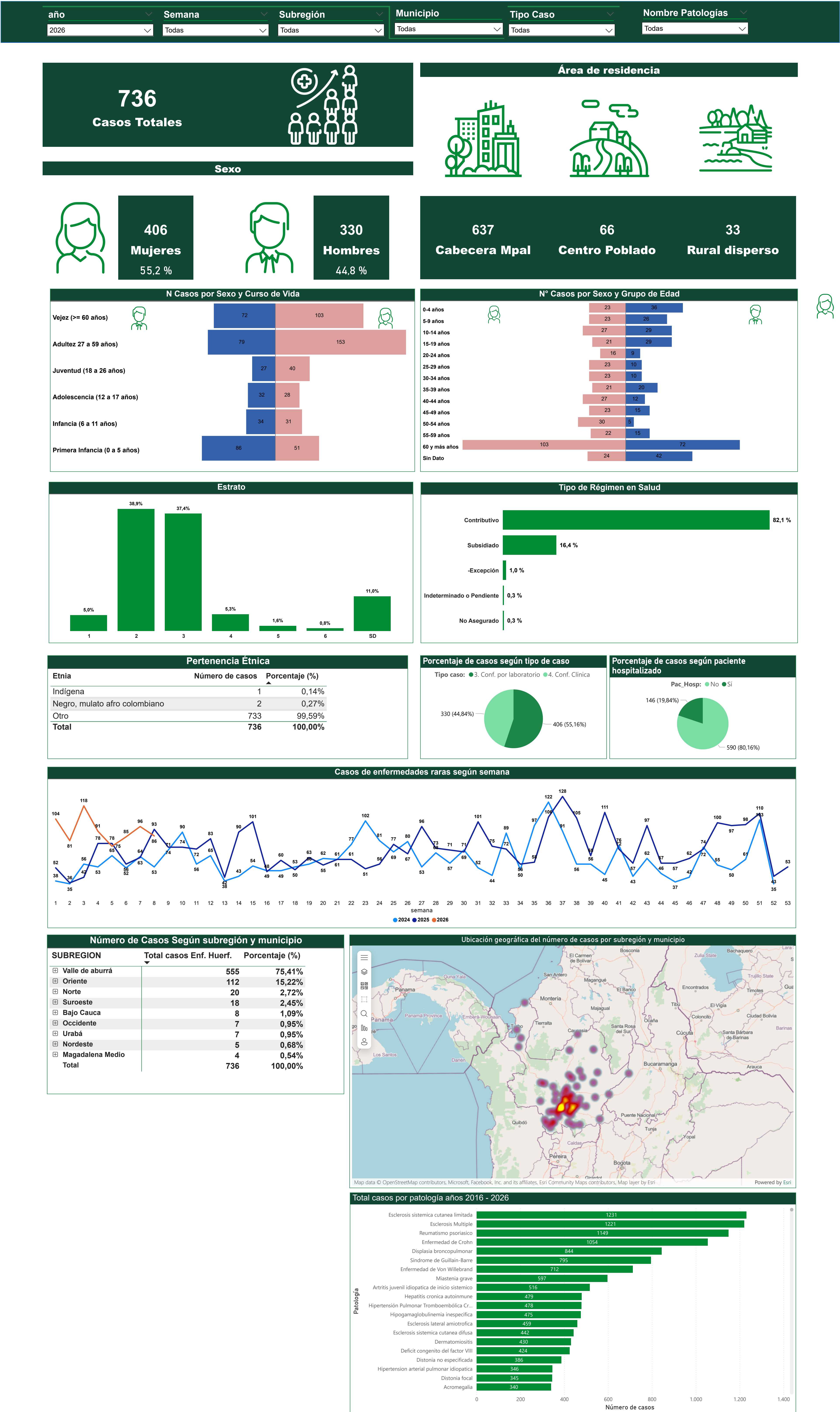


Fecha última actualización:
martes, 17 de marzo de 2026

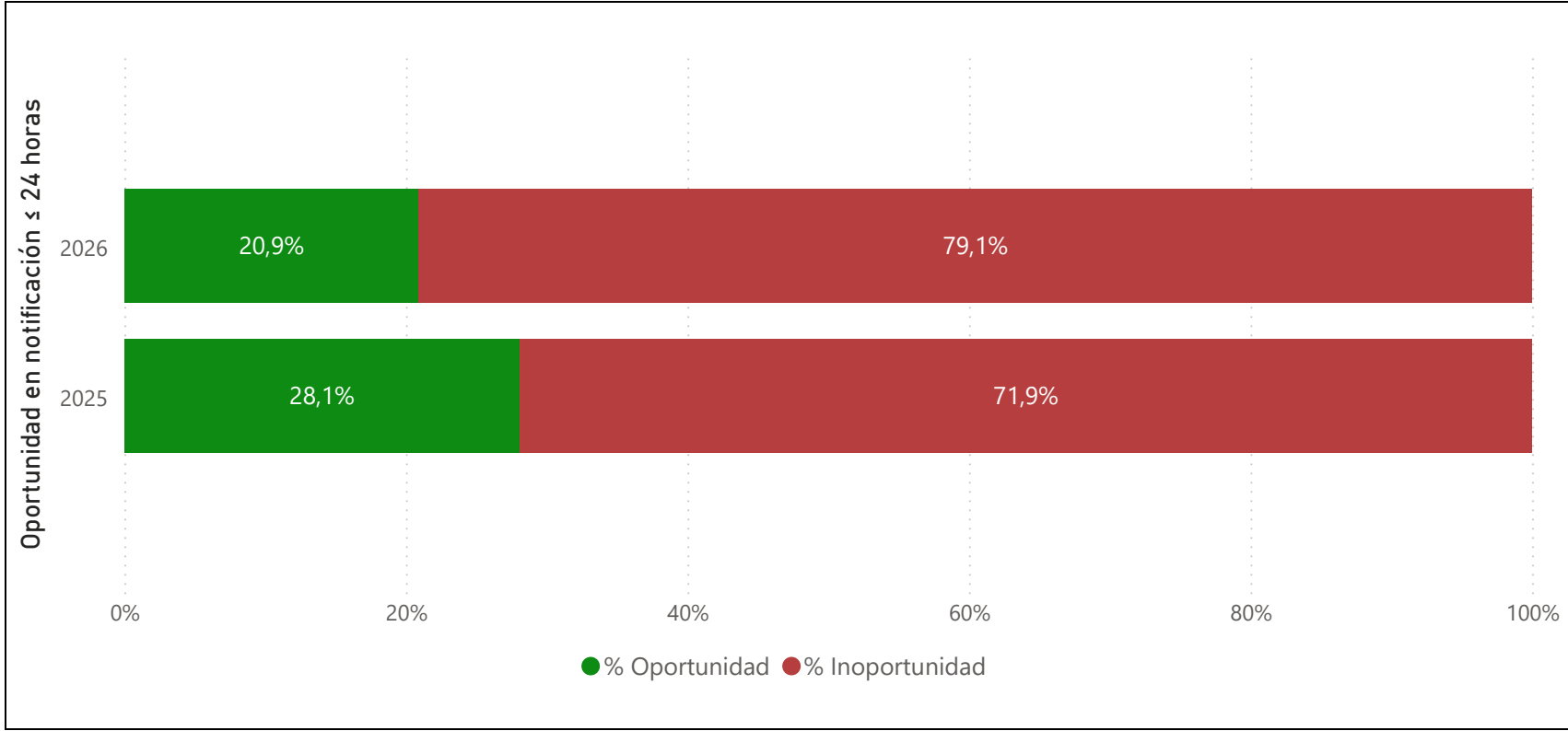
Comportamiento Epidemiológico De Las Enfermedades Huérfanas En El Departamento De Antioquia



Indicador oportunidad en la notificación de casos nuevos de enfermedades huérfanas 2026



Meta= 100 % de los casos notificados dentro de las 24 horas siguientes a la fecha de confirmación del diagnóstico.



