

Fecha última actualización:
jueves, 14 de mayo de 2026

Comportamiento Epidemiológico De Las Enfermedades Huérfanas En El Departamento De Antioquia



año

Semana

Subregión

Municipio

Tipo Caso

Nombre Patologías

2026

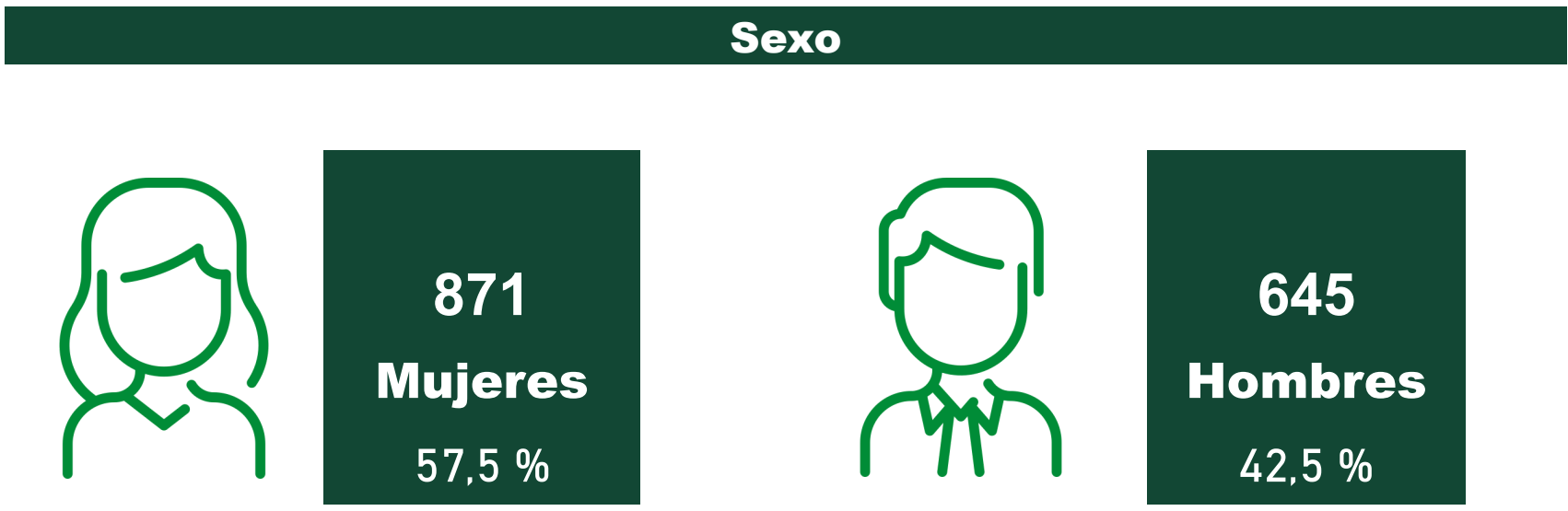
Todas

Todas

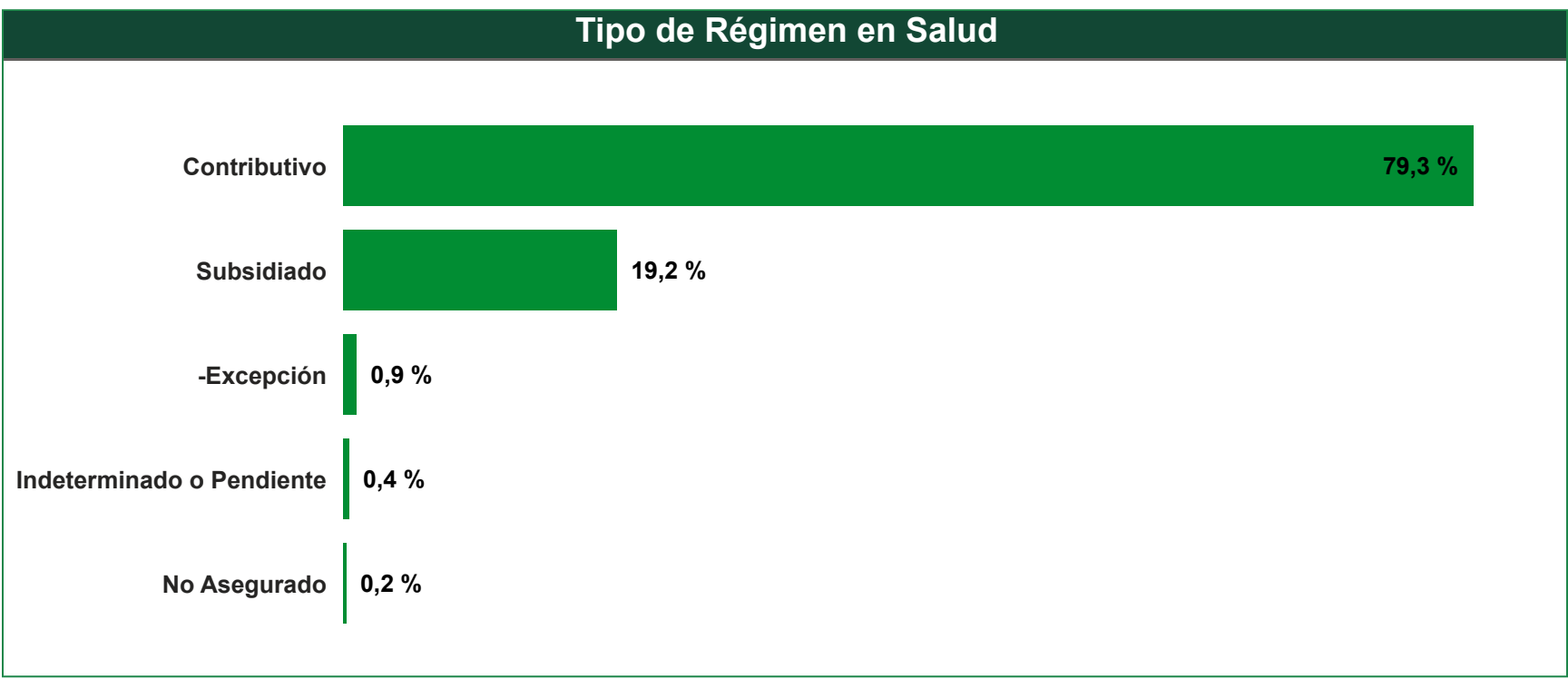
