

Fecha última actualización:
lunes, 13 de abril de 2026

Comportamiento Epidemiológico De Las Enfermedades Huérfanas En El Departamento De Antioquia

añoSemanaSubregiónMunicipioTipo CasoNombre Patologías

2026TodasTodasTodasTodasTodasTodas

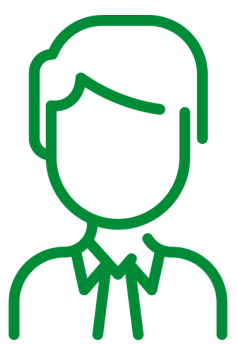
1162
Casos Totales



Sexo



667
Mujeres
57,4 %



495
Hombres
42,6 %

Área de residencia

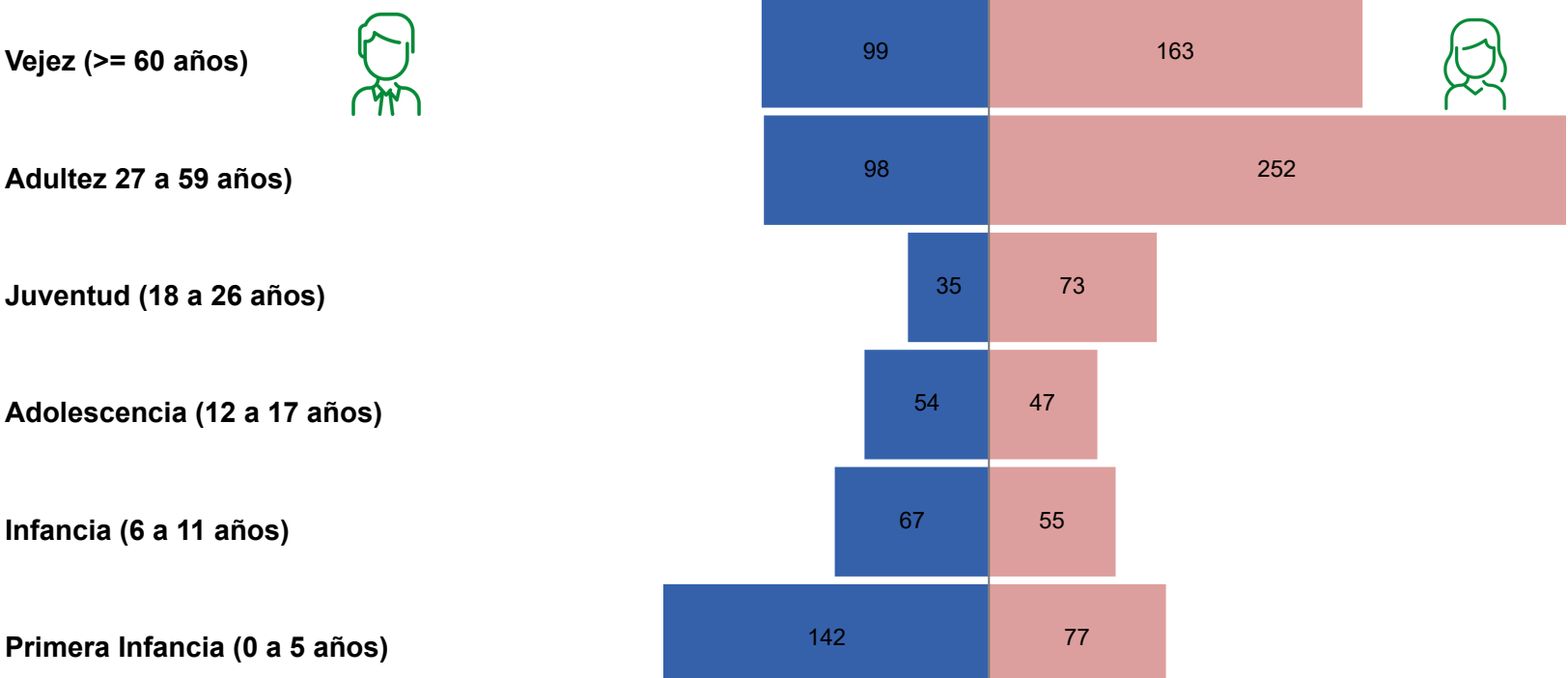


1.012
Cabecera Mpal

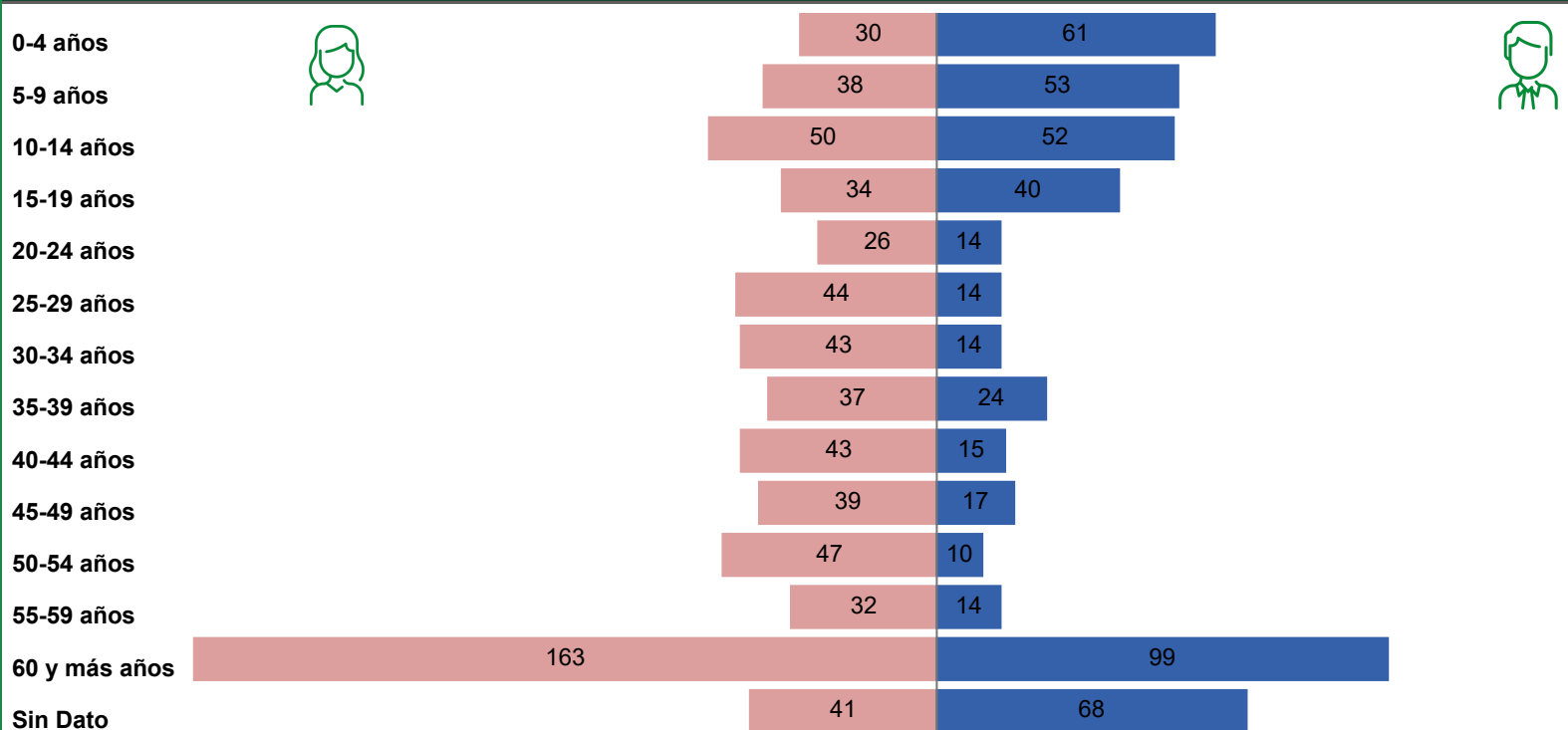
86
Centro Poblado

64
Rural disperso

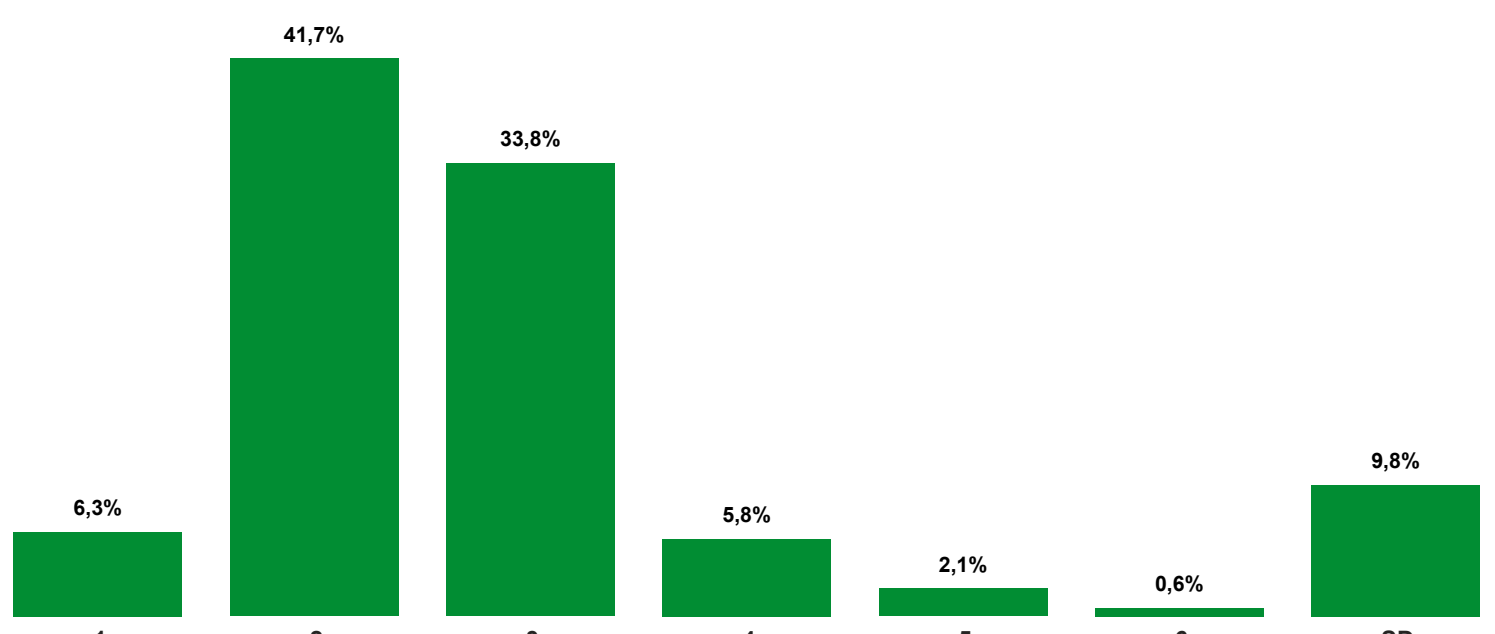
N Casos por Sexo y Curso de Vida



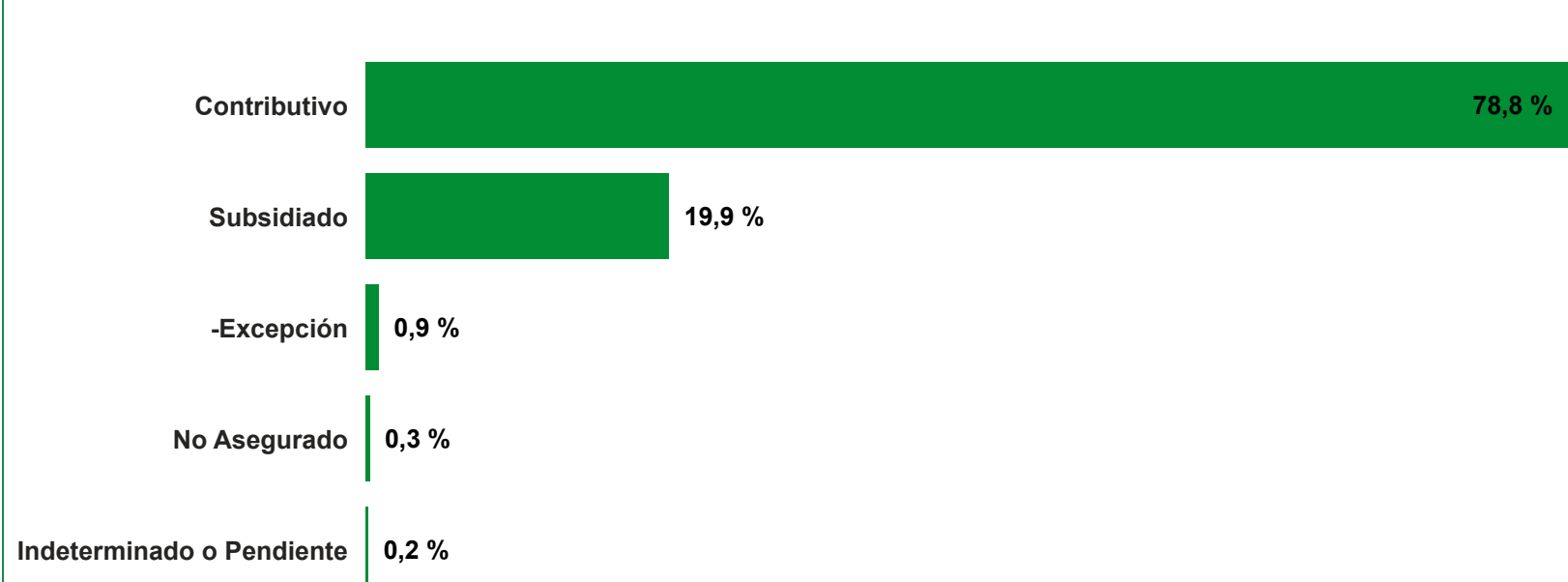