Promedio Total Oportunidad Días.

Año 2026

44,28

Año	Promedio dias (Oportuno / Inoportuno)
2016	50,74
2017	71,16
2018	87,99
2019	74,22
2020	59,55
2021	37,26
2022	33,04
2023	21,95
2024	27,34
2025	32,11
2026	44,28
Total	38,54

Enfermedades huérfanas notificadas con mayor frecuencia en población general, Antioquia, 2026 (P II).

Aumento Disminución Estable

Casos de enfermedades huérfanas- raras, Antioquia, 2021 - 2026	
Año	Casos
2021	3413
2022	4414
2023	3245
2024	3207
2025	3844
2026	736
Total	18859

Nombre de enfermedades huérfanas- raras por numero de casos, Antioquia, 2021 - 2026			
Nombre de la enfermedad	Promedio 2021-2025	Casos 2026	% 2026
Esclerosis Multiple	108	37	5,0 %
Displasia broncopulmonar	127	35	4,8 %
Enfermedad de Crohn	107	27	3,7 %
Neuromielitis óptica espectro	48	23	3,1 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	200	22	3,0 %
Miastenia grave	76	20	2,7 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	3	18	2,4 %
Sindrome de Guillain-Barre	81	17	2,3 %
Vasculitis	47	15	2,0 %
Glaucoma - apnea del sueno	4	14	1,9 %
Enfermedad de Wegener	31	13	1,8 %
Sarcoidosis	36	13	1,8 %
Dermatomiositis	64	12	1,6 %
Sindrome de antisintetasas	12	12	1,6 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	55	11	1,5 %
Enfermedad mixta del tejido conectivo	42	11	1,5 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	67	11	1,5 %
Esclerosis lateral amiotrofica	63	10	1,4 %
Microtia	21	10	1,4 %
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	38	9	1,2 %
Enfermedad de Still del adulto	30	8	1,1 %
Hepatitis cronica autoinmune	61	8	1,1 %
Sindrome de Alport	9	8	1,1 %
Drepanocitosis	19	7	1,0 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	7	1,0 %
Neurofibromatosis	39	7	1,0 %
Enfermedad de Von Willebrand	62	6	0,8 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	59	6	0,8 %
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	65	6	0,8 %
Micosis Fungoide	10	6	0,8 %
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	51	6	0,8 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	1	5	0,7 %
Enfermedad de Behçet	29	5	0,7 %
Fibrosis pulmonar idiopatica	32	5	0,7 %
Pericarditis nodosa	28	5	0,7 %
Total	3625	736	100,0 %

Enfermedades huérfanas más frecuentes según etapa del curso de vida, Antioquia, 2026 (hasta periodo epidemiológico II).