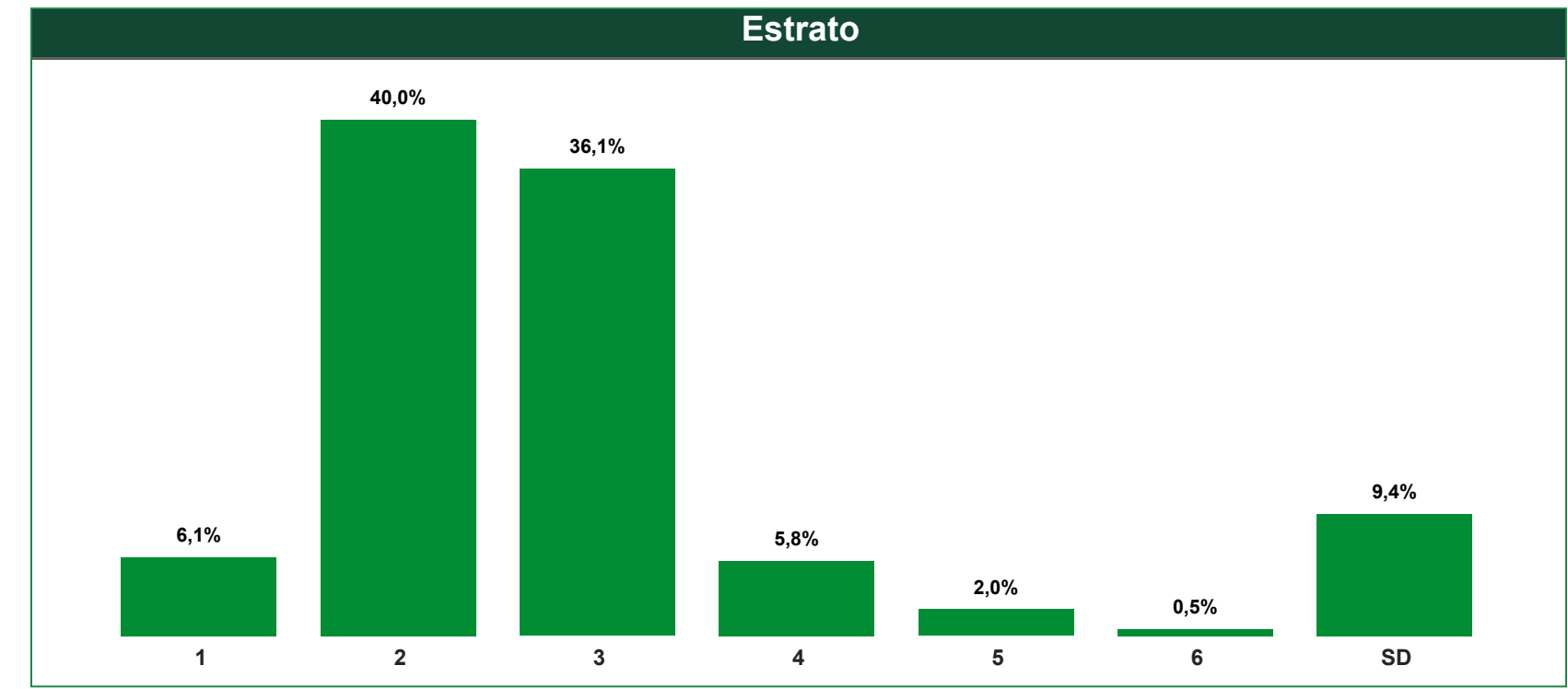
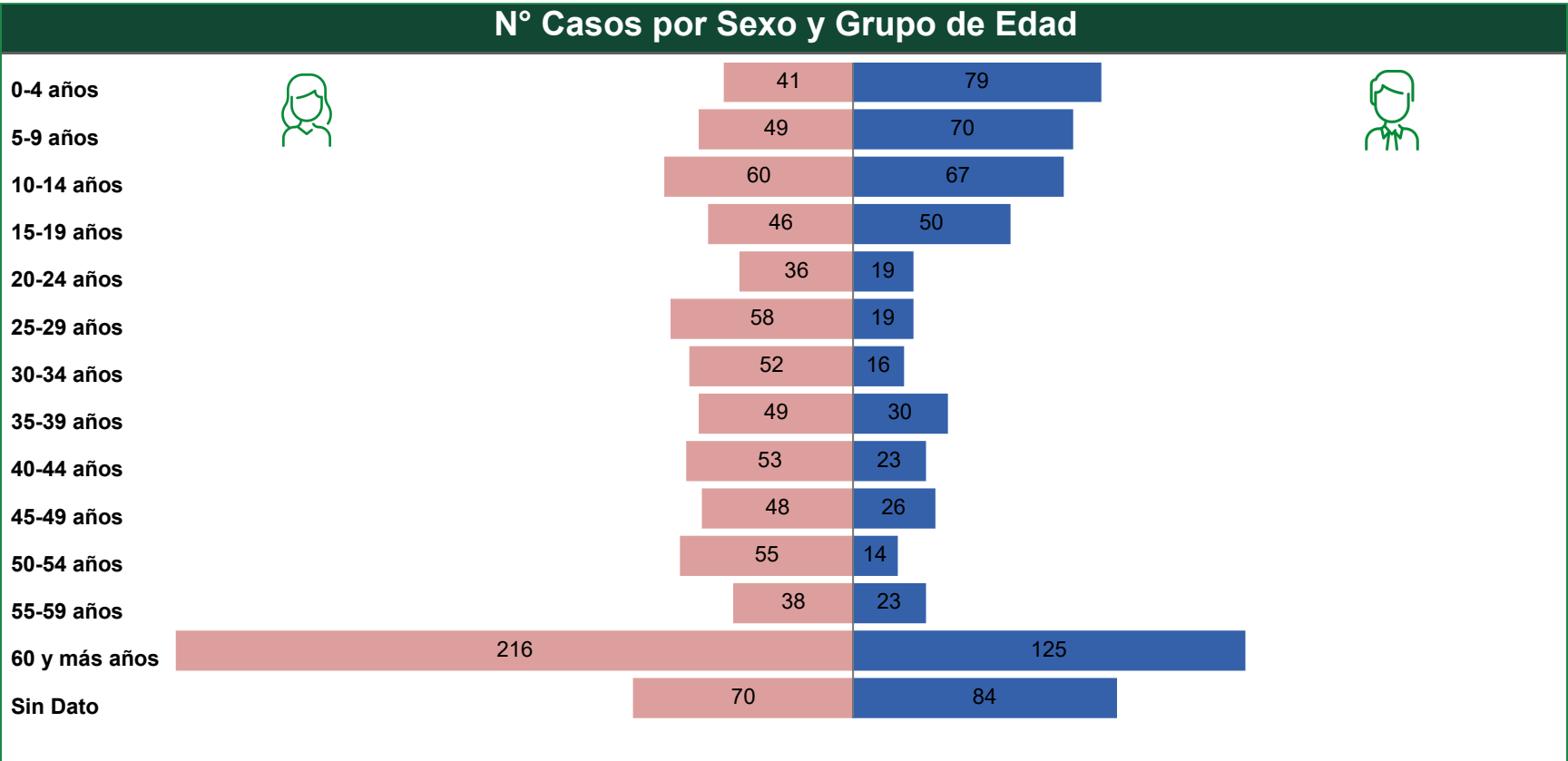
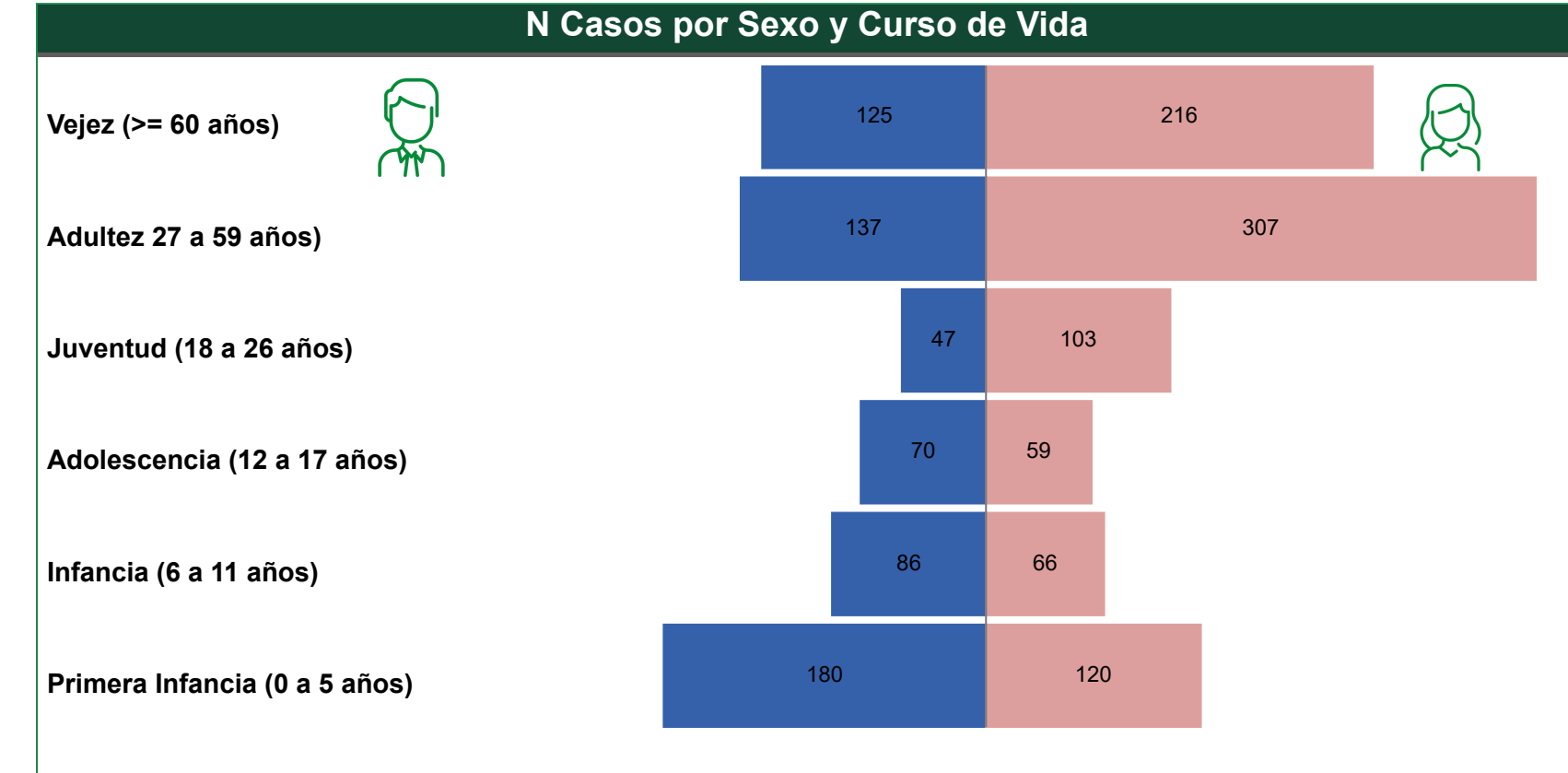
Todas