N° Casos por Sexo y Grupo de Edad



Estrato



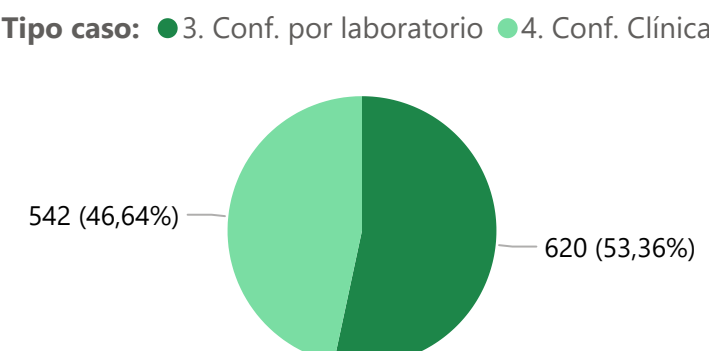
Tipo de Régimen en Salud



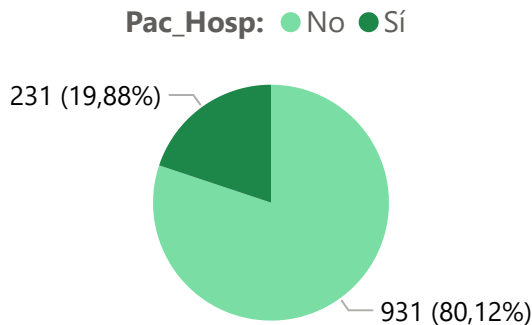
Pertenencia Étnica

Etnia	Número de casos	Porcentaje (%)
Indígena	1	0,09%
Negro, mulato afro colombiano	3	0,26%
Otro	1158	99,66%
Total	1162	100,00%

