

# Cuestionario de síntomas de la Enfermedad de Fabry

La Enfermedad de Fabry es una enfermedad genética de depósito lisosomal que puede ser heredada a los hijos. La enfermedad se origina debido a la acumulación progresiva de glucoesfingolípidos, en concreto globotriaosilceramida (Gb3), el cual genera daño progresivo incluyendo los riñones y el corazón.

**Por favor complete el cuestionario y provea la mayor cantidad de información posible en detalle para ayudar a su médico**



## ¿Podría tener la Enfermedad de Fabry?

Cada paciente con la enfermedad puede ser afectado de una manera diferente, por lo tanto pueden experimentar grados y combinaciones distintas de los síntomas. Este cuestionario es una compilación de los síntomas comunes de la enfermedad de Fabry que podrá entregar a su médico si está experimentando alguno de estos síntomas o una combinación de ellos.

		Síntomas (Seleccione todos los Que correspondan)		Historia familiar de los síntomas Por favor indicar si un familiar ha sido afectado
	Oído	Sí	No	
	Perdida de la audición	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Tinnitus	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Piel	Sí	No	
	Pequeñas marcas de piel de color rojo a azul entre el ombligo y las rodillas (Angioqueratoma)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Disminución de sudoración	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Intolerancia al calor o al frío	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Dolor Neuropático	Sí	No	
	Ardor en las manos	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Ardor en los pies	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Fatiga	Sí	No	
	Cansancio extremo o fatiga	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Gastrointestinal	Sí	No	
	Dolor abdominal agudo (a menudo después de comer)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Diarrea	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Nauseas y vómito	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	General	Sí	No	
	Depresión	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....



Adicionalmente a los síntomas comunes anteriores, existen síntomas más serios que pueden indicar la presencia de la enfermedad de Fabry. Estos síntomas se presentan a través del tiempo como resultado de la acumulación de glucoesfingolípidos en las células y tejidos del cuerpo.

Si no recibe o suspende el tratamiento, la acumulación progresiva y crónica de glucoesfingolípidos puede provocar el deterioro de los órganos vitales. Es posible que ya haya consultado estos temas con alguno de sus médicos.

Por favor complete el cuestionario y provea la mayor cantidad de información posible en detalle para ayudar a su médico.

		Síntomas (Seleccione todos los Que correspondan)		Historia familiar de los síntomas Por favor indicar si un familiar ha sido afectado
 <b>Riñones</b>	Enfermedad renal inexplicada	<input type="radio"/> Sí	<input type="radio"/> No	<input type="radio"/> .....
	Exceso de proteína en la orina (proteinuria)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Diálisis	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
 <b>Corazón</b>	Problemas de corazón inexplicables incluyendo cambios de tamaño y funcionamiento (Ventrículo izquierdo agrandado)	<input type="radio"/> Sí	<input type="radio"/> No	<input type="radio"/> .....
	Angina o dolor torácico	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Arritmia o palpitos irregulares	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Paro cardíaco	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
	Intolerancia al ejercicio	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....
 <b>Cerebro</b>	Evento Cerebrovascular	<input type="radio"/> Sí	<input type="radio"/> No	<input type="radio"/> .....
	Mareo	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/> .....

Si está presentando algún otro síntoma que no está en el listado anteriormente y que le gustaría discutir con su médico, por favor descríballo en el recuadro.

Por favor tenga en cuenta que estos síntomas y la combinación de estos síntomas no califican como diagnóstico de la Enfermedad de Fabry

Por favor consulte a su médico para más información.

Para más información consulte a su médico

Visite: [www.enfermedaddefabry.com.co](http://www.enfermedaddefabry.com.co) para mayor información

C-ANPROM/CO//0107

Material exclusivo para cuerpo médico en Colombia para ser entregado al paciente.

Para el reporte de eventos adversos u otra información de seguridad por favor reportarlo a siguiente correo: [ae.brasam@takeda.com](mailto:ae.brasam@takeda.com)

Contacte el Área Médica de Baxalta Colombia S.A.S. para recibir la Información de Prescripción dirigida al cuerpo médico Baxalta Colombia S.A.S. calle 116 # 7 - 15, Piso 7, Torre Cusezar Bogotá, DC, Colombia Teléfono: +57 (1) 639 36 00 [www.takeda.com.co](http://www.takeda.com.co)



REFERENCIAS

1. Q J Med2010;103:641-659doi:10.1093/qjmed/hcq117 Advance Access Publication 21 July 2010
2. GermainOrphanet Journal of Rare Disease2010, 5:30http://www.ojrd.com/content/5/1/30