Todas

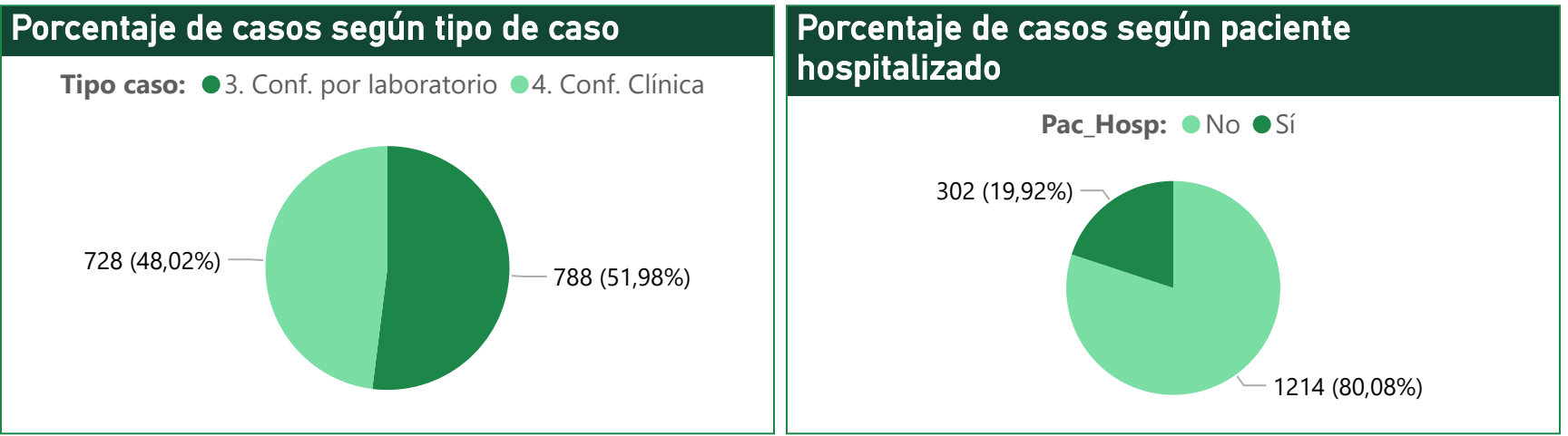
Todas



Área de residencia

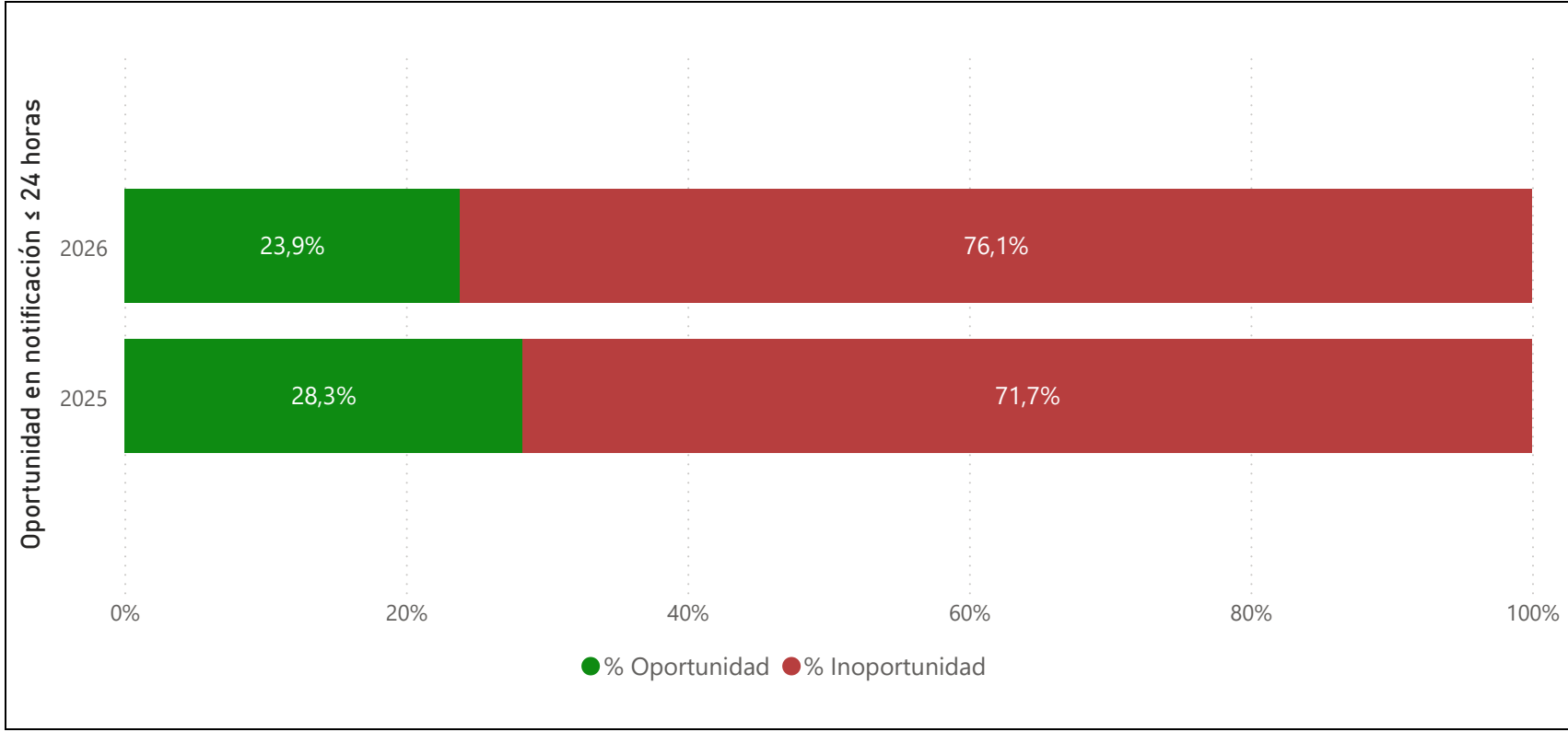


Etnia	Número de casos	Porcentaje (%)
Indígena	3	0,20%
Negro, mulato afro colombiano	4	0,26%
Otro	1509	99,54%
Total	1516	100,00%



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

36,51

Año	Promedio días (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	36,51
Total	38,28