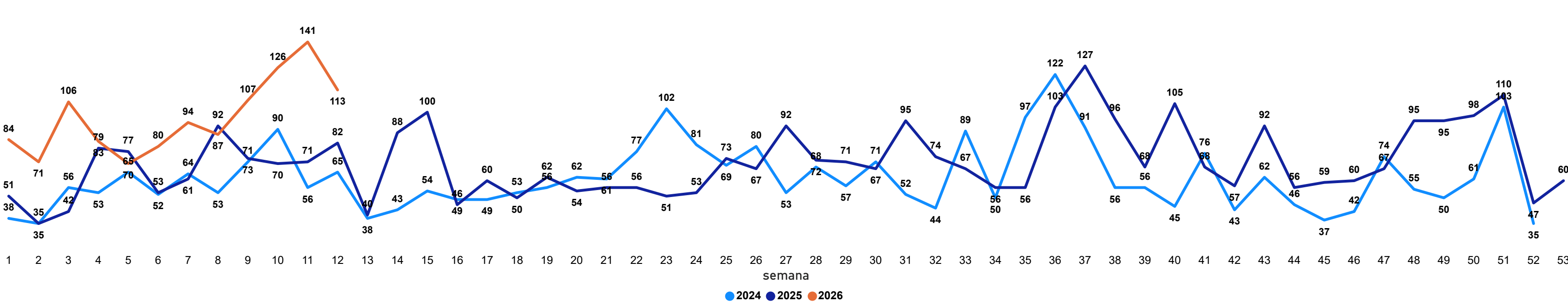
Porcentaje de casos según tipo de caso



Porcentaje de casos según paciente hospitalizado



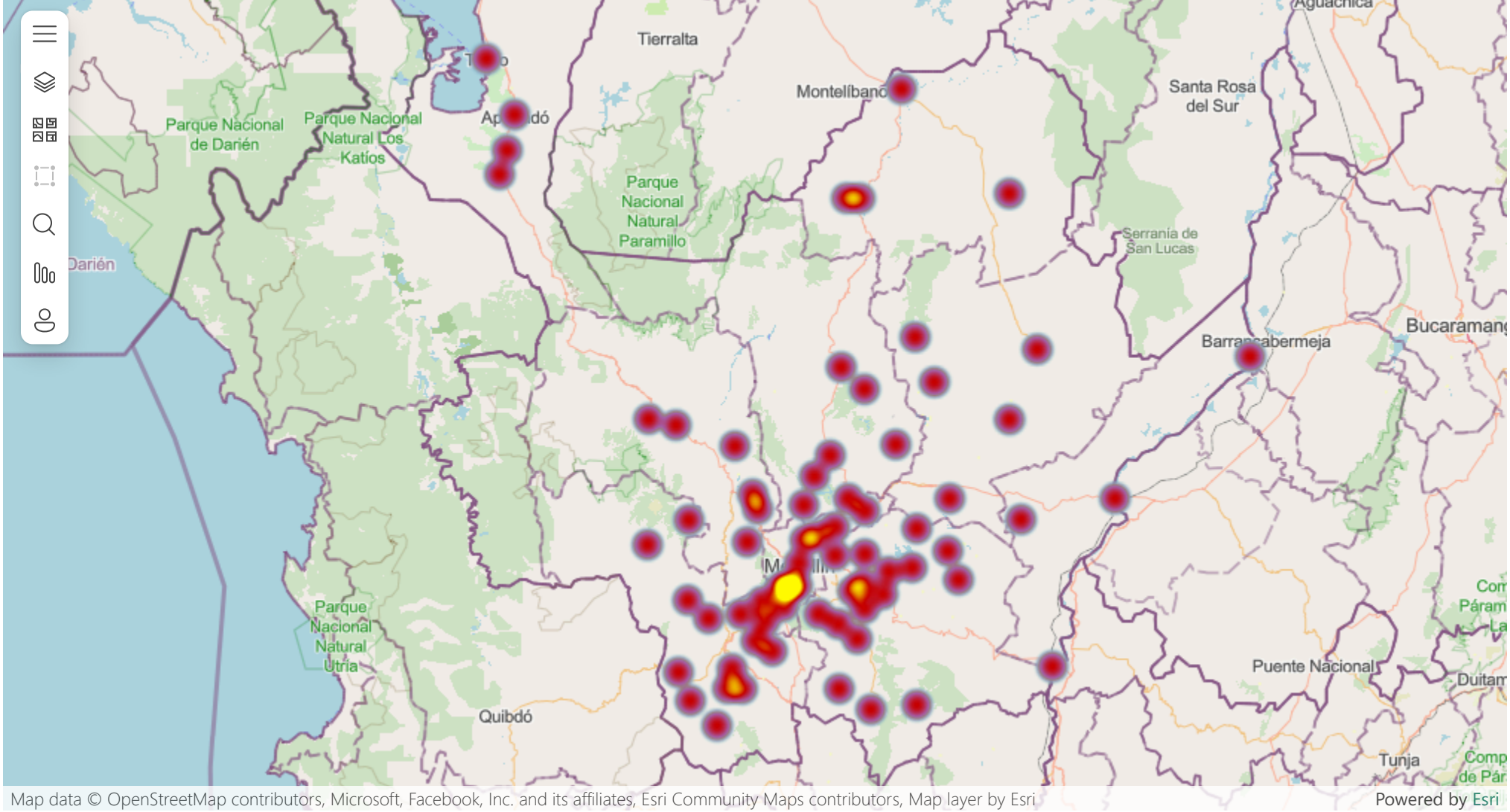
Casos de enfermedades raras según semana



