

Fecha última actualización:
miércoles, 03 de junio de 2026

Comportamiento Epidemiológico De Las Enfermedades Huérfanas En El Departamento De Antioquia



año

Todas

Semana

Todas

Subregión

Todas

Municipio

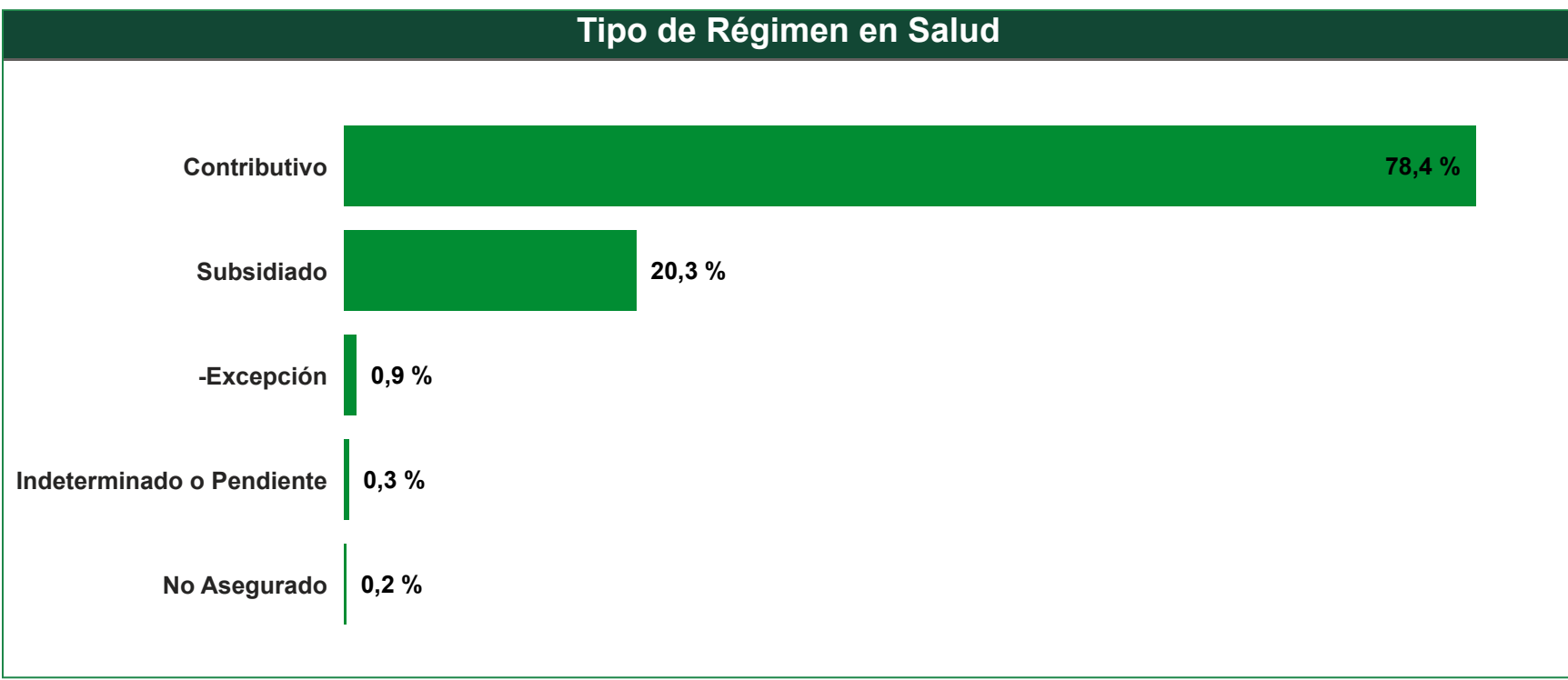
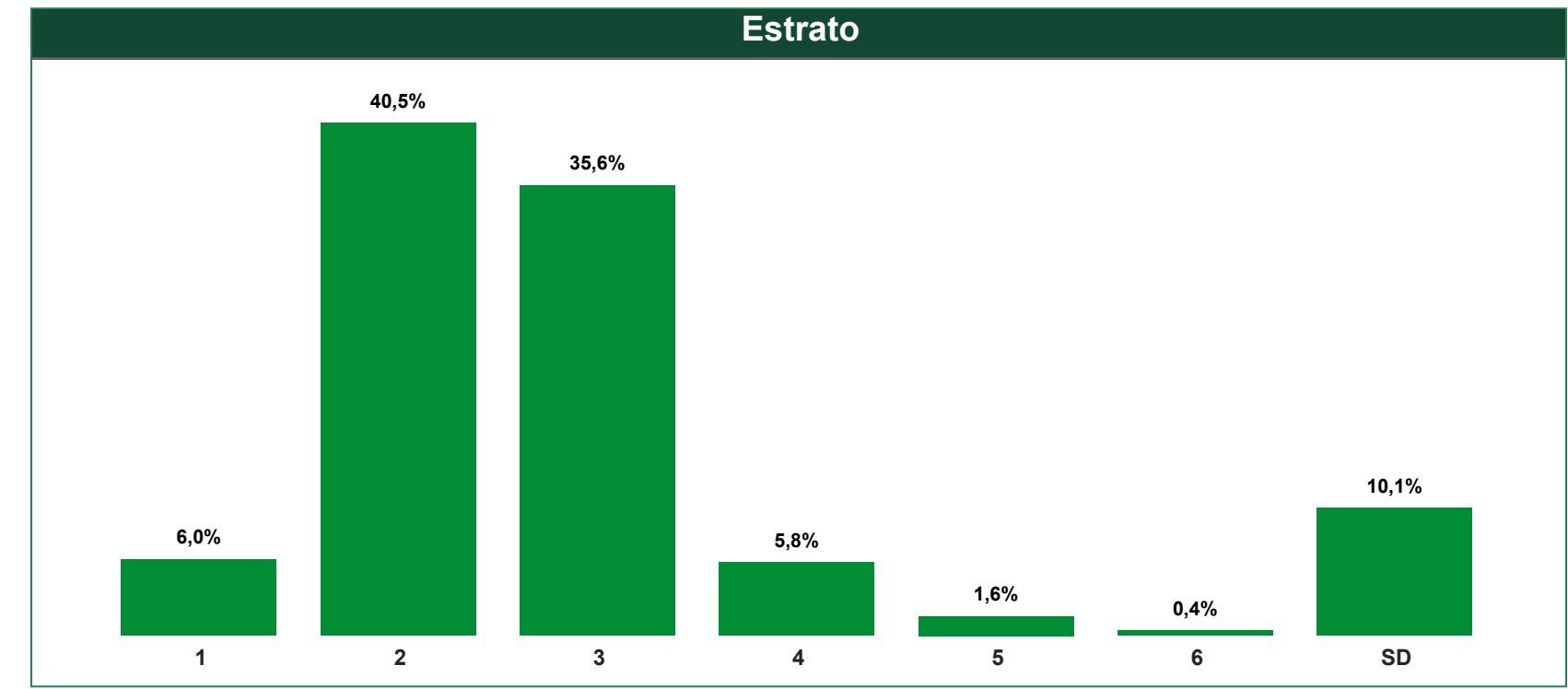
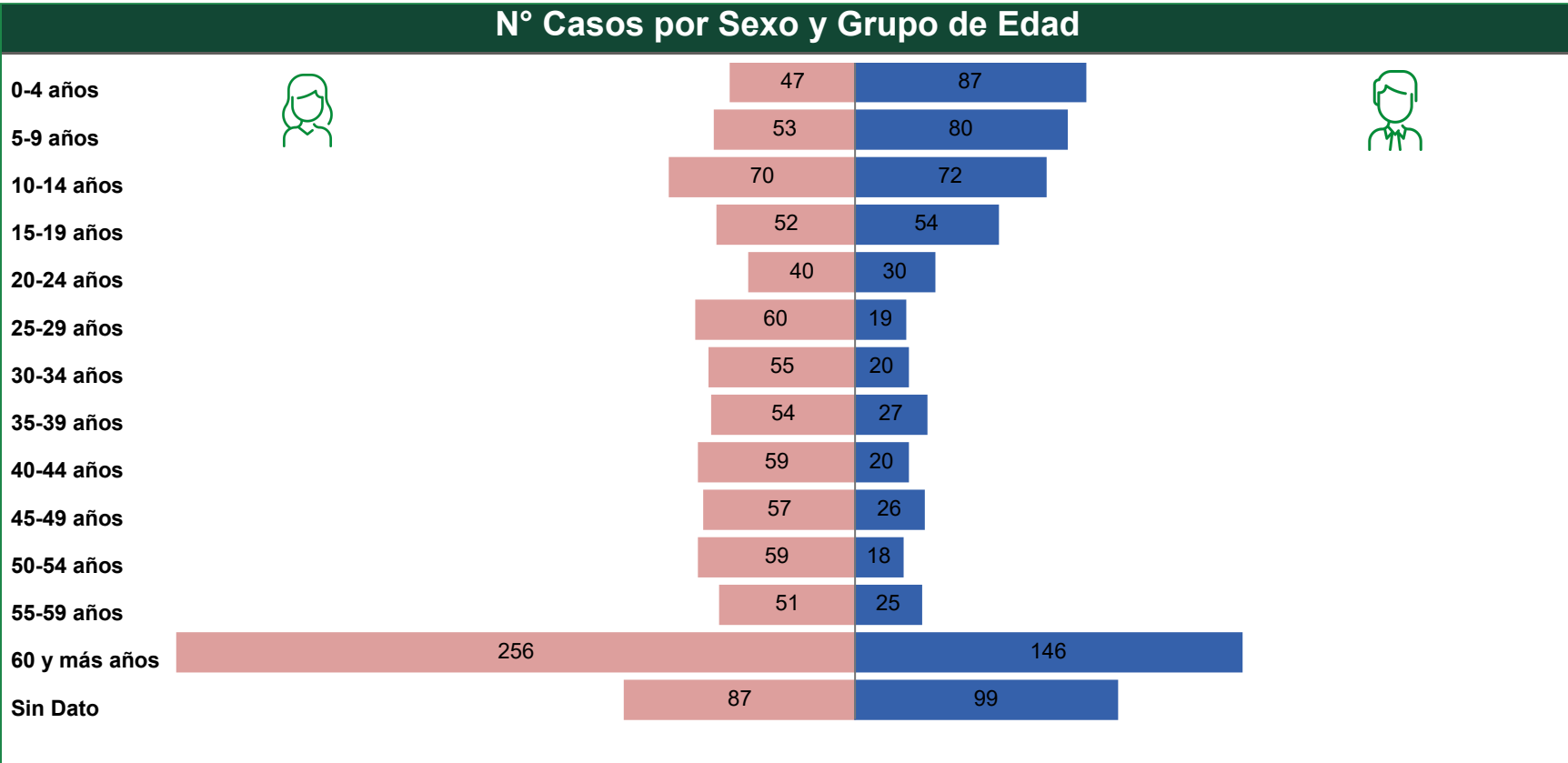
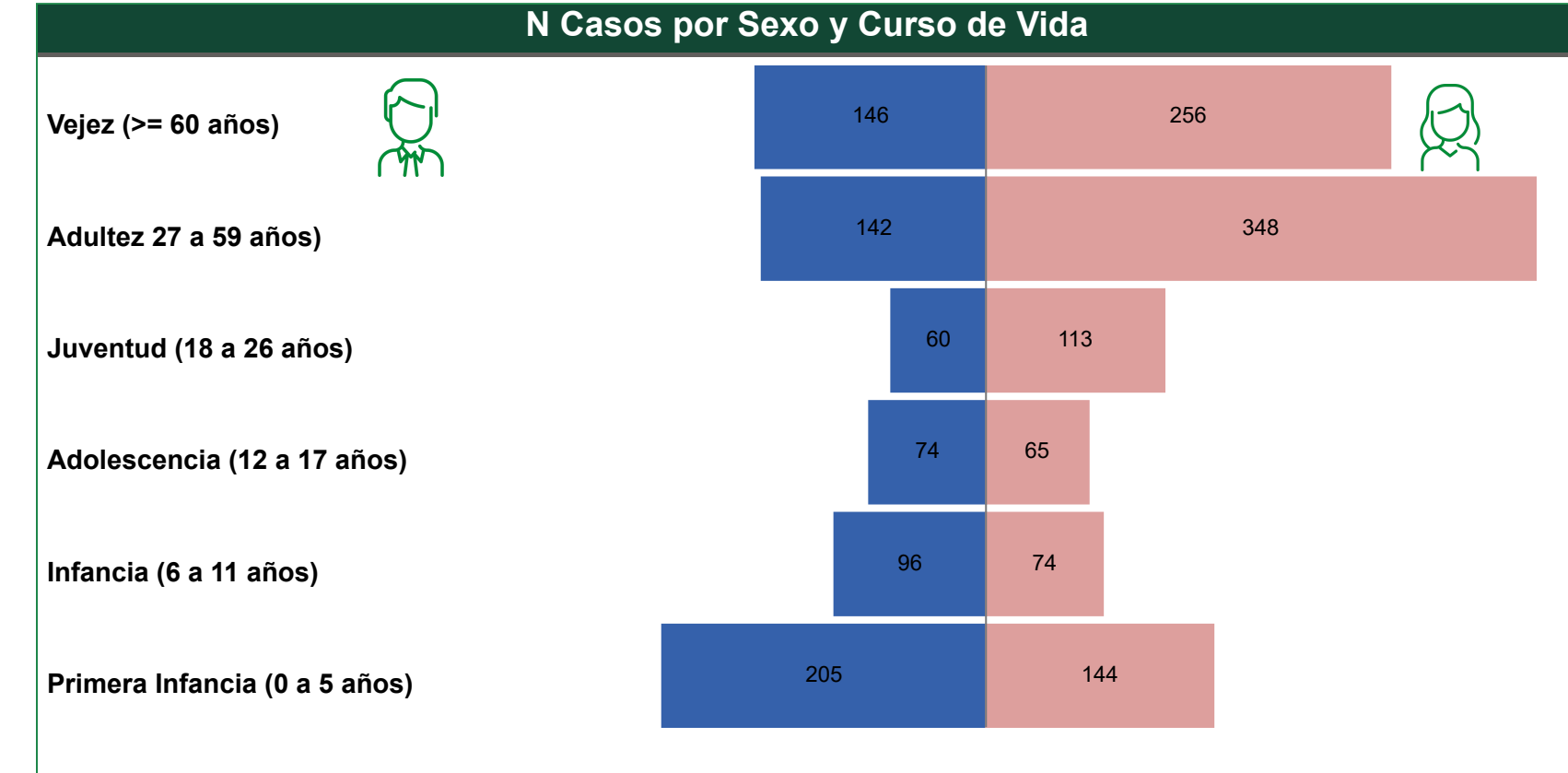
Todas

