapies. *Nat Rev Endocrinol.* 2015;11:352-362. 3. Moulin P *et al.* Identification and diagnosis of patients with familial chylomicronaemia syndrome (FCS): Expert panel recommendations and proposal of an "FCS score". *Atherosclerosis* 2018;275: 265-272. 4. Esan O. and Wierzbicki A. Volanesorsen in the Treatment of Familial Chylomicronemia Syndrome or Hypertriglyceridaemia: Design, Development and Place in Therapy. *Drug Design, Development and Therapy.* 2020;14 2623-2636. 5. Williams L *et al.* Familial chylomicronemia syndrome: Bringing to life dietary recommendations throughout the life span. *J Clin Lipidol.* 2018;908-919"

Con el soporte de:



sea
Sociedad Española
de Arteriosclerosis

sobi
rare strength



¿Qué puede hacer la Asociación del Síndrome de Quilomicronemia Familiar por ti?

Contacta con nosotros:

+34656925245

quilomicronemifamiliar@gmail.com



¿QUÉ HACEMOS?

- Colaboramos con grupos de médicos y farmacéuticos que nos permiten estar informados de primera mano de centros de referencia, ensayos clínicos y novedades relacionadas con la enfermedad
- Compartimos experiencias entre los asociados ayudándonos a entender el día a día de nuestra enfermedad sin importar donde vivamos
- Establecemos contacto con otras asociaciones o entidades que pueden darnos soporte a nivel emocional, social, personal y familiar



sea
Sociedad Española
de Arteriosclerosis



¿QUÉ OFRECEMOS?

- Asesoramiento e información tanto a pacientes recién diagnosticados como aquellos que convivan con su enfermedad y necesiten apoyo para ellos o sus familias
- Creamos espacios físicos o virtuales donde los pacientes, familiares y amigos puedan entender dónde estamos y qué podemos hacer por la enfermedad
- Organizamos charlas informativas o eventos para difundir la enfermedad entre la población en general, contribuyendo a reducir el retraso en el diagnóstico que causa una incertidumbre innecesaria

La Asociación del Síndrome de Quilomicronemia Familiar Hipertrigliceridemia tipo 1-SQF tiene su domicilio social en Avda Arcos C/Danubio 96, 11405 - Jerez de la Frontera (Cádiz) y está inscrita en el Registro Nacional de Asociaciones: Sección 1ª/Número nacional: 619072. Tel + 34 656925245. E-mail: quilomicronemifamiliar@gmail.com.

Conocenos en nuestra web <https://www.quilomicronemifamiliar.com>/Síguenos en Facebook:
Asociación Hipertrigliceridemia Familiar Síguenos en
Instagram: **Quilomicronemia familiar**