

## **Déficit de $\alpha$ 1–antitripsina: Conocimiento y manejo de la enfermedad**

### **INTRODUCCION**

El DAAT puede sospecharse ante diversos cuadros clínicos. Algunos presentan la forma clásica de un adulto joven, fumador o no, con disnea progresiva y enfisema evolucionado; otros se diagnostican en edades más avanzadas tras años de clínica de EPOC con enfisema, y otros están asintomáticos y se diagnostican en los estudios familiares o en cribados epidemiológicos o por la presencia de alteración hepática en la infancia.

Aunque es la enfermedad hereditaria más frecuente diagnosticada en adultos, el hecho de que se inicie de forma tan variada, y que sólo la presente el 1-2% de enfisemas, son algunas de las causas del desconocimiento por parte de muchos médicos, que olvidan solicitar las concentraciones séricas de AAT en muchos enfermos con EPOC o no saben cómo realizar el diagnóstico o dónde o cómo remitirlos para confirmar aquél. Esto provoca en todo el mundo un notable infradiagnóstico de esta alteración genética.

### **OBJETIVOS**

Puesta al día sobre el manejo de esta patología y su detección precoz y manejo en nuestros pacientes con EPOC

### **METODOLOGIA**

Los ponentes expondrán los temas en presentaciones con una orientación práctica, utilizando casos clínicos y preguntas para la aplicación de los conocimientos que se vayan exponiendo.

Jornada presencial: 2 horas.

Jornada on-line: 4 horas.

Al final del curso, se realizará un examen tipo test para evaluar los conocimientos adquiridos.

### **DIRIGIDO A**

- Médicos de Atención Primaria, Médicos Pediatras, Médicos de P.A.C.

### **PONENTES: 2-3**