

Fecha última actualización:
lunes, 22 de junio de 2026

Comportamiento Epidemiológico De Las Enfermedades Huérfanas En El Departamento De Antioquia

año

2026

Semana

Todas

Subregión

Todas

Municipio

Todas

Tipo Caso

Todas

Nombre Patologías

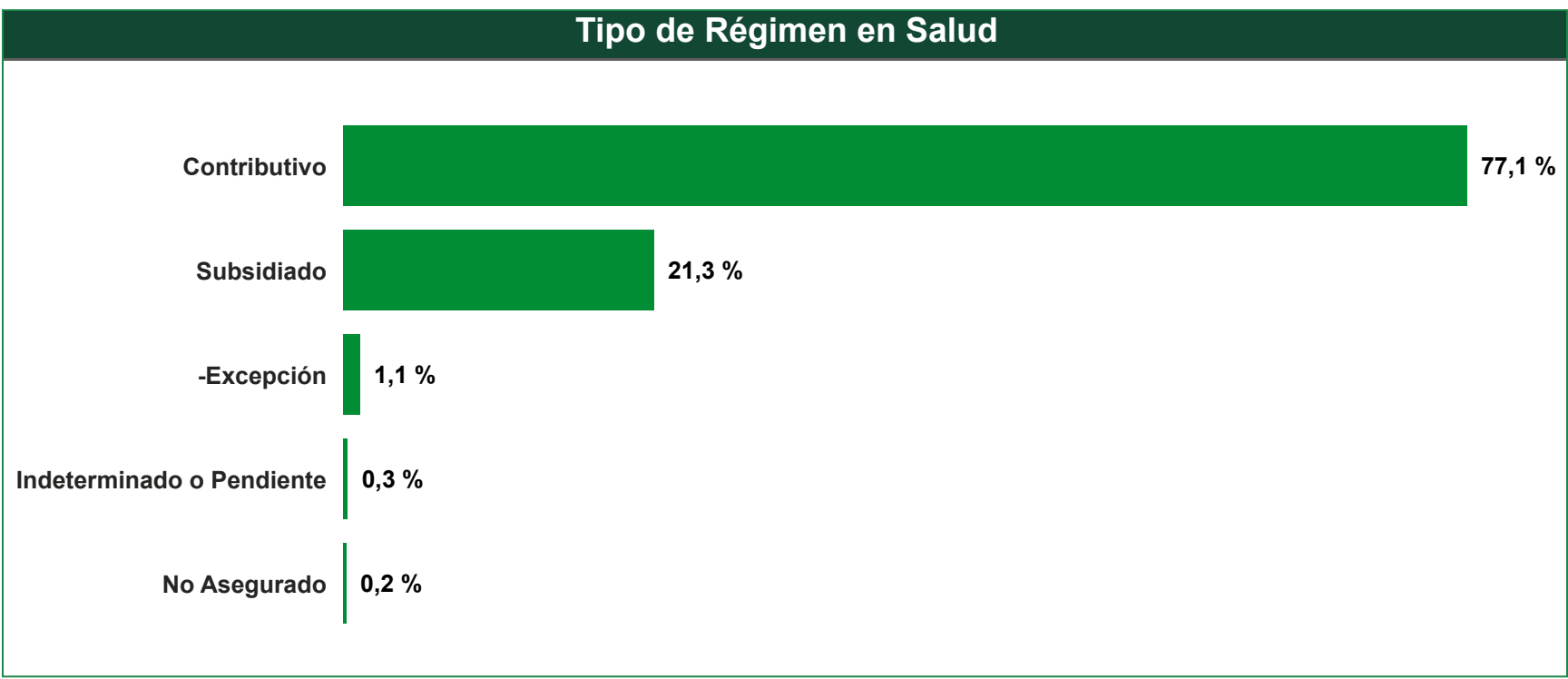
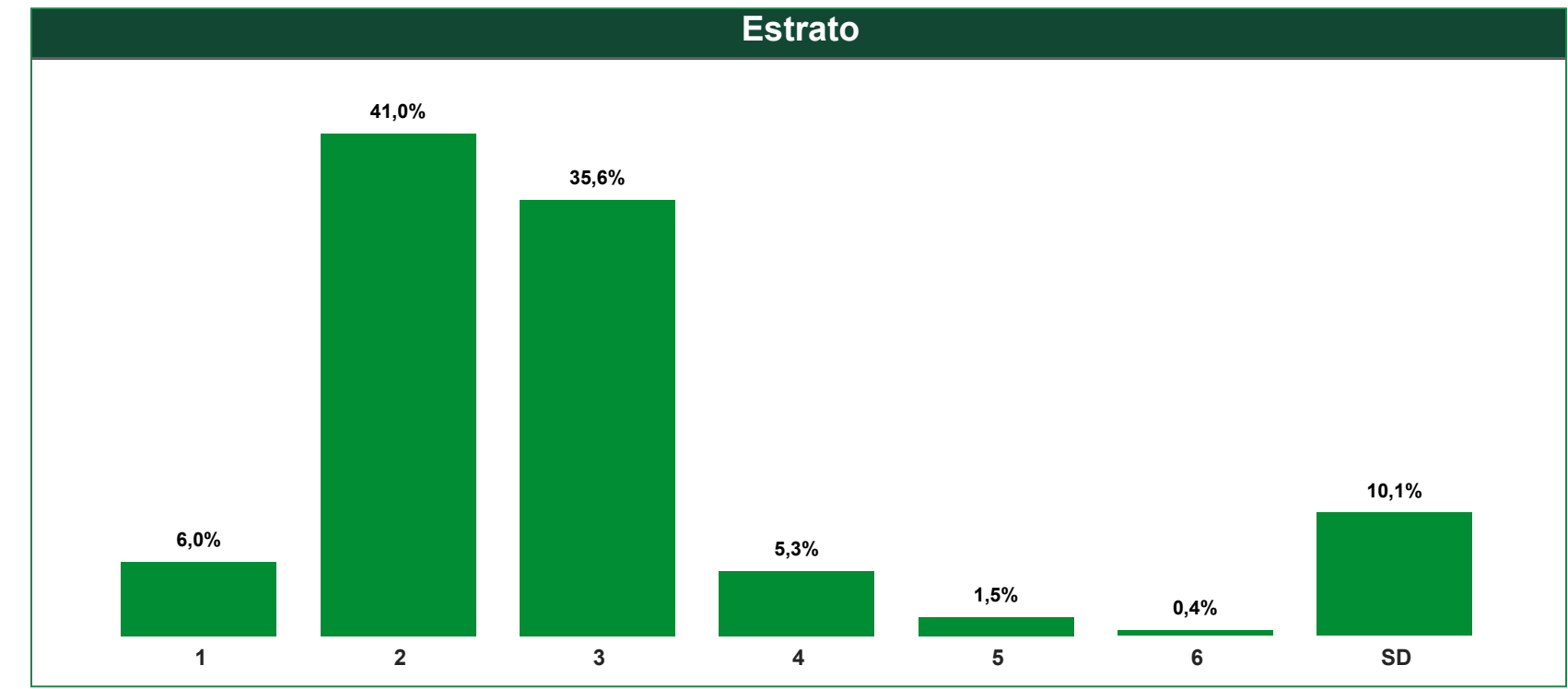