Tipo Caso

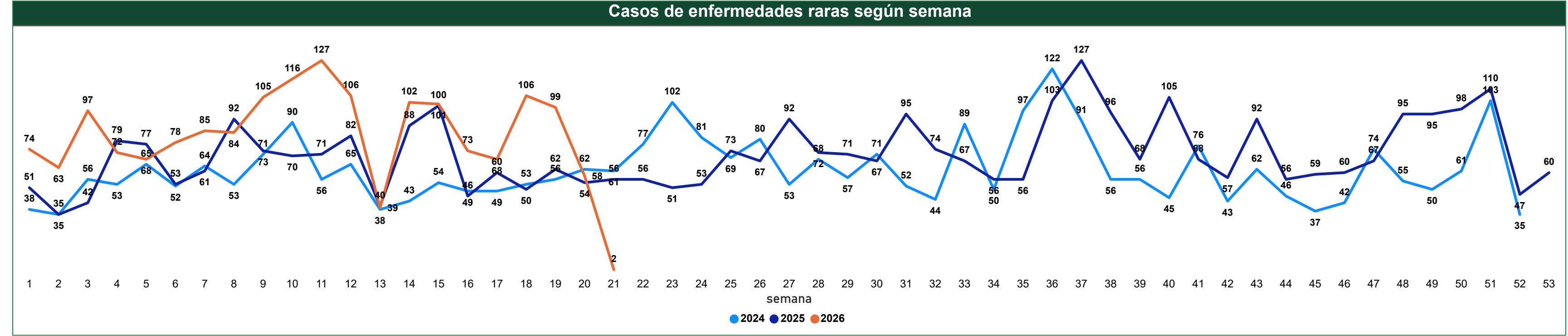
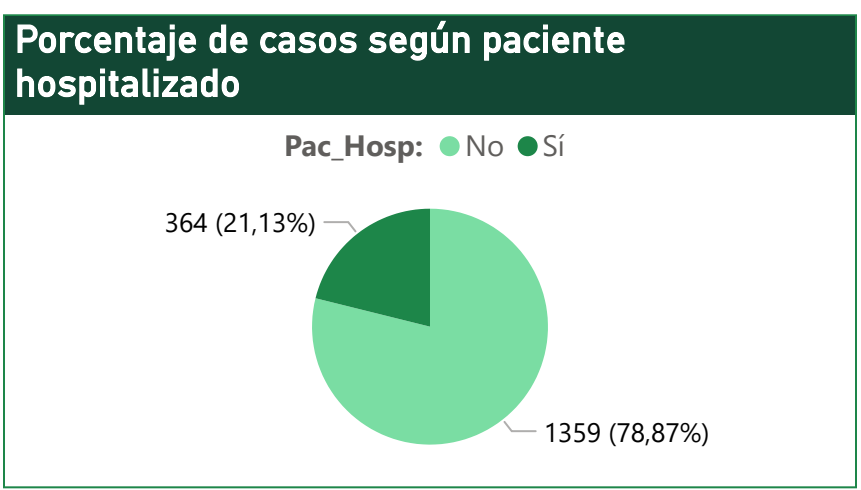
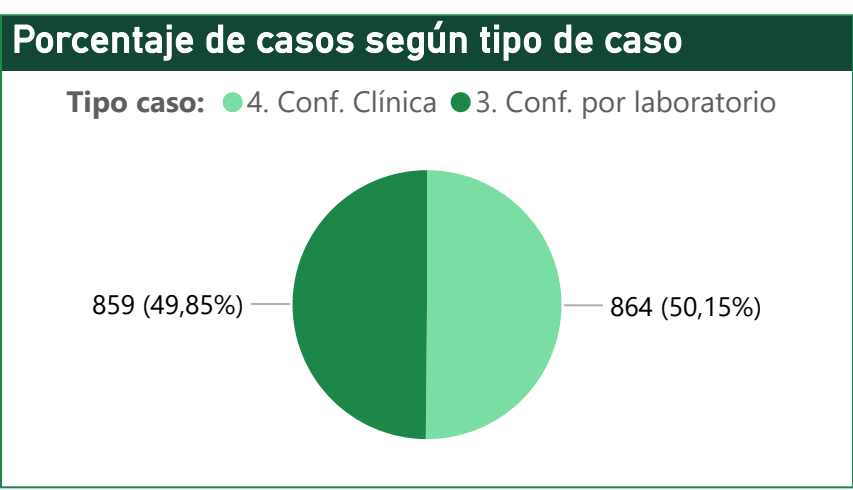
Todas