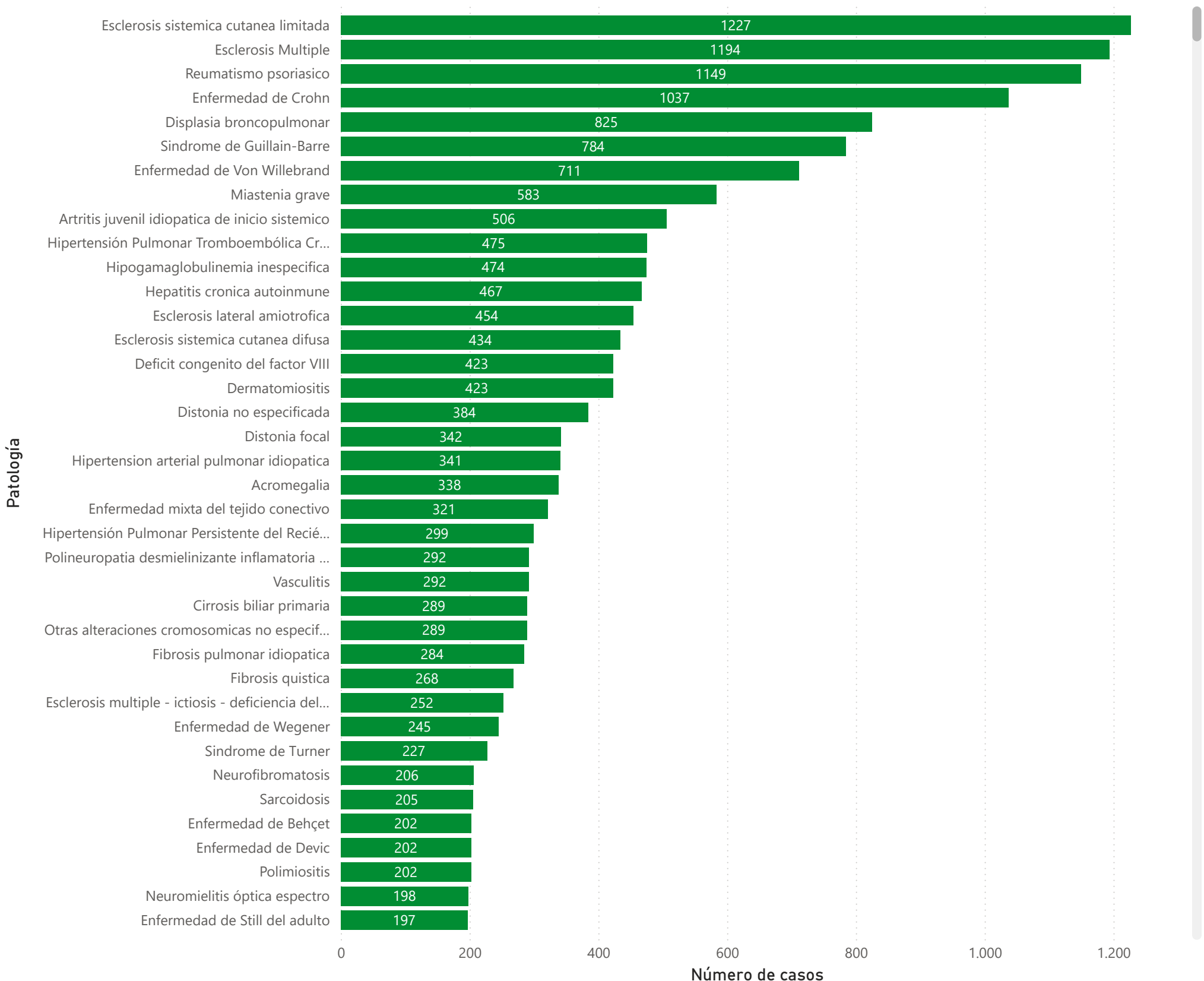
Número de Casos Según subregión y municipio

SUBREGION	Total casos Enf. Huérf.	Porcentaje (%)
Valle de aburrá	875	75,30%
Medellín	648	55,77%
Bello	78	6,71%
Itagüí	38	3,27%
Envigado	35	3,01%
Sabaneta	22	1,89%
Caldas	18	1,55%
Copacabana	16	1,38%
La Estrella	11	0,95%
Girardota	6	0,52%
Barbosa	3	0,26%
Oriente	168	14,46%
Rionegro	53	4,56%
La Ceja	26	2,24%
Marinilla	20	1,72%
Carmen de viboral	16	1,38%
Guarne	11	0,95%
El Santuario	7	0,60%
La Unión	6	0,52%
San Vicente	6	0,52%
Sonsón	5	0,43%
Peñol	4	0,34%
El Retiro	3	0,26%
Abejorral	2	0,17%
Alejandro	2	0,17%
Guatapé	2	0,17%
San Carlos	2	0,17%
San Rafael	2	0,17%
Argelia	1	0,09%
Norte	30	2,58%
Yarumal	10	0,86%
San Pedro de los Milagros	9	0,77%
Don Matías	3	0,26%
Santa Rosa de Osos	3	0,26%
Angostura	2	0,17%
Entrerrios	2	0,17%
Gómez Plata	1	0,09%
Suroeste	29	2,50%
Amagá	4	0,34%
Jericó	4	0,34%
Betania	3	0,26%
Pueblorrico	3	0,26%
Andes	2	0,17%
Ciudad Bolívar	2	0,17%
Concordia	2	0,17%
Társo	2	0,17%
Urrao	2	0,17%
Angeliópolis	1	0,09%
Betulia	1	0,09%
Fredonia	1	0,09%
Titiribí	1	0,09%
Venecia	1	0,09%
Bajo Cauca	21	1,81%
Occidente	13	1,12%
Urabá	13	1,12%
Nordeste	8	0,69%
Total	1162	100,00%

Ubicación geográfica del número de casos por subregión y municipio



Total casos por patología años 2016 - 2026



Elaborado por:

