



El déficit de alfa-1 antitripsina (Alfa-1)

El déficit de alfa-1 es una forma genética de enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) que puede causar una grave enfermedad pulmonar en los adultos y/o una enfermedad hepática como resultado de una deficiencia de la proteína alfa-1 antitripsina (AAT) en la sangre.



Prevalencia

Más de **3 millones** de personas en todo el mundo están afectadas.



Diagnóstico

A pesar de las pruebas disponibles, menos del **10%** de los pacientes que padecen este déficit han sido diagnosticados. De media, este proceso requiere más de **8 años** y la atención de múltiples especialistas.



Síntomas

- Dificultad para respirar
- Exceso de flema o esputo
- Sibilancias o tos frecuentes
- Dificultad para respirar profundamente



Tratamientos

- Tratamiento de infecciones
- Suministro de oxígeno
- Terapia de aumento



Se necesitan

900
donaciones
de plasma

para tratar a
una persona
durante un año