Nombre Patologías

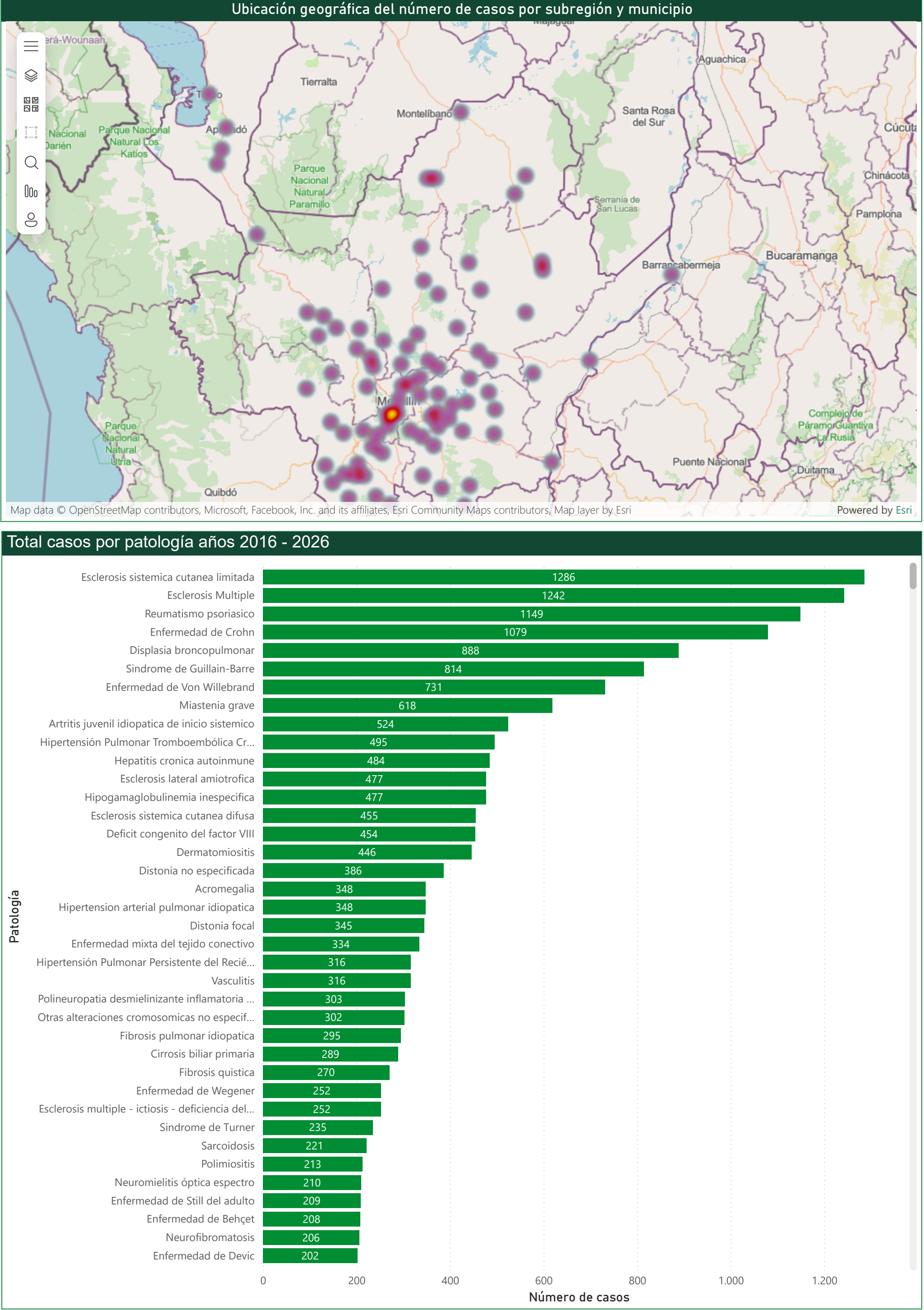
Todas



Etnia	Número de casos	Porcentaje (%)
Indígena	3	0,17%
Negro, mulato afro colombiano	5	0,29%
Otro	1715	99,54%
Total	1723	100,00%



SUBREGION	Total casos Enf. Huérf.	Porcentaje (%)
Valle de aburrá	1294	75,10%
Medellín	924	53,63%
Bello	128	7,43%
Itagüí	73	4,24%
Envigado	53	3,08%
Sabaneta	28	1,63%
Caldas	25	1,45%
Copacabana	23	1,33%
La Estrella	20	1,16%
Girardota	15	0,87%
Barbosa	5	0,29%
Oriente	250	14,51%
Rionegro	74	4,29%
Marinilla	33	1,92%
La Ceja	31	1,80%
Carmen de viboral	25	1,45%
El Santuario	16	0,93%
Guarne	15	0,87%
Peñol	10	0,58%
San Vicente	9	0,52%
El Retiro	8	0,46%
Sonsón	8	0,46%
La Unión	6	0,35%
Abejorral	2	0,12%
Alejandro	2	0,12%
Argelia	2	0,12%
Guatapé	2	0,12%
San Carlos	2	0,12%