Etapa del curso de vida	Casos	%
▲		
▣ Primera Infancia (0 a 5 años)	58	1,3 %
Displasia broncopulmonar	33	0,7 %
Gastrosquisis	4	0,1 %
Glaucoma - apnea del sueno	4	0,1 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio ...	6	0,1 %
Microtia	7	0,2 %
Polidactilia en espejo - segmentacion vertebral anomalias de los miembros	4	0,1 %
▣ Infancia (6 a 11 años)	26	1,1 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	3	0,1 %
Distrofia muscular no especificada	2	0,1 %
Distrofia muscular tipo Duchenne	2	0,1 %
Glaucoma - apnea del sueno	5	0,2 %
Hiperekplexia - epilepsia	2	0,1 %
Hipopituitarismo microftalmia	2	0,1 %
Microtia	2	0,1 %
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	2	0,1 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	6	0,3 %
▣ Adolescencia (12 a 17 años)	25	1,1 %
Albinismo oculo-cutaneo	2	0,1 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	2	0,1 %
Drepanocitosis	2	0,1 %
Esclerosis Multiple	3	0,1 %
Glaucoma - apnea del sueno	3	0,1 %
Hiperekplexia - epilepsia	4	0,2 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	9	0,4 %
▣ Juventud (18 a 26 años)	36	1,2 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oc...	2	0,1 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	5	0,2 %
Dermatomiositis	3	0,1 %
Enfermedad de Crohn	6	0,2 %
Esclerosis Multiple	5	0,2 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	2	0,1 %
Hepatitis cronica autoinmune	2	0,1 %
Inmunodeficiencia comun variable	2	0,1 %
Neurofibromatosis	2	0,1 %
Neuromielitis óptica espectro	2	0,1 %
Osteogenesis imperfecta	2	0,1 %
Sindrome de Alport	3	0,1 %
▣ Adultez 27 a 59 años)	62	0,6 %
Enfermedad de Crohn	11	0,1 %
Esclerosis Multiple	26	0,2 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	9	0,1 %
Neuromielitis óptica espectro	16	0,2 %
▣ Vejez (>= 60 años)	77	1,1 %
Enfermedad de Crohn	8	0,1 %
Enfermedad de Wegener	9	0,1 %
Esclerosis lateral amiotrofica	8	0,1 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	13	0,2 %
Miastenia grave	13	0,2 %
Sindrome de antisintetasas	10	0,1 %
Sindrome de Guillain-Barre	8	0,1 %
Vasculitis	8	0,1 %
Total	284	1,0 %

AÑO

2026

▼

Tasa de notificación de enfermedades huérfanas por ET de residencia, Antioquia, 2016 - 2026.

Tasa de notificación de enfermedades huérfanas por ET de residencia											
Subregión	2016	2017	2018	2019	2020	2021	2022	2023	2024	2025	2026
▼											
Valle de Aburrá	0,05	0,16	0,34	0,91	0,94	0,39	0,92	0,97	0,65	0,86	0,19
Urabá	0,41	1,22	2,59	7,12	7,45	3,12	7,37	7,73	5,20	6,91	1,53
Suroeste	0,55	1,65	3,56	9,72	10,12	4,23	9,98	10,46	7,01	9,30	2,06
Oriente	0,31	0,91	1,94	5,25	5,43	2,24	5,25	5,45	3,63	4,77	1,05
Occidente	0,97	2,89	6,23	16,94	17,56	7,32	17,24	18,03	12,04	15,94	3,52
Norte	0,84	2,51	5,38	14,72	15,32	6,40	15,11	15,82	10,61	14,08	3,12
Nordeste		3,10	6,63	18,02	18,68	7,76	18,21	18,97	12,65	16,70	3,68
Magdalena Medio	1,98	5,88	12,55	34,33	35,75	14,90	35,14	36,75	24,62	32,61	7,21
Bajo Cauca	0,84	2,47	5,23	14,31	14,91	6,22	14,65	15,31	10,27	13,61	3,01
Antioquia	0,66	2,31	4,94	13,48	14,02	5,84	13,77	14,39	9,63	12,75	2,82

Interpretación del resultado: La tasa notificación de enfermedades huérfanas por ET de residencia es de ____ casos por 100.000 habitantes
Fuente: Sivigila – Proyecciones de población DANE