Paola Guzmán Guerrero
Epidemióloga
Secretaría de Salud e Inclusión Social

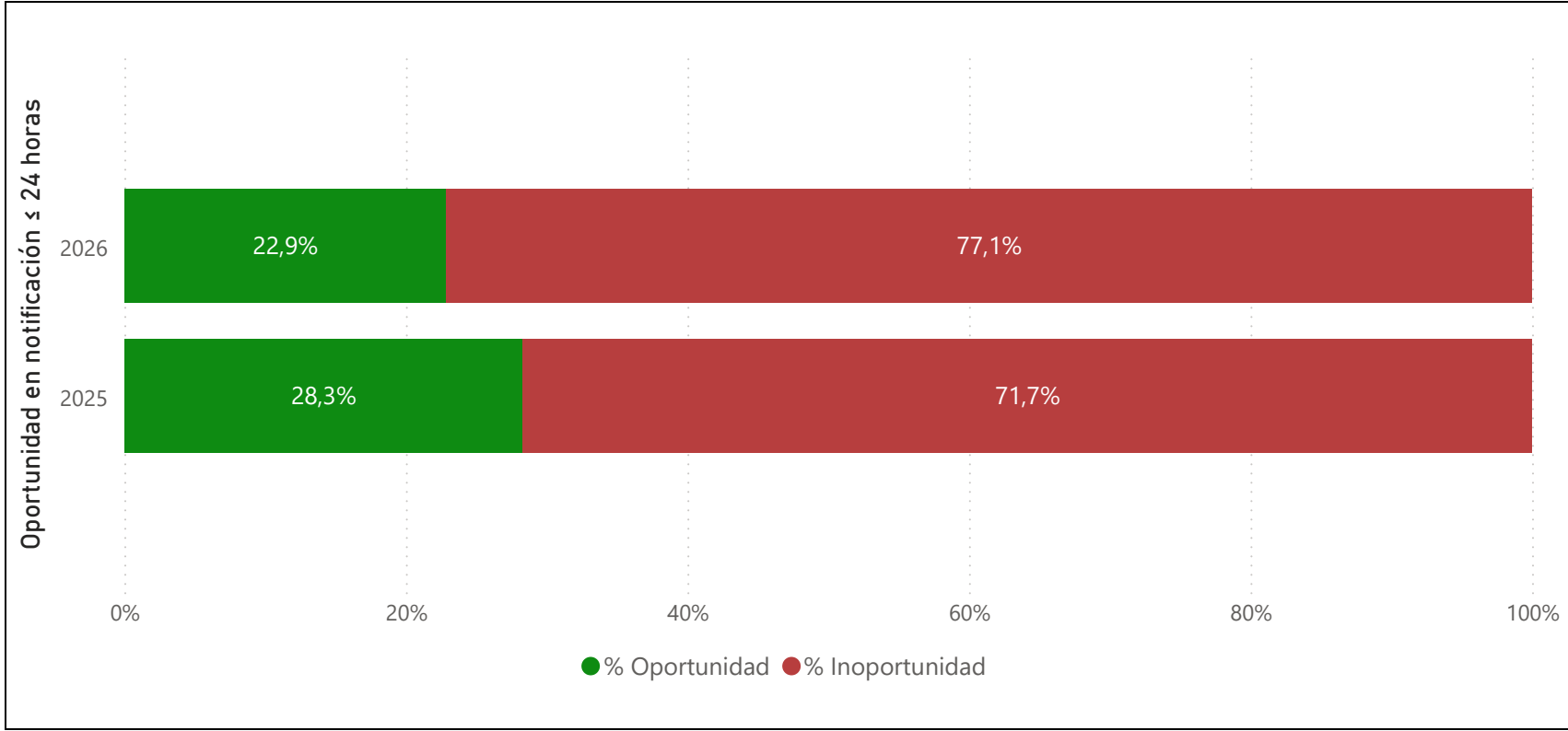
Amthuan Uribe Rios
GESIS
Secretaría de Salud e Inclusión Social

Fuente: SIVIGILA
Enfermedades Huérfanas, Código 342.

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

36,64

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	32,25
2026	36,64
Total	38,32

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	3755
2026	1162
Total	19196

Nombre de enfermedades huérfanas- raras por numero de casos, Antioquia, 2021 - 2026			
Nombre de la enfermedad	Promedio 2021-2025	Casos 2026	% 2026
	4	819	70,5 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	200	20	1,7 %
Displasia broncopulmonar	127	16	1,4 %
Esclerosis Multiple	107	15	1,3 %
Glaucoma - apnea del sueño	5	11	0,9 %
Enfermedad de Wegener	31	9	0,8 %
Enfermedad de Crohn	107	8	0,7 %
Enfermedad de Von Willebrand	61	8	0,7 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	66	7	0,6 %
Miastenia grave	76	7	0,6 %
Neuromielitis óptica espectro	48	7	0,6 %
Sarcoidosis	35	7	0,6 %
Sindrome de Guillain-Barre	81	7	0,6 %
Vasculitis	47	7	0,6 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	6	0,5 %
Sindrome de antisintetasas	12	6	0,5 %
Dermatomiositis	64	5	0,4 %
Enfermedad mixta del tejido conectivo	42	5	0,4 %
Esclerosis lateral amiotrofica	63	5	0,4 %
Arteritis de celulas gigantes	18	4	0,3 %
Colangitis Biliar Primaria	24	4	0,3 %
Enfermedad de Cushing	21	4	0,3 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	59	4	0,3 %
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	65	4	0,3 %
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	38	4	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	3	4	0,3 %
Deficit congenito del factor VIII	24	3	0,3 %
Distrofia muscular tipo Duchenne	12	3	0,3 %
Hiperplasia suprarrenal congenita	18	3	0,3 %
Histiocitosis de celulas de Langerhans	4	3	0,3 %
Microtia	22	3	0,3 %
Neurofibromatosis tipo 1	35	3	0,3 %
Sindrome de Marfan	10	3	0,3 %
Angioedema hereditario	10	2	0,2 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	1	2	0,2 %
Total	3607	1162	100,0 %

