

José Ignacio Pérez Candás

Pediatra.

Coordinador del Grupo de Trabajo de Pediatría Social y Familiar de la AEPap.

Principado de Asturias.

Galactosemia



La galactosemia es una enfermedad hereditaria. Y lo más curioso de ella es que un alimento tan básico como la leche en estos niños causa síntomas variados y graves, incluida la leche materna. ¡Imagínalos si es importante!

[Leer más sobre Galactosemia](#)

Deficiencia de biotinidasa



Las metabopatías forman parte de las enfermedades raras. Tienen en común dos cosas importantes: son genéticas y afectan el desarrollo psicomotor y otros órganos de nuestros niños. Lo más importante es su diagnóstico precoz. Por ello, no dejes de hacer el cribado neonatal a tu bebé. Bien manejadas mejorará mucho su pronóstico. Aquí te hablamos del déficit de biotinidasa.

[Leer más sobre Deficiencia de biotinidasa](#)

Fibrosis Quística



La fibrosis quística es una enfermedad hereditaria con repercusiones clínicas muy importantes en el que la padece. Precisa control de cerca y múltiples tratamientos. Si conoces a alguien que la padezca quizá te interese este artículo.

[Leer más sobre Fibrosis Quística](#)

[Anemia de células falciformes \(hemoglobina S\)](#)



Puede que hayáis oído hablar de la anemia falciforme o drepanocitosis en alguna ocasión. Es muy frecuente en algunos países africanos y cada vez es más frecuente en España por los flujos migratorios. Es interesante saber en qué consiste y como se detecta puesto que es un trastorno genético que se puede heredar.

[Leer más sobre Anemia de células falciformes \(hemoglobina S\)](#)

[Acidemia glutárica Tipo I \(GA-1\)](#)



Las metabolopatías forman parte de las enfermedades raras. Tienen en común dos cosas importantes: son genéticas y afectan el desarrollo psicomotor y otros órganos de nuestros niños. Lo más importante es su diagnóstico precoz. Por ello, no dejes de hacer el cribado neonatal a tu bebé. Bien manejadas mejorará mucho su pronóstico. Aquí te hablamos de la acidemia glutárica.

[Leer más sobre Acidemia glutárica Tipo I \(GA-1\)](#)

[Deficiencia de L-3-hidroxiacil-coenzima A deshidrogenasa de cadena larga / LCHAD](#)



Las metabopatías forman parte de las enfermedades raras. Tienen en común dos cosas importantes: son genéticas y afectan el desarrollo psicomotor y otros órganos de nuestros niños. Lo más importante es su diagnóstico precoz. Por ello, no dejes de hacer el cribado neonatal a tu bebé. Bien manejadas mejorará mucho su pronóstico. Aquí te hablamos del déficit de L- 3-hidroxiacil-coenzima A deshidrogenasa de cadena larga.

[Leer más sobre Deficiencia de L-3-hidroxiacil-coenzima A deshidrogenasa de cadena larga / LCHAD](#)

[Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media /MCADD](#)



Las metabopatías forman parte de las enfermedades raras. Tienen en común dos cosas importantes: son genéticas y afectan el desarrollo psicomotor y otros órganos de nuestros niños. Lo más importante es su diagnóstico precoz. Por ello, no dejes de hacer el cribado neonatal a tu bebé. Bien manejadas mejorará mucho su pronóstico. Aquí te hablamos del déficit de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media.

[Leer más sobre Deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media /MCADD](#)

[Tortícolis en la infancia](#)



¡Cuántas veces el dolor en el cuello incomoda la vida de los niños! La mayoría son provocados por una postura anómala durante el sueño, que remite espontáneamente.

[Leer más sobre Tortícolis en la infancia](#)

[Andadores](#)



Andador ¿sí o no? En la actualidad sabemos que no son buenos para el desarrollo psicomotor del niño y pueden provocar caídas peligrosas.

[Leer más sobre Andadores](#)

[Traumatismos dentales](#)



Con frecuencia nuestros hijos sufren golpes en los dientes de mayor o menor intensidad. ¿Qué debemos hacer? ¿Cuándo ir al dentista o a urgencias? ¿Podemos hacer algo en casa?

[Leer más sobre Traumatismos dentales](#)

Páginas

1

2

[siguiente >](#)

[última »](#)
