

Hipercolesterolemia familiar homocigota en niños

La hipercolesterolemia familiar homocigota (HoFH, por sus siglas en inglés) provoca niveles elevados de LDL-C en suero, lo que afecta la vida de niños y adultos.

Esta rara condición genética puede conducir a un mayor riesgo de enfermedad cardiovascular aterosclerótica prematura en los primeros 10 años de vida.

Se necesita un panel de lípidos o pruebas genéticas para un diagnóstico certero.

Existe una clara necesidad de implementar pruebas de detección universales para que todos los niños con HoFH se identifiquen de manera consistente a una temprana edad y así poder tratar y prevenir de mayores complicaciones.