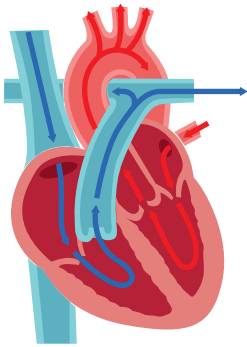


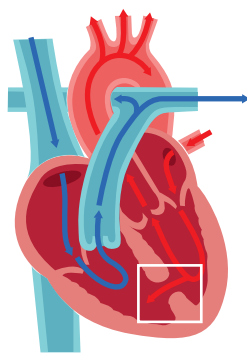
DEFINICIÓN

Las cardiopatías congénitas son malformaciones estructurales del corazón y/o de los grandes vasos presentes desde el momento de nacer.

Circulación normal

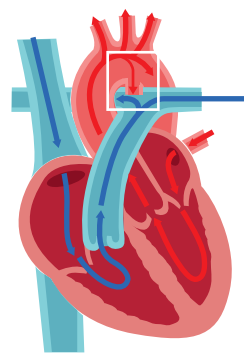


Comunicación interventricular



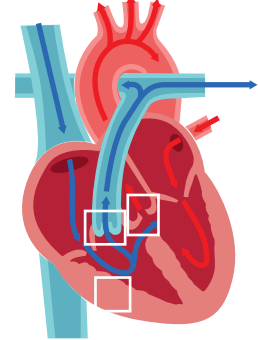
En los tres primeros meses

Ductus Arterioso



Al nacer o en los primeros meses

Tetralogía de Fallot



Al nacer o en los primeros meses

¿SON FRECUENTES?

La incidencia global de cardiopatías congénitas está entre



En general, aparecen



Las malformaciones congénitas

son la cardiopatía más frecuente.

¿QUÉ PADRES TIENEN MAYOR RIESGO DE QUE SU HIJO LA PADEZCA?

Cualquier persona puede tener un hijo con una cardiopatía congénita. Sin embargo, es cierto que hay situaciones que entrañan mayor riesgo:

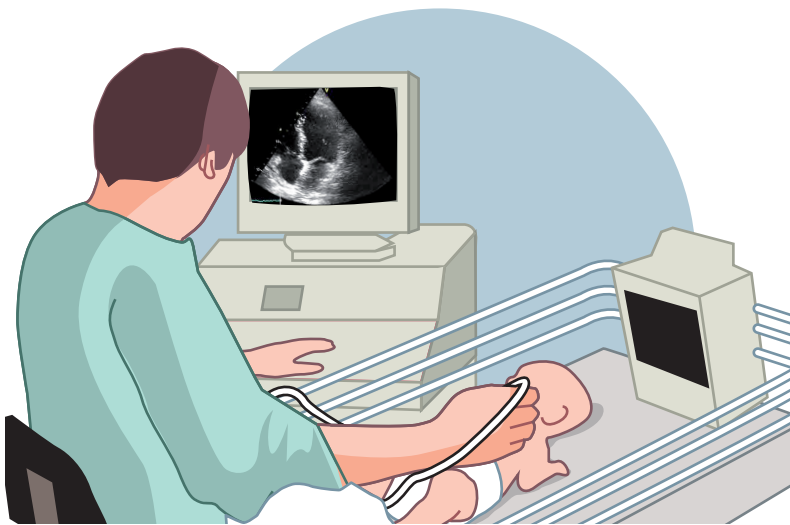
- Si cualquiera de los padres tiene una cardiopatía congénita.
- Si cualquiera de los padres tiene una enfermedad genética como el síndrome de Down o de Turner.
- Si durante el embarazo ocurren complicaciones como infecciones por rubeola, o bien la madre consume sustancias tóxicas como alcohol o ciertas drogas.

¿CÓMO SE DETECTAN?

La mayoría se diagnostican antes del parto en los estudios rutinarios que se realizan a todas las embarazadas. Aun así, algunas cardiopatías congénitas únicamente se detectan en el momento del nacimiento o poco después. Las revisiones habituales que se realizan tras el nacimiento ayudan a identificar cardiopatías importantes en una edad temprana.



¿CUÁL ES EL TRATAMIENTO?



Ante la sospecha de cardiopatía congénita se realiza una ecocardiografía. Esta técnica diagnóstica permite evaluar la estructura y la función del corazón. Algunos tipos de cardiopatía congénita pueden no precisar tratamiento, ya que ciertos casos se resuelven espontáneamente durante el desarrollo. Otras veces, según la clase de cardiopatía congénita, los tratamientos son muy diversos. Por ejemplo, cuando la cardiopatía compromete la circulación de la sangre o su oxigenación, generalmente son necesarias correcciones quirúrgicas o intervenciones realizadas mediante un cateterismo. En los casos más graves puede que incluso sea necesario un trasplante cardiaco.

¿CUÁL ES EL PRONÓSTICO DE ESTOS PACIENTES?

El espectro de las cardiopatías congénitas es muy amplio y abarca desde complicaciones de gravedad, hasta pequeños defectos a nivel de los septos auricular o ventricular (totalmente asintomáticos y compatibles con una vida normal). El pronóstico de estos pacientes ha mejorado mucho con los últimos avances científicos, lo que permite a la mayoría de niños con cardiopatías congénitas llegar sanos a la edad adulta.

© Chema Matia · 2018

La información y las recomendaciones que aparecen en esta hoja son adecuadas en la mayoría de los casos, pero no reemplazan el diagnóstico médico. Para obtener información específica relacionada con su condición personal, consulte a su médico.

MÁS INFORMACIÓN EN LA WEB:

• webfec.com/cardiopatascongenitas