San Rafael	2	0,12%
Cocorná	1	0,06%
Nariño	1	0,06%
San Luis	1	0,06%
Norte	52	3,02%
San Pedro de los Milagros	14	0,81%
Yarumal	13	0,75%
Don Matías	7	0,41%
Santa Rosa de Osos	4	0,23%
Angostura	3	0,17%
Entrerrios	3	0,17%
Valdivia	3	0,17%
Belmira	2	0,12%
Gómez Plata	2	0,12%
San Andrés de Cuerquía	1	0,06%
Suroeste	37	2,15%
Amagá	5	0,29%
Ciudad Bolívar	5	0,29%
Concordia	4	0,23%
Jericó	4	0,23%
Betania	3	0,17%
Andes	2	0,12%
Pueblorrico	2	0,12%
Tarso	2	0,12%
Urrao	2	0,12%
Valparaiso	2	0,12%
Betulia	1	0,06%
Total	1723	100,00%



Elaborado por:

Paola Guzmán Guerrero
Epidemióloga
Secretaría de Salud e Inclusión Social

Amthuan Uribe Ríos
GESIS
Secretaría de Salud e Inclusión Social

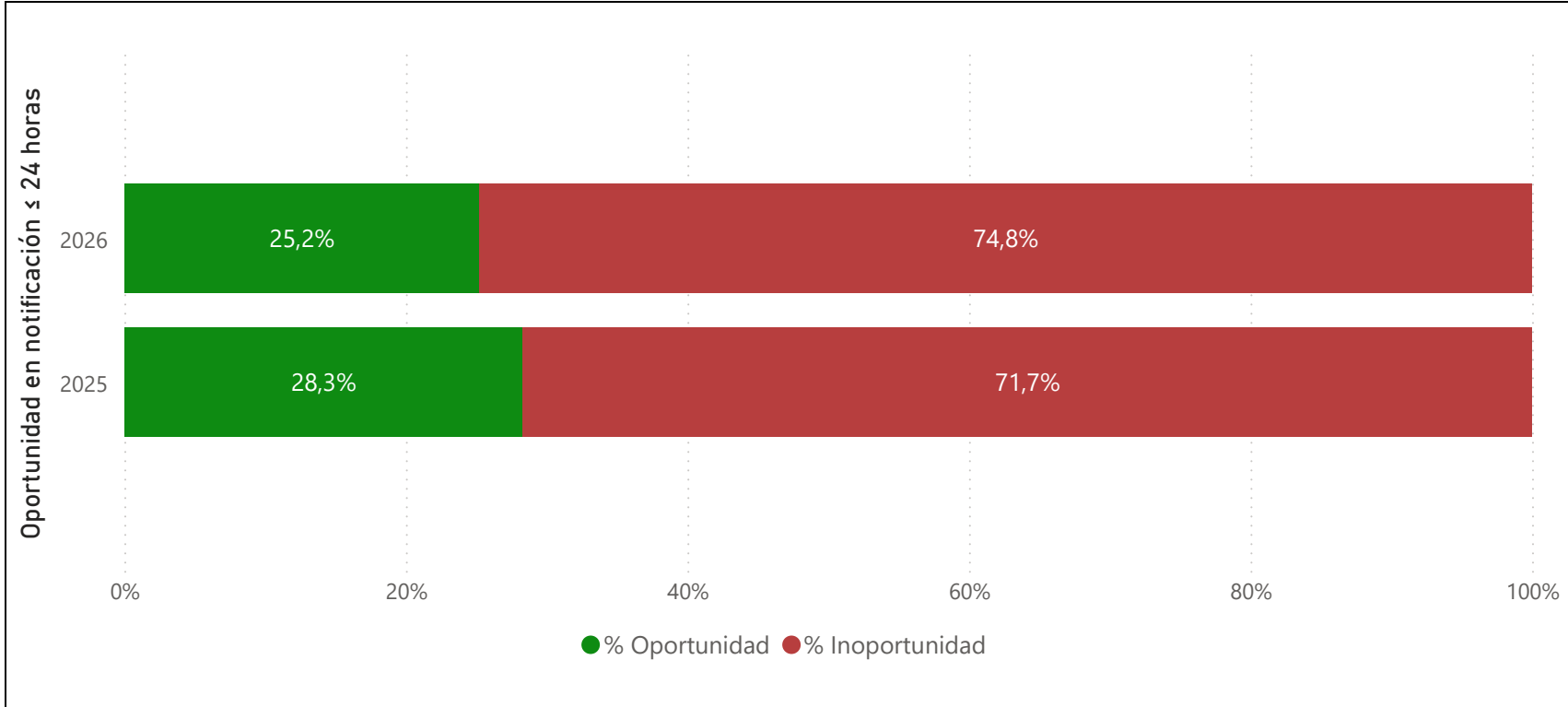
Fuente: SIVIGILA
Enfermedades Huérfanas, Código 342.