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

Etapa del curso de vida	Casos	%
▢ Primera Infancia (0 a 5 años)	195	4,3 %
Coartacion atípica de aorta	158	3,4 %
Displasia broncopulmonar	2	0,0 %
Estenosis pulmonar valvular	15	0,3 %
Glaucoma - apnea del sueño	2	0,0 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio ...	4	0,1 %
Microtia	4	0,1 %
Plagiocefalia aislada	2	0,0 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	2	0,0 %
Síndrome de Pierre Robin aislado	2	0,0 %
Síndrome de West	2	0,0 %
▢ Infancia (6 a 11 años)	101	4,3 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oc...	87	3,7 %
Distrofia muscular tipo Duchenne	2	0,1 %
Glaucoma - apnea del sueño	2	0,1 %
Hiperekplexia - epilepsia	5	0,2 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	3	0,1 %
▢ Adolescencia (12 a 17 años)	101	4,4 %
Albinismo oculo-cutaneo	76	3,3 %
Artritis relacionada con entesitis	1	0,0 %
Atresia de intestino delgado	2	0,1 %
Beta-talasemia	1	0,0 %
Deficiencia de TACI (mutacion TNFRSF13B)	1	0,0 %
Displasia pseudodistrofica	1	0,0 %
Distrofia muscular tipo Duchenne	1	0,0 %
Enfermedad de Crohn	1	0,0 %
Enfermedad de Von Willebrand	1	0,0 %
Esclerosis Múltiple	1	0,0 %
Glaucoma - apnea del sueño	1	0,0 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	0,1 %
Hiperglicinemia no cetosica	1	0,0 %
Hipopituitarismo microftalmia	1	0,0 %
Histiocitosis de células de Langerhans	1	0,0 %
Monosomia 5p	1	0,0 %
Parálisis periódica hipocalémica	1	0,0 %
Retraso mental - cataratas - cifosis	1	0,0 %
Síndrome de Ochoa	1	0,0 %
Síndrome del injerto contra huésped	1	0,0 %
Síndrome KBG	1	0,0 %
Trastorno del desarrollo sexual - retraso mental	1	0,0 %
▢ Juventud (18 a 26 años)	108	3,6 %
Angioedema hereditario	78	2,6 %
Artritis juvenil idiopática de inicio sistémico	1	0,0 %
Deficit congénito del factor XI	1	0,0 %
Dermatomiositis	1	0,0 %
Distonia no especificada	1	0,0 %
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	1	0,0 %
Enfermedad de Behçet	1	0,0 %
Enfermedad de Coats	1	0,0 %
Total	981	3,3 %

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	0,83	0,50
Urabá	0,41	1,22	2,59	7,12	7,45	3,12	7,37	7,73	5,20	6,72	4,02
Suroeste	0,55	1,65	3,56	9,72	10,12	4,23	9,98	10,46	7,01	9,04	5,41
Oriente	0,31	0,91	1,94	5,25	5,43	2,24	5,25	5,45	3,63	4,64	2,75
Occidente	0,97	2,89	6,23	16,94	17,56	7,32	17,24	18,03	12,04	15,50	9,25
Norte	0,84	2,51	5,38	14,72	15,32	6,40	15,11	15,82	10,61	13,69	8,18
Nordeste		3,10	6,63	18,02	18,68	7,76	18,21	18,97	12,65	16,24	9,66
Magdalena Medio	1,98	5,88	12,55	34,33	35,75	14,90	35,14	36,75	24,62	31,70	18,92
Bajo Cauca	0,84	2,47	5,23	14,31	14,91	6,22	14,65	15,31	10,27	13,23	7,90
Antioquia	0,66	2,31	4,94	13,48	14,02	5,84	13,77	14,39	9,63	12,40	7,40

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	875	75,30%
Medellín	648	55,77%
Bello	78	6,71%
Itagüí	38	3,27%
Envigado	35	3,01%
Sabaneta	22	1,89%
Caldas	18	1,55%
Copacabana	16	1,38%
La Estrella	11	0,95%
Girardota	6	0,52%
Barbosa	3	0,26%
Oriente	168	14,46%
Rionegro	53	4,56%
La Ceja	26	2,24%
Marinilla	20	1,72%
Carmen de viboral	16	1,38%
Guarne	11	0,95%
El Santuario	7	0,60%
La Unión	6	0,52%
San Vicente	6	0,52%
Sonsón	5	0,43%
Peñol	4	0,34%
El Retiro	3	0,26%
Abejorral	2	0,17%
Alejandría	2	0,17%
Guatapé	2	0,17%
San Carlos	2	0,17%
San Rafael	2	0,17%
Argelia	1	0,09%
Norte	30	2,58%
Yarumal	10	0,86%
San Pedro de los Milagros	9	0,77%
Don Matías	3	0,26%
Santa Rosa de Osos	3	0,26%
Angostura	2	0,17%
Entrerrios	2	0,17%
Gómez Plata	1	0,09%
Suroeste	29	2,50%
Amagá	4	0,34%
Jericó	4	0,34%
Betania	3	0,26%
Pueblorrico	3	0,26%
Andes	2	0,17%
Ciudad Bolívar	2	0,17%
Concordia	2	0,17%
Tarso	2	0,17%
Urrao	2	0,17%
Angelópolis	1	0,09%
Betulia	1	0,09%
Fredonia	1	0,09%
Titiribí	1	0,09%
Venecia	1	0,09%
Bajo Cauca	21	1,81%
Caucasia	14	1,20%
Cáceres	3	0,26%
El Bagre	2	0,17%
Tarazá	2	0,17%
Occidente	13	1,12%
Liborina	3	0,26%
Ebéjico	2	0,17%
Frontino	2	0,17%
San Jerónimo	2	0,17%
Sopetrán	2	0,17%
Caicedo	1	0,09%
Cañasgordas	1	0,09%
Urabá	13	1,12%
Apartadó	4	0,34%
Turbo	4	0,34%
Chigorodó	2	0,17%
Arboletes	1	0,09%
Carepa	1	0,09%
San Juan de Urabá	1	0,09%
Nordeste	8	0,69%
Vegachí	3	0,26%
Remedios	2	0,17%
Amalfí	1	0,09%
Anorí	1	0,09%
San Roque	1	0,09%
Magdalena Medio	5	0,43%
Puerto Triunfo	2	0,17%
Caracolí	1	0,09%
Puerto Berrio	1	0,09%
Yondó	1	0,09%
Total	1162	100,00%