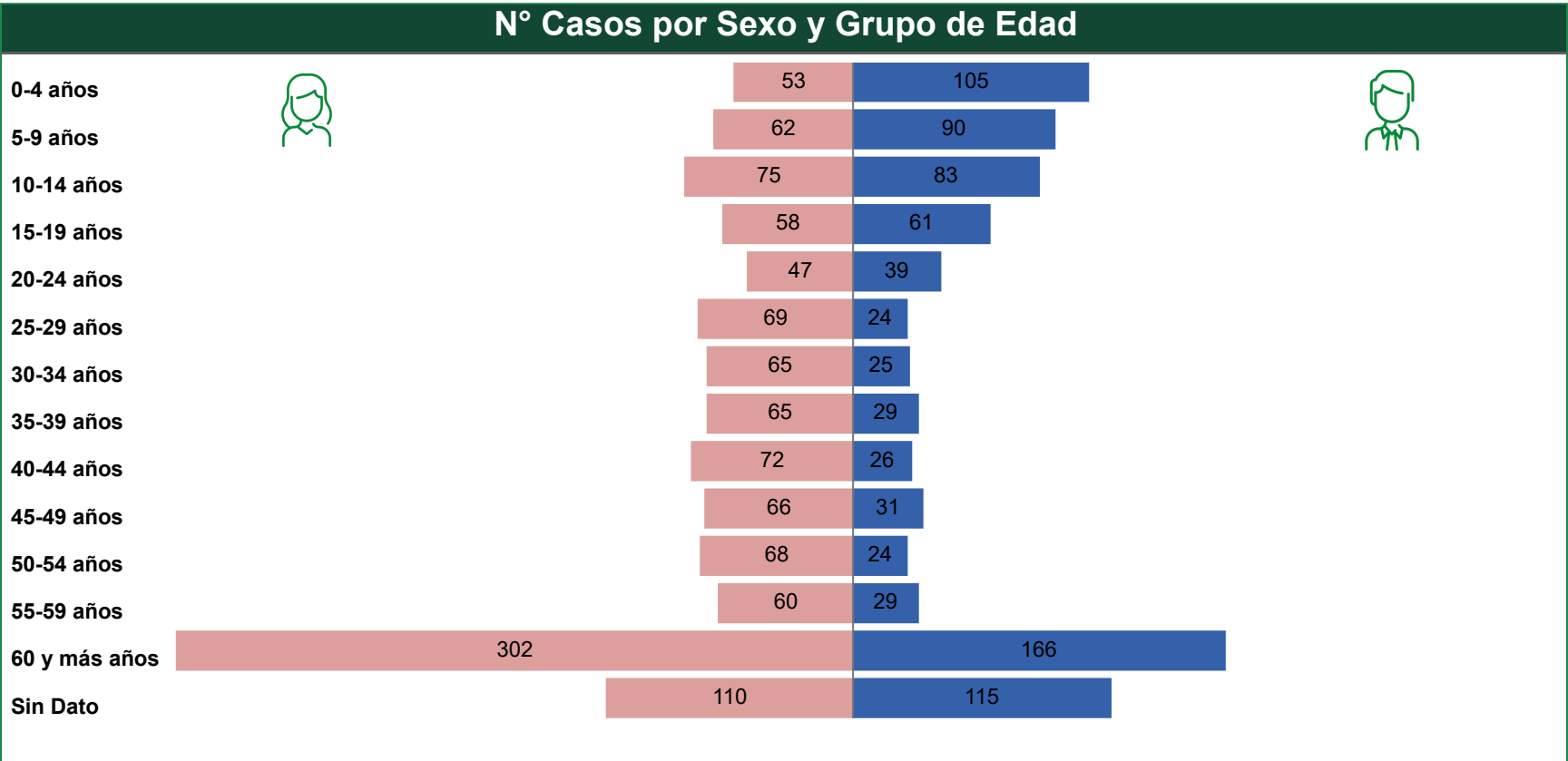
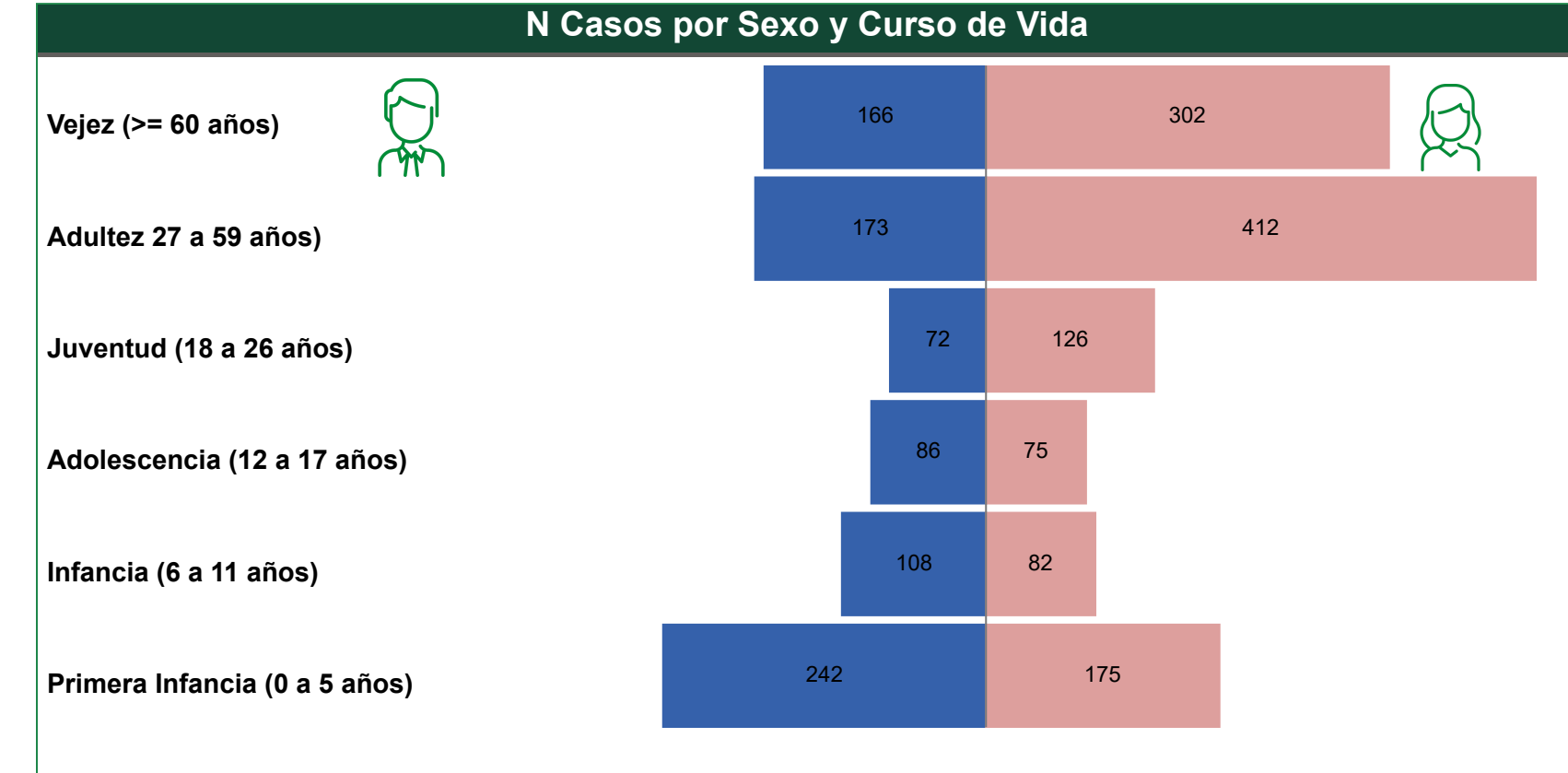
Todas