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

Aumento Disminución Estable

Casos de enfermedades huérfanas- raras, Antioquia, 2021 - 2026	
Año	Casos
2021	3413
2022	4414
2023	3245
2024	3207
2025	3755
2026	1516
Total	19550

Nombre de enfermedades huérfanas- raras por numero de casos, Antioquia, 2021 - 2026			
Nombre de la enfermedad	Promedio 2021-2025	Casos 2026	% 2026
Esclerosis Multiple	107	78	5,1 %
Displasia broncopulmonar	127	72	4,7 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	200	66	4,4 %
Glaucoma - apnea del sueño	5	66	4,4 %
Deficit congenito del factor VIII	24	41	2,7 %
Enfermedad de Crohn	107	41	2,7 %
Miastenia grave	76	41	2,7 %
Síndrome de Guillain-Barre	81	34	2,2 %
Enfermedad de Von Willebrand	61	26	1,7 %
Vasculitis	47	26	1,7 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	66	25	1,6 %
Neuromielitis óptica espectro	48	25	1,6 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalías anales -hipoplasia de las falanges distales	3	24	1,6 %
Anomalías auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalías oculares	1	23	1,5 %
Sarcoidosis	35	23	1,5 %
Artritis juvenil idiopática de inicio sistémico	54	21	1,4 %
Esclerosis lateral amiotrófica	63	21	1,4 %
Dermatomiositis	64	18	1,2 %
Enfermedad de Wegener	31	18	1,2 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	59	18	1,2 %
Microtia	22	18	1,2 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	17	1,1 %
Síndrome de antisintetasa	12	16	1,1 %
Enfermedad mixta del tejido conectivo	42	15	1,0 %
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	65	15	1,0 %
Hepatitis crónica autoinmune	60	14	0,9 %
Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica	38	14	0,9 %
Síndrome del injerto contra huésped	14	13	0,9 %
Neurofibromatosis tipo 1	35	12	0,8 %
Drepanocitosis	18	11	0,7 %
Enfermedad de Still del adulto	30	11	0,7 %
Otras alteraciones cromosómicas no especificadas	50	10	0,7 %
Síndrome de Alport	9	10	0,7 %
Acromegalia	36	9	0,6 %
Enfermedad de Cushing	21	8	0,6 %
Total	3607	1516	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)	127	2,7 %
Displasia broncopulmonar	69	1,5 %
Gastrosquisis	8	0,2 %
Glaucoma - apnea del sueño	24	0,5 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio ...	18	0,4 %
Microtia	8	0,2 %
Infancia (6 a 11 años)	50	2,1 %
Glaucoma - apnea del sueño	26	1,1 %
Hiperekplexia - epilepsia	8	0,3 %
Microtia	7	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	9	0,4 %
Adolescencia (12 a 17 años)	39	1,7 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	5	0,2 %
Deficit congenito del factor VIII	9	0,4 %
Esclerosis Multiple	7	0,3 %
Hiperekplexia - epilepsia	7	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	11	0,5 %
Juventud (18 a 26 años)	58	1,9 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oc...	5	0,2 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	9	0,3 %
Deficit congenito del factor VIII	5	0,2 %
Enfermedad de Crohn	9	0,3 %
Enfermedad de Von Willebrand	6	0,2 %
Esclerosis Multiple	14	0,5 %
Esclerosis sistemica cutanea difusa	5	0,2 %
Neurofibromatosis tipo 1	5	0,2 %
Adultez 27 a 59 años)	145	1,4 %
Enfermedad de Crohn	17	0,2 %
Esclerosis Multiple	48	0,4 %
Esclerosis sistemica cutanea limitada	31	0,3 %
Miastenia grave	17	0,2 %
Neuromielitis óptica espectro	16	0,1 %
Sarcoidosis	16	0,1 %
Vejez (>= 60 años)	119	1,7 %
Enfermedad de Crohn	13	0,2 %
Esclerosis lateral amiotrofica	19	0,3 %
Esclerosis sistemica cutanea limitada	33	0,5 %
Miastenia grave	22	0,3 %
Sindrome de Guillain-Barre	19	0,3 %
Vasculitis	13	0,2 %
Total	538	1,8 %

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	0,52
Urabá	0,41	1,22	2,59	7,12	7,45	3,12	7,37	7,73	5,20	6,72	4,21
Suroeste	0,55	1,65	3,56	9,72	10,12	4,23	9,98	10,46	7,01	9,04	5,66
Oriente	0,31	0,91	1,94	5,25	5,43	2,24	5,25	5,45	3,63	4,64	2,88
Occidente	0,97	2,89	6,23	16,94	17,56	7,32	17,24	18,03	12,04	15,50	9,69
Norte	0,84	2,51	5,38	14,72	15,32	6,40	15,11	15,82	10,61	13,69	8,57
Nordeste		3,10	6,63	18,02	18,68	7,76	18,21	18,97	12,65	16,24	10,11
Magdalena Medio	1,98	5,88	12,55	34,33	35,75	14,90	35,14	36,75	24,62	31,70	19,82
Bajo Cauca	0,84	2,47	5,23	14,31	14,91	6,22	14,65	15,31	10,27	13,23	8,27
Antioquia	0,66	2,31	4,94	13,48	14,02	5,84	13,77	14,39	9,63	12,40	7,75

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

Elaborado por:

Paola Guzmàn Guerrero
Epidemióloga
Secretaría de Salud e Inclusión Social

Amthuan Uribe Rios
GESIS
Secretaría de Salud e Inclusión Social

Fuente: SIVIGILA
Enfermedades Huérfanas, Código 342.