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

33,81

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	33,81
Total	38,06

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

Aumento Disminución Estable

Casos de enfermedades huérfanas- raras, Antioquia, 2021 - 2026	
Año	Casos
2021	3413
2022	4414
2023	3245
2024	3207
2025	3755
2026	1723
Total	19757

Nombre de enfermedades huérfanas- raras por numero de casos, Antioquia, 2021 - 2026			
Nombre de la enfermedad	Promedio 2021-2025	Casos 2026	% 2026
Glaucoma - apnea del sueño	5	85	4,9 %
Displasia broncopulmonar	127	79	4,6 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	200	79	4,6 %
Esclerosis Multiple	107	63	3,7 %
Enfermedad de Crohn	107	50	2,9 %
Miastenia grave	76	42	2,4 %
Sindrome de Guillain-Barre	81	37	2,1 %
Deficit congenito del factor VIII	24	34	2,0 %
Vasculitis	47	31	1,8 %
Dermatomiositis	64	28	1,6 %
Enfermedad de Von Willebrand	61	28	1,6 %
Esclerosis lateral amiotrofica	63	28	1,6 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	66	28	1,6 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	3	27	1,6 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	1	24	1,4 %
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	65	24	1,4 %
Sarcoidosis	35	23	1,3 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	59	21	1,2 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	54	20	1,2 %
Microtia	22	20	1,2 %
Hepatitis cronica autoinmune	60	19	1,1 %
Neuromielitis óptica espectro	48	19	1,1 %
Enfermedad mixta del tejido conectivo	42	18	1,0 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	18	1,0 %
Neurofibromatosis tipo 1	35	17	1,0 %
Enfermedad de Wegener	31	16	0,9 %
Sindrome de antisintetasas	12	16	0,9 %
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	38	15	0,9 %
Drepanocitosis	18	14	0,8 %
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	24	14	0,8 %
Enfermedad de Still del adulto	30	13	0,8 %
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	50	13	0,8 %
Sindrome del injerto contra huesped	14	13	0,8 %
Fibrosis pulmonar idiopatica	32	12	0,7 %
Polimiositis	33	12	0,7 %
Otras encefalitis autoinmunes	8	11	0,6 %
Acromegalia	36	10	0,6 %
Colangitis Biliar Primaria	24	10	0,6 %
Enfermedad de Cushing	21	10	0,6 %
Gastrosquisis	20	10	0,6 %
Arteritis de celulas gigantes	18	9	0,5 %
Hiperplasia suprarrenal congenita	18	9	0,5 %
Micosis Fungoide	10	9	0,5 %
Periarteritis nodosa	28	9	0,5 %
Coartacion atipica de aorta	8	8	0,5 %
Desordenes del tejido conectivo no especificados	6	8	0,5 %
Enfermedad de Reiter	20	8	0,5 %
Total	3607	1723	100,0 %

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



Etapa del curso de vida	Casos	%
⊟ Primera Infancia (0 a 5 años)	152	3,2 %
Displasia broncopulmonar	77	1,6 %
Gastrosquisis	10	0,2 %
Glaucoma - apnea del sueño	34	0,7 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio ...	21	0,4 %
Microtia	10	0,2 %
⊟ Infancia (6 a 11 años)	65	2,7 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	6	0,2 %
Glaucoma - apnea del sueño	34	1,4 %
Hiperekplexia - epilepsia	9	0,4 %
Microtia	7	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	9	0,4 %
⊟ Adolescencia (12 a 17 años)	34	1,5 %
Deficit congenito del factor VIII	8	0,3 %
Esclerosis Multiple	5	0,2 %
Hiperekplexia - epilepsia	7	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	14	0,6 %
⊟ Juventud (18 a 26 años)	40	1,3 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	9	0,3 %
Enfermedad de Crohn	10	0,3 %
Enfermedad de Von Willebrand	7	0,2 %
Esclerosis Multiple	14	0,5 %
⊟ Adultez 27 a 59 años)	112	1,0 %
Enfermedad de Crohn	22	0,2 %
Esclerosis Multiple	35	0,3 %
Esclerosis sistemica cutanea limitada	38	0,4 %
Miastenia grave	17	0,2 %
⊟ Vejez (>= 60 años)	123	1,8 %
Esclerosis lateral amiotrofica	23	0,3 %
Esclerosis sistemica cutanea limitada	39	0,6 %
Miastenia grave	23	0,3 %
Síndrome de Guillain-Barre	21	0,3 %
Vasculitis	17	0,2 %
Total	526	1,7 %