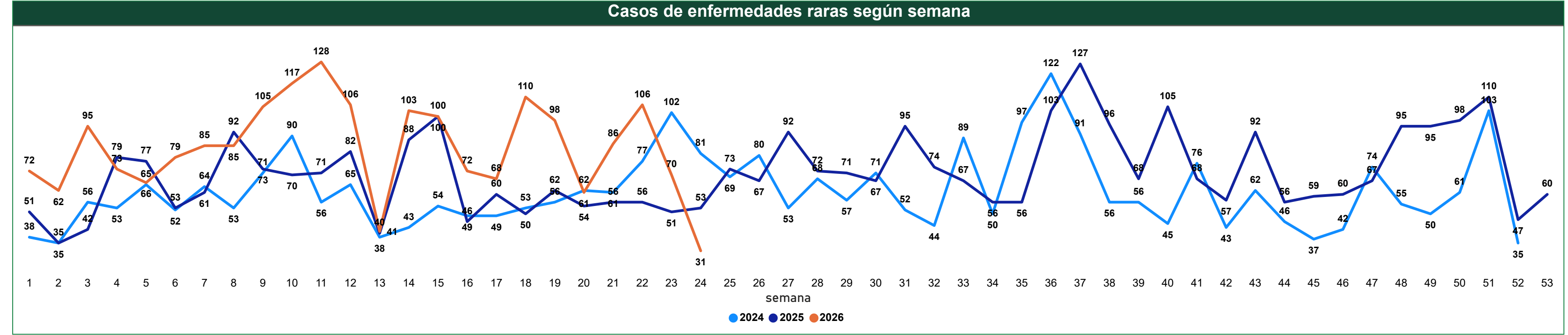
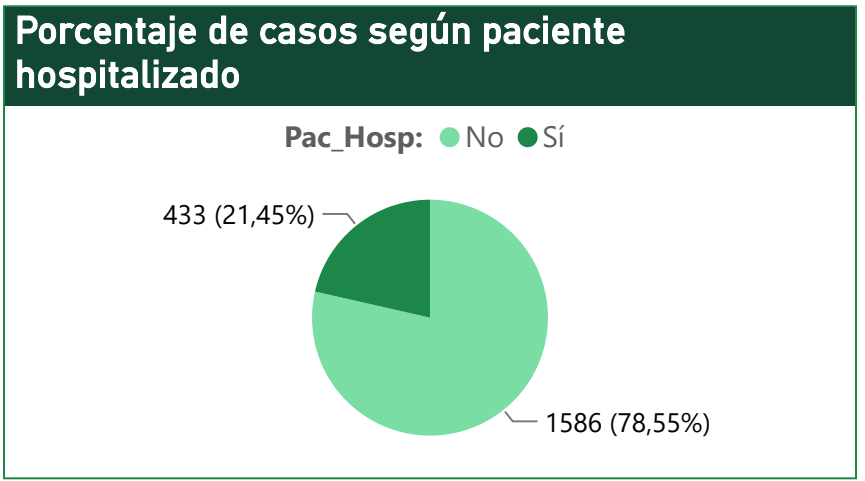
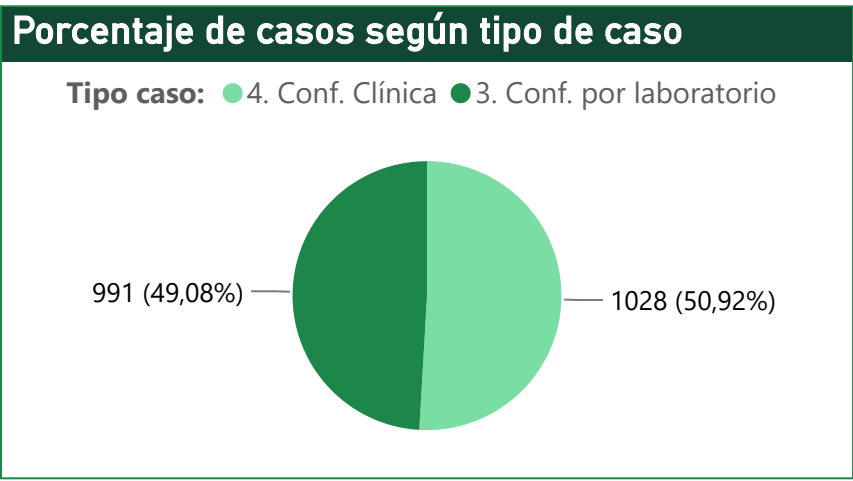
Sexo