Número de Casos Según subregión y municipio		
SUBREGION	Total Casos	Porcentaje (%)
Valle de aburrá	1137	75,00%
Medellín	822	54,22%
Bello	108	7,12%
Itagüí	55	3,63%
Envigado	49	3,23%
Sabaneta	27	1,78%
Caldas	23	1,52%
Copacabana	21	1,39%
La Estrella	15	0,99%
Girardota	11	0,73%
Barbosa	6	0,40%
Oriente	227	14,97%
Rionegro	66	4,35%
La Ceja	32	2,11%
Marinilla	31	2,04%
Carmen de viboral	20	1,32%
El Santuario	15	0,99%
Guarne	14	0,92%
San Vicente	10	0,66%
Peñol	9	0,59%
Sonsón	8	0,53%
La Unión	6	0,40%
El Retiro	4	0,26%
Abejorral	2	0,13%
Alejandría	2	0,13%
Argelia	2	0,13%
Guatapé	2	0,13%
San Carlos	2	0,13%
San Rafael	2	0,13%
Norte	41	2,70%
Yarumal	11	0,73%
San Pedro de los Milagros	10	0,66%
Don Matías	6	0,40%
Santa Rosa de Osos	5	0,33%
Entrerrios	3	0,20%
Angostura	2	0,13%
Gómez Plata	2	0,13%
Belmira	1	0,07%
Valdivia	1	0,07%
Suroeste	37	2,44%
Amagá	4	0,26%
Andes	4	0,26%
Ciudad Bolívar	4	0,26%
Jericó	4	0,26%
Betania	3	0,20%
Concordia	3	0,20%
Pueblorrico	3	0,20%
Tarso	2	0,13%
Urrao	2	0,13%
Angelópolis	1	0,07%
Betulia	1	0,07%
Fredonia	1	0,07%
Hispania	1	0,07%
Támesis	1	0,07%
Titiribí	1	0,07%
Valparaíso	1	0,07%
Venecia	1	0,07%
Bajo Cauca	22	1,45%
Caucasia	14	0,92%
Cáceres	3	0,20%
Tarazá	3	0,20%
El Bagre	2	0,13%
Occidente	19	1,25%
Ebéjico	3	0,20%
Frontino	3	0,20%
Liborina	3	0,20%
Sopetrán	3	0,20%
San Jerónimo	2	0,13%
Santafé de Antioquia	2	0,13%
Caicedo	1	0,07%
Cañasgordas	1	0,07%
Giraldó	1	0,07%
Urabá	17	1,12%
Turbo	5	0,33%
Apartadó	3	0,20%
San Juan de Urabá	3	0,20%
Carepa	2	0,13%
Chigorodó	2	0,13%
Arboletes	1	0,07%
Mutatá	1	0,07%
Nordeste	10	0,66%
Vegachí	3	0,20%
Amalfi	2	0,13%
Remedios	2	0,13%
Anorí	1	0,07%
Cisneros	1	0,07%
San Roque	1	0,07%
Magdalena Medio	6	0,40%
Puerto Berrío	2	0,13%
Puerto Triunfo	2	0,13%
Caracolí	1	0,07%
Yondó	1	0,07%
Total	1516	100,00%

