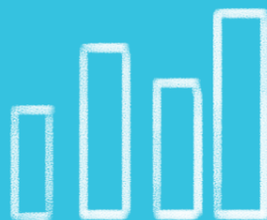


ATROFIA MUSCULAR ESPINHAL (AME). VAMOS CONVERSAR SOBRE DIAGNÓSTICO PRECOCE?

A AME é uma doença neuromuscular rara, genética e com manifestações clínicas variáveis¹. Causa a disfunção e morte de neurônios motores inferiores, dificultando, em vários níveis, atividades como respirar, alimentar-se e andar¹.



INCIDÊNCIA ESTIMADA
1 a cada 10 mil nascidos vivos²



PREVALÊNCIA
1 a 2 casos para cada 100 mil indivíduos²

Os sinais podem aparecer ainda na primeira infância, pela ausência ou perda de alguns marcos motores. Saiba os principais¹:



Hipotonia progressiva e simétrica



Fraqueza progressiva e simétrica, mais acentuada nas pernas do que nos braços



Músculos faciais preservados, com fraqueza da musculatura bulbar e fasciculações na língua



Fraqueza da musculatura respiratória, sendo comum o tórax em sino e respiração paradoxal

A AME é uma doença rara², mas **o raro também pode acontecer**. Afinal, o que separa o incomum do impossível é que o primeiro existe. Se houver suspeita, aja rápido e acione o profissional de saúde adequado.



Não ignore os sintomas. Para mais informações, acesse:
oraropodeacontecer.com.br

1. Lunn MR, Wang CH. Spinal muscular atrophy. Lancet. 2008;371(9630):2120-33.

2. Verhaart IEC, Robertson A, Wilson IJ, Aartsma-Rus A, Cameron S, Jones CC, et al. Prevalence, incidence and carrier frequency of 5q-linked spinal muscular atrophy – a literature review. Orphanet J Rare Dis. 2017;12(1):124.