Número de Casos Según subregión y municipio		
SUBREGION	Total Casos	Porcentaje (%)
▣ Valle de aburrá	555	75,41%
Medellín	420	57,07%
Bello	49	6,66%
Itagüí	26	3,53%
Envigado	18	2,45%
Sabaneta	13	1,77%
Caldas	10	1,36%
Copacabana	9	1,22%
La Estrella	6	0,82%
Girardota	3	0,41%
Barbosa	1	0,14%
▣ Oriente	112	15,22%
Rionegro	34	4,62%
La Ceja	24	3,26%
Marinilla	13	1,77%
Carmen de viboral	8	1,09%
Guarne	8	1,09%
El Santuario	6	0,82%
La Unión	5	0,68%
San Vicente	3	0,41%
El Retiro	2	0,27%
Guatapé	2	0,27%
Peñol	2	0,27%
Abejorral	1	0,14%
Alejandroía	1	0,14%
Argelia	1	0,14%
San Carlos	1	0,14%
Sonsón	1	0,14%
▣ Norte	20	2,72%
San Pedro de los Milagros	5	0,68%
Yarumal	4	0,54%
Don Matías	3	0,41%
Santa Rosa de Osos	3	0,41%
Angostura	2	0,27%
Entrerrios	2	0,27%
Gómez Plata	1	0,14%
▣ Suroeste	18	2,45%
Amagá	4	0,54%
Betania	3	0,41%
Pueblorrico	3	0,41%
Jericó	2	0,27%
Andes	1	0,14%
Ciudad Bolívar	1	0,14%
Concordia	1	0,14%
Fredonia	1	0,14%
Titiribí	1	0,14%
Urrao	1	0,14%
▣ Bajo Cauca	8	1,09%
Caucasia	5	0,68%
El Bagre	2	0,27%
Tarazá	1	0,14%
▣ Occidente	7	0,95%
Ebéjico	2	0,27%
Frontino	2	0,27%
Cañasgordas	1	0,14%
Liborina	1	0,14%
Sopetrán	1	0,14%
▣ Urabá	7	0,95%
Turbo	3	0,41%
Apartadó	2	0,27%
Chigorodó	1	0,14%
San Juan de Urabá	1	0,14%
▣ Nordeste	5	0,68%
Vegachí	2	0,27%
Amalfi	1	0,14%
Anorí	1	0,14%
Remedios	1	0,14%
▣ Magdalena Medio	4	0,54%
Caracolí	1	0,14%
Puerto Berrio	1	0,14%
Puerto Triunfo	1	0,14%
Yondó	1	0,14%
Total	736	100,00%