año

2023

2025

2024

2026

Número de Casos Según Nombre de Enfermedad		
nom_enferm	Total Casos	Porcentaje (%)
Esclerosis Multiple	78	5,15%
Displasia broncopulmonar	72	4,75%
Esclerosis sistematica cutanea limitada	66	4,35%
Glaucoma - apnea del sueño	66	4,35%
Deficit congenito del factor VIII	41	2,70%
Enfermedad de Crohn	41	2,70%
Miastenia grave	41	2,70%
Sindrome de Guillain-Barre	34	2,24%
Enfermedad de Von Willebrand	26	1,72%
Vasculitis	26	1,72%
Esclerosis sistematica cutanea difusa	25	1,65%
Neuromielitis óptica espectro	25	1,65%
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	24	1,58%
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	23	1,52%
Sarcoidosis	23	1,52%
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistematico	21	1,39%
Esclerosis lateral amiotrofica	21	1,39%
Dermatomiositis	18	1,19%
Enfermedad de Wegener	18	1,19%
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	18	1,19%
Microtia	18	1,19%
Hiperekplexia - epilepsia	17	1,12%
Sindrome de antisintetasas	16	1,06%
Enfermedad mixta del tejido conectivo	15	0,99%
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	15	0,99%
Hepatitis cronica autoinmune	14	0,92%
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	14	0,92%
Sindrome del injerto contra huesped	13	0,86%
Neurofibromatosis tipo 1	12	0,79%
Drepanocitosis	11	0,73%
Enfermedad de Still del adulto	11	0,73%
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	10	0,66%
Sindrome de Alport	10	0,66%
Acromegalia	9	0,59%
Enfermedad de Cushing	9	0,59%
Fibrosis pulmonar idiopatica	9	0,59%
Arteritis de celulas gigantes	8	0,53%
Coartacion atipica de aorta	8	0,53%
Colangitis Biliar Primaria	8	0,53%
Desordenes del tejido conectivo no especificados	8	0,53%
Enfermedad de Behçet	8	0,53%
Gastrosquisis	8	0,53%
Hiperplasia suprarrenal congenita	8	0,53%
Periarteritis nodosa	8	0,53%
Sindrome de Turner	8	0,53%
Distrofia muscular tipo Duchenne	7	0,46%
Otras encefalitis autoinmunes	7	0,46%
Polimiositis	7	0,46%
Sindrome de Lennox-Gastaut	7	0,46%
Distrofia muscular congenita	6	0,40%
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	6	0,40%
Enfermedad de Hirschsprung	6	0,40%
Enfermedad de Huntington	6	0,40%
Micosis Fungoide	6	0,40%
Miopatía necrotizante inmunomediada.	6	0,40%
Sindrome de Churg-Strauss	6	0,40%
Albinismo oculo-cutaneo	5	0,33%
Angioedema hereditario	5	0,33%
Deficit congenito del factor IX	5	0,33%
Deficit congenito del factor XI	5	0,33%
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	5	0,33%
Hipertension arterial pulmonar idiopatica	5	0,33%
Histiocitosis de celulas de Langerhans	5	0,33%
Osteogenesis imperfecta	5	0,33%
Pterygium colli - retraso mental - anomalias digitales	5	0,33%
Sindrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	5	0,33%
Sindrome de Marfan	5	0,33%
Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1	4	0,26%
Cardiomiopatía amiloidotica familiar relacionado con Transtirretina	4	0,26%
Delección 22q11.2 (Síndrome de Di George)	4	0,26%
Distonia focal	4	0,26%
Encefalopatía epileptica infantil temprana	4	0,26%
Enfermedad de Kawasaki.	4	0,26%
Fibrosis quística	4	0,26%
Hiperglicemia no cetosica	4	0,26%
Hipertensión Arterial Pulmonar Heredable	4	0,26%
Inmunodeficiencia comun variable	4	0,26%
Penfigo vulgar	4	0,26%
Polidactilia en espejo - segmentacion vertebral anomalias de los miembros	4	0,26%
Polirradiculoneuropatia desmielinizante inflamatoria aguda	4	0,26%
Sindrome de Goldenhar	4	0,26%
Sindrome de intestino corto (cogénito)	4	0,26%
Siringomielia	4	0,26%
Amiloidosis por transtirretina_ ATTRwt	3	0,20%
Amiloidosis secundaria	3	0,20%
Artritis relacionada con entesitis	3	0,20%
Atresia biliar	3	0,20%
Ausencia, Atresia y Estenosis Congénita del Ano,con Fistula	3	0,20%
Deficit congenito del factor VII	3	0,20%
Desorden del Espectro de Anticuerpos anti-MOG	3	0,20%
Disautonomia familiar	3	0,20%
Displasia esquelética no especificada	3	0,20%
Distonia no especificada	3	0,20%
Distrofia muscular de cinturas	3	0,20%
Distrofia muscular no especificada	3	0,20%
Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob	3	0,20%
Enfermedad de Takayasu	3	0,20%
Enfermedad relacionada con IgG4	3	0,20%
Estenosis pulmonar valvular	3	0,20%
Hipoglucemia hiperinsulinemica persistente de la infancia	3	0,20%
Hipopituitarismo microftalmia	3	0,20%
Microcefalia - polimicrogiria- agenesis del cuerpo calloso	3	0,20%
Mielitis Trasversa Aguda (ATM)	3	0,20%
Obesidad - colitis - hipotiroidismo - hipertrofia cardiaca - retraso del desarrollo	3	0,20%
Paralisis supranuclear progresiva	3	0,20%
Plagiocefalia aislada	3	0,20%
Poliartritis factor reumatoide negativo	3	0,20%
Policondritis atrofiente	3	0,20%
Porfiria aguda intermitente	3	0,20%
Sindrome de Budd-Chiari	3	0,20%
Total	1516	100,00%