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	0,64
Urabá	0,41	1,22	2,59	7,12	7,45	3,12	7,37	7,73	5,20	6,72	5,17
Suroeste	0,55	1,65	3,56	9,72	10,12	4,23	9,98	10,46	7,01	9,04	6,95
Oriente	0,31	0,91	1,94	5,25	5,43	2,24	5,25	5,45	3,63	4,64	3,54
Occidente	0,97	2,89	6,23	16,94	17,56	7,32	17,24	18,03	12,04	15,50	11,89
Norte	0,84	2,51	5,38	14,72	15,32	6,40	15,11	15,82	10,61	13,69	10,52
Nordeste		3,10	6,63	18,02	18,68	7,76	18,21	18,97	12,65	16,24	12,41
Magdalena Medio	1,98	5,88	12,55	34,33	35,75	14,90	35,14	36,75	24,62	31,70	24,33
Bajo Cauca	0,84	2,47	5,23	14,31	14,91	6,22	14,65	15,31	10,27	13,23	10,15
Antioquia	0,66	2,31	4,94	13,48	14,02	5,84	13,77	14,39	9,63	12,40	9,51

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

Número de Casos Según subregión y municipio		
SUBREGION	Total Casos	Porcentaje (%)
▣ Valle de aburrá	1294	75,10%
Medellín	924	53,63%
Bello	128	7,43%
Itagüí	73	4,24%
Envigado	53	3,08%
Sabaneta	28	1,63%
Caldas	25	1,45%
Copacabana	23	1,33%
La Estrella	20	1,16%
Girardota	15	0,87%
Barbosa	5	0,29%
▣ Oriente	250	14,51%
Rionegro	74	4,29%
Marinilla	33	1,92%
La Ceja	31	1,80%
Carmen de viboral	25	1,45%
El Santuario	16	0,93%
Guarne	15	0,87%
Peñol	10	0,58%
San Vicente	9	0,52%
El Retiro	8	0,46%
Sonsón	8	0,46%
La Unión	6	0,35%
Abejorral	2	0,12%
Alejandría	2	0,12%
Argelia	2	0,12%
Guatapé	2	0,12%
San Carlos	2	0,12%
San Rafael	2	0,12%
Cocorná	1	0,06%
Nariño	1	0,06%
San Luis	1	0,06%
▣ Norte	52	3,02%
San Pedro de los Milagros	14	0,81%
Yarumal	13	0,75%
Don Matías	7	0,41%
Santa Rosa de Osos	4	0,23%
Angostura	3	0,17%
Entrerrios	3	0,17%
Valdivia	3	0,17%
Belmira	2	0,12%
Gómez Plata	2	0,12%
San Andrés de Cuerquía	1	0,06%
▣ Suroeste	37	2,15%
Amagá	5	0,29%
Ciudad Bolívar	5	0,29%
Concordia	4	0,23%
Jericó	4	0,23%
Betania	3	0,17%
Andes	2	0,12%
Pueblorrico	2	0,12%
Tarso	2	0,12%
Urrao	2	0,12%
Valparaíso	2	0,12%
Betulia	1	0,06%
Fredonia	1	0,06%
Hispania	1	0,06%
Támesis	1	0,06%
Titiribí	1	0,06%
Venecia	1	0,06%
▣ Bajo Cauca	27	1,57%
Caucasia	16	0,93%
Tarazá	5	0,29%
Cáceres	3	0,17%
El Bagre	2	0,12%
Zaragoza	1	0,06%
▣ Occidente	27	1,57%
Sopetrán	7	0,41%
San Jerónimo	4	0,23%
Ebéjico	3	0,17%
Frontino	3	0,17%
Liborina	3	0,17%
Santafé de Antioquia	3	0,17%
Abriaquí	1	0,06%
Caicedo	1	0,06%
Cañasgordas	1	0,06%
Giraldo	1	0,06%
▣ Urabá	19	1,10%
Apartadó	6	0,35%
Turbo	4	0,23%
San Juan de Urabá	3	0,17%
Carepa	2	0,12%
Chigorodó	2	0,12%
Arboletes	1	0,06%
Mutatá	1	0,06%
▣ Nordeste	11	0,64%
Vegachí	3	0,17%
Amalfi	2	0,12%
Remedios	2	0,12%
Anorí	1	0,06%
Cisneros	1	0,06%
San Roque	1	0,06%
Segovia	1	0,06%
▣ Magdalena Medio	6	0,35%
Puerto Berrio	2	0,12%
Puerto Triunfo	2	0,12%
Caracolí	1	0,06%
Yondó	1	0,06%
Total	1723	100,00%