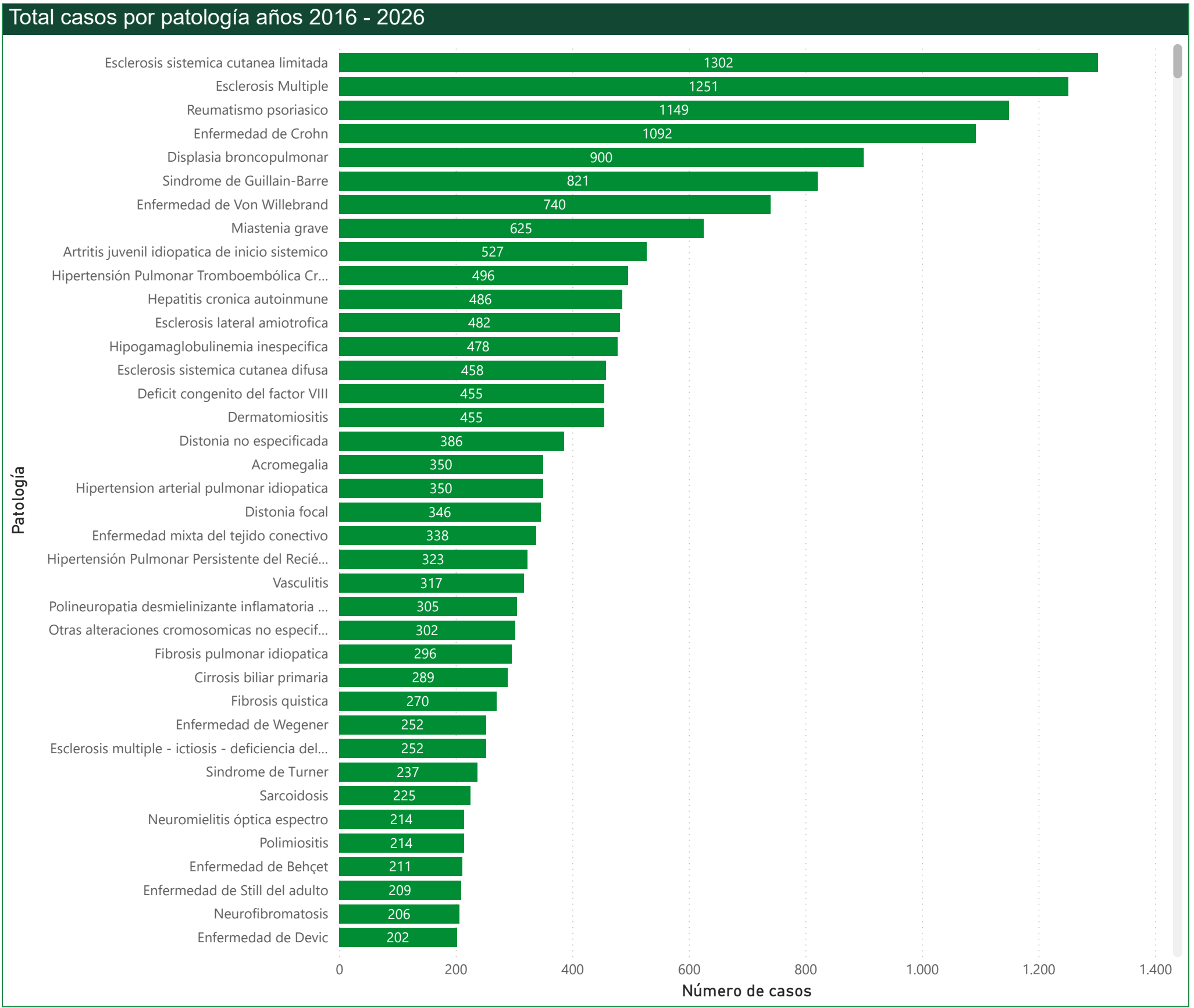