año

2023

2025

2024

2026

Número de Casos Según Nombre de Enfermedad		
nom_enferm	Total Casos	Porcentaje (%)
Esclerosis Multiple	37	5,03%
Displasia broncopulmonar	35	4,76%
Enfermedad de Crohn	27	3,67%
Neuromielitis óptica espectro	23	3,13%
Esclerosis sistémica cutanea limitada	22	2,99%
Miastenia grave	20	2,72%
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	18	2,45%
Síndrome de Guillain-Barre	17	2,31%
Vasculitis	15	2,04%
Glaucoma - apnea del sueño	14	1,90%
Enfermedad de Wegener	13	1,77%
Sarcoidosis	13	1,77%
Dermatomiositis	12	1,63%
Síndrome de antisintetasas	12	1,63%
Artritis juvenil idiopática de inicio sistémico	11	1,49%
Enfermedad mixta del tejido conectivo	11	1,49%
Esclerosis sistémica cutanea difusa	11	1,49%
Esclerosis lateral amiotrófica	10	1,36%
Microtia	10	1,36%
Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica	9	1,22%
Enfermedad de Still del adulto	8	1,09%
Hepatitis crónica autoinmune	8	1,09%
Síndrome de Alport	8	1,09%
Drepanocitosis	7	0,95%
Hiperekplexia - epilepsia	7	0,95%
Neurofibromatosis	7	0,95%
Enfermedad de Von Willebrand	6	0,82%
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	6	0,82%
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	6	0,82%
Micosis Fungoide	6	0,82%
Otras alteraciones cromosómicas no especificadas	6	0,82%
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	5	0,68%
Enfermedad de Behçet	5	0,68%
Fibrosis pulmonar idiopática	5	0,68%
Periarteritis nodosa	5	0,68%
Desórdenes del tejido conectivo no especificados	4	0,54%
Disquinesia ciliar primaria	4	0,54%
Distonía focal	4	0,54%
Distrofia muscular tipo Duchenne	4	0,54%
Enfermedad de Alzheimer autosómica dominante de aparición temprana	4	0,54%
Enfermedad de Huntington	4	0,54%
Gastrosquisis	4	0,54%
Hiperplasia suprarrenal congénita	4	0,54%
Hipertensión arterial pulmonar idiopática	4	0,54%
Otras encefalitis autoinmunes	4	0,54%
Penfigo vulgar	4	0,54%
Polidactilia en espejo - segmentación vertebral anomalías de los miembros	4	0,54%
Polimiositis	4	0,54%
Síndrome del injerto contra huésped	4	0,54%
Albinismo ocular-cutáneo	3	0,41%
Arteritis de células gigantes	3	0,41%
Cardiomiopatía amiloideótica familiar relacionado con Transtirretina	3	0,41%
Cirrosis biliar primaria	3	0,41%
Deficiencia congénita del factor VIII	3	0,41%
Displasia esquelética no especificada	3	0,41%
Distonía no especificada	3	0,41%
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	3	0,41%
Enfermedad de Cushing	3	0,41%
Enfermedad de Takayasu	3	0,41%
Estenosis pulmonar valvular	3	0,41%
Hiperglicemia no cetótica	3	0,41%
Hipopituitarismo microftalmia	3	0,41%
Histiocitosis de células de Langerhans	3	0,41%
Inmunodeficiencia común variable	3	0,41%
Osteogénesis imperfecta	3	0,41%
Poliartritis factor reumatoide negativo	3	0,41%
Polirradiculoneuropatía desmielinizante inflamatoria aguda	3	0,41%
Porfiria aguda intermitente	3	0,41%
Síndrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	3	0,41%
Síndrome de intestino corto	3	0,41%
Síndrome de Lennox-Gastaut	3	0,41%
Síndrome hemolítico urémico atípico	3	0,41%
Siringomielia	3	0,41%
Trastorno del habla y del lenguaje tipo 1	3	0,41%
	2	0,27%
Acromegalia	2	0,27%
Angioedema hereditario	2	0,27%
Atresia biliar	2	0,27%
Atresia duodenal	2	0,27%
Coartación atípica de aorta	2	0,27%
Desorden del Espectro de Anticuerpos anti-MOG	2	0,27%
Distrofia muscular congénita	2	0,27%
Distrofia muscular no especificada	2	0,27%
Encefalopatía epiléptica infantil temprana	2	0,27%
Enfermedad de Hirschsprung	2	0,27%
Enfermedad relacionada con IgG4	2	0,27%
Mielitis Transversa Aguda (ATM)	2	0,27%
Miopatía necrotizante inmunomediada.	2	0,27%
Monosomía 22q11	2	0,27%
Obesidad - colitis - hipotiroidismo - hipertrofia cardíaca - retraso del desarrollo	2	0,27%
Paraplejía espástica familiar	2	0,27%
Retraso mental ligado al cromosoma X - epilepsia - contracturas progresivas de las articulaciones - rostro típico	2	0,27%
Síndrome de autismo y macrocefalia	2	0,27%
Síndrome de Budd-Chiari	2	0,27%
Síndrome de Churg-Strauss	2	0,27%
Síndrome de Dravet.	2	0,27%
Síndrome de Goldenhar	2	0,27%
Síndrome de Marfan	2	0,27%
Síndrome de Moebius	2	0,27%
Síndrome de Turner	2	0,27%
Síndrome de West	2	0,27%
3MC Síndrome de Deficiencia COLEC11	1	0,14%
Alcaptonuria	1	0,14%
Alfa talasemia - déficit intelectual ligado al cromosoma X	1	0,14%