año	
2023	2025
2024	2026

Número de Casos Según Nombre de Enfermedad		
nom_enferm	Total Casos	Porcentaje (%)
Glaucoma - apnea del sueño	85	4,93%
Displasia broncopulmonar	79	4,59%
Esclerosis sistematica cutanea limitada	79	4,59%
Esclerosis Multiple	63	3,66%
Enfermedad de Crohn	50	2,90%
Miastenia grave	42	2,44%
Sindrome de Guillain-Barre	37	2,15%
Deficit congenito del factor VIII	34	1,97%
Vasculitis	31	1,80%
Dermatomiositis	28	1,63%
Enfermedad de Von Willebrand	28	1,63%
Esclerosis lateral amiotrofica	28	1,63%
Esclerosis sistematica cutanea difusa	28	1,63%
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	27	1,57%
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	24	1,39%
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	24	1,39%
Sarcoidosis	23	1,33%
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	21	1,22%
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	20	1,16%
Microtia	20	1,16%
Hepatitis cronica autoinmune	19	1,10%
Neuromielitis óptica espectro	19	1,10%
Enfermedad mixta del tejido conectivo	18	1,04%
Hiperekplexia - epilepsia	18	1,04%
Neurofibromatosis tipo 1	17	0,99%
Enfermedad de Wegener	16	0,93%
Sindrome de antisintetasas	16	0,93%
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	15	0,87%
Drepanocitosis	14	0,81%
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	14	0,81%
Enfermedad de Still del adulto	13	0,75%
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	13	0,75%
Sindrome del injerto contra huesped	13	0,75%
Fibrosis pulmonar idiopatica	12	0,70%
Polimiositis	12	0,70%
Otras encefalitis autoinmunes	11	0,64%
Acromegalia	10	0,58%
Colangitis Biliar Primaria	10	0,58%
Enfermedad de Cushing	10	0,58%
Gastrosquisis	10	0,58%
Arteritis de celulas gigantes	9	0,52%
Hiperplasia suprarrenal congenita	9	0,52%
Micosis Fungoide	9	0,52%
Periarteritis nodosa	9	0,52%
Coartacion atipica de aorta	8	0,46%
Desordenes del tejido conectivo no especificados	8	0,46%
Enfermedad de Behçet	8	0,46%
Enfermedad de Huntington	8	0,46%
Hipertension arterial pulmonar idiopatica	8	0,46%
Miopatía necrotizante inmunomediada.	8	0,46%
Sindrome de Churg-Strauss	8	0,46%
Sindrome de Lennox-Gastaut	8	0,46%
Sindrome de Turner	8	0,46%
Distrofia muscular tipo Duchenne	7	0,41%
Enfermedad de Hirschsprung	7	0,41%
Sindrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	7	0,41%
Sindrome de Marfan	7	0,41%
Ausencia, Atresia y Estenosis Congénita del Ano,con Fistula	6	0,35%
Deficit congenito del factor XI	6	0,35%
Distrofia muscular congenita	6	0,35%
Osteogenesis imperfecta	6	0,35%
Sindrome de Alport	6	0,35%
Albinismo oculo-cutaneo	5	0,29%
Amiloidosis por transtiretina_ ATTRwt	5	0,29%
Angioedema hereditario	5	0,29%
Cardiomiopatía amiloidotica familiar relacionado con Transtirretina	5	0,29%
Deleción 22q11.2 (Síndrome de Di George)	5	0,29%
Disautonomia familiar	5	0,29%
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	5	0,29%
Encefalopatía epileptica infantil temprana	5	0,29%
Enfermedad de Kawasaki.	5	0,29%
Hiperglicinemia no cetosica	5	0,29%
Histiocitosis de celulas de Langerhans	5	0,29%
Pterygium colli - retraso mental - anomalias digitales	5	0,29%
Síndrome de intestino corto (adquirido)	5	0,29%
Atresia biliar	4	0,23%
Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1	4	0,23%
Charcot-Marie-Tooth	4	0,23%
Displasia esqueletica no especificada	4	0,23%
Distonia focal	4	0,23%
Distrofia facioescapulohumeral	4	0,23%
Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob	4	0,23%
Enfermedad de Takayasu	4	0,23%
Esclerosis tuberosa	4	0,23%
Estenosis pulmonar valvular	4	0,23%
Hipersomnia idiopatica	4	0,23%
Hipertensión Arterial Pulmonar Heredable	4	0,23%
Inmunodeficiencia comun variable	4	0,23%
Penfigo vulgar	4	0,23%
Poliartritis factor reumatoide negativo	4	0,23%
Polidactilia en espejo - segmentacion vertebral anomalias de los miembros	4	0,23%
Polirradiculoneuropatia desmielinizante inflamatoria aguda	4	0,23%
Purpura de Henoch-Schoenlein	4	0,23%
Sindrome de Budd-Chiari	4	0,23%
Sindrome de Goldenhar	4	0,23%
Sindrome de intestino corto (cogénito)	4	0,23%
Siringomielia	4	0,23%
Amiloidosis secundaria	3	0,17%
Artritis relacionada con entesitis	3	0,17%
Ceguera - escoliosis- aracnodactilia	3	0,17%
Deficit congenito del factor VII	3	0,17%
Desorden del Espectro de Anticuerpos anti-MOG	3	0,17%
Desordenes de los lípidos no especificados	3	0,17%
Distonia no especificada	3	0,17%
Distrofia muscular no especificada	3	0,17%
Enfermedad relacionada con IgG4	3	0,17%
Esferocitosis hereditaria	3	0,17%
Hemoglobinuria paroxistica nocturna	3	0,17%
Hipogamaglobulinemia inespecifica	3	0,17%
Hipoglucemia hiperinsulinemica persistente de la infancia	3	0,17%
Total	1723	100,00%