año

2023

2025

2024

2026

Número de Casos Según Nombre de Enfermedad		
nom_enferm	Total Casos	Porcentaje (%)
	819	70,48%
Esclerosis sistematica cutanea limitada	20	1,72%
Displasia broncopulmonar	16	1,38%
Esclerosis Multiple	15	1,29%
Glaucoma - apnea del sueño	11	0,95%
Enfermedad de Wegener	9	0,77%
Enfermedad de Crohn	8	0,69%
Enfermedad de Von Willebrand	8	0,69%
Esclerosis sistematica cutanea difusa	7	0,60%
Miastenia grave	7	0,60%
Neuromielitis óptica espectro	7	0,60%
Sarcoidosis	7	0,60%
Síndrome de Guillain-Barre	7	0,60%
Vasculitis	7	0,60%
Hiperekplexia - epilepsia	6	0,52%
Síndrome de antisintetasas	6	0,52%
Dermatomiositis	5	0,43%
Enfermedad mixta del tejido conectivo	5	0,43%
Esclerosis lateral amiotrofica	5	0,43%
Arteritis de celulas gigantes	4	0,34%
Colangitis Biliar Primaria	4	0,34%
Enfermedad de Cushing	4	0,34%
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	4	0,34%
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	4	0,34%
Polineuropatía desmielinizante inflamatoria cronica	4	0,34%
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	4	0,34%
Deficit congenito del factor VIII	3	0,26%
Distrofia muscular tipo Duchenne	3	0,26%
Hiperplasia suprarrenal congenita	3	0,26%
Histiocitosis de celulas de Langerhans	3	0,26%
Microtia	3	0,26%
Neurofibromatosis tipo 1	3	0,26%
Síndrome de Marfan	3	0,26%
Angioedema hereditario	2	0,17%
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	2	0,17%
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	2	0,17%
Artritis relacionada con entesitis	2	0,17%
Coartacion atipica de aorta	2	0,17%
Deficit congenito del factor VII	2	0,17%
Deficit congenito del factor XI	2	0,17%
Distrofia muscular congenita	2	0,17%
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	2	0,17%
Drepanocitosis	2	0,17%
Enfermedad de Behçet	2	0,17%
Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob	2	0,17%
Esferocitosis hereditaria	2	0,17%
Estenosis pulmonar valvular	2	0,17%
Hepatitis cronica autoinmune	2	0,17%
Hiperglicinemia no cetosica	2	0,17%
Micosis Fungoide	2	0,17%
Miopatía necrotizante inmunomediada.	2	0,17%
Osteogenesis imperfecta	2	0,17%
Periarteritis nodosa	2	0,17%
Plagiocefalia aislada	2	0,17%
Síndrome de Alport	2	0,17%
Síndrome de Churg-Strauss	2	0,17%
Síndrome de Dravet.	2	0,17%
Síndrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	2	0,17%
Síndrome de Pierre Robin aislado	2	0,17%
Síndrome de West	2	0,17%
Síndrome del injerto contra huesped	2	0,17%
Acondroplasia	1	0,09%
Albinismo oculo-cutaneo	1	0,09%
Alfa talasemia - deficit intelectual ligado al cromosoma X	1	0,09%
Amiloidosis secundaria	1	0,09%
Anoftalmia - insuficiencia hipotalamo-pituitaria	1	0,09%
Aplasia medular idiopatica	1	0,09%
Ataxia de Friedreich	1	0,09%
Atresia de intestino delgado	1	0,09%
Atresia tricuspide	1	0,09%
Beta-talasemia	1	0,09%
Cardiomiopatía - anomalías renales	1	0,09%
Cardiomiopatía amiloidotica familiar relacionado con Transtirretina	1	0,09%
Cardiopatía congenita - miembros cortos	1	0,09%
Ceguera - escoliosis- aracnodactilia	1	0,09%
Charcot-Marie-Tooth	1	0,09%
Convulsiones - deficit intelectual debido a hidroxislinuria	1	0,09%
Craniosinostosis - malformacion de Dandy-Walker - hidrocefalia	1	0,09%
Dandy Walker polidactilia postaxial	1	0,09%
Deficiencia de TACI (mutacion TNFRSF13B)	1	0,09%
Deficit de biotinidasa	1	0,09%
Desordenes del tejido conectivo no especificados	1	0,09%
Displasia pseudodiastrofica	1	0,09%
Disquinesia ciliar primaria	1	0,09%
Distonia focal	1	0,09%
Distonia no especificada	1	0,09%
Distrofia muscular de Emery Dreifuss	1	0,09%
Encefalopatía epiléptica infantil temprana	1	0,09%
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	1	0,09%
Enfermedad de Coats	1	0,09%
Enfermedad de Huntington	1	0,09%
Enfermedad de Kawasaki.	1	0,09%
Enfermedad de McCordle	1	0,09%
Enfermedad de Pelizaeus-Merzbacher	1	0,09%
Enfermedad de Still del adulto	1	0,09%
Enfermedad de Wilson	1	0,09%
Enfermedad relacionada con IgG4	1	0,09%
Epilepsia mioclonica de la infancia	1	0,09%
Fenilcetonuria	1	0,09%
Fibrosis pulmonar idiopatica	1	0,09%
Fragilidad osea contracturas articulares	1	0,09%
Hemimelia fibular	1	0,09%
Hipersomnia idiopatica	1	0,09%
Hipertension arterial pulmonar idiopatica	1	0,09%
Hidrocefalia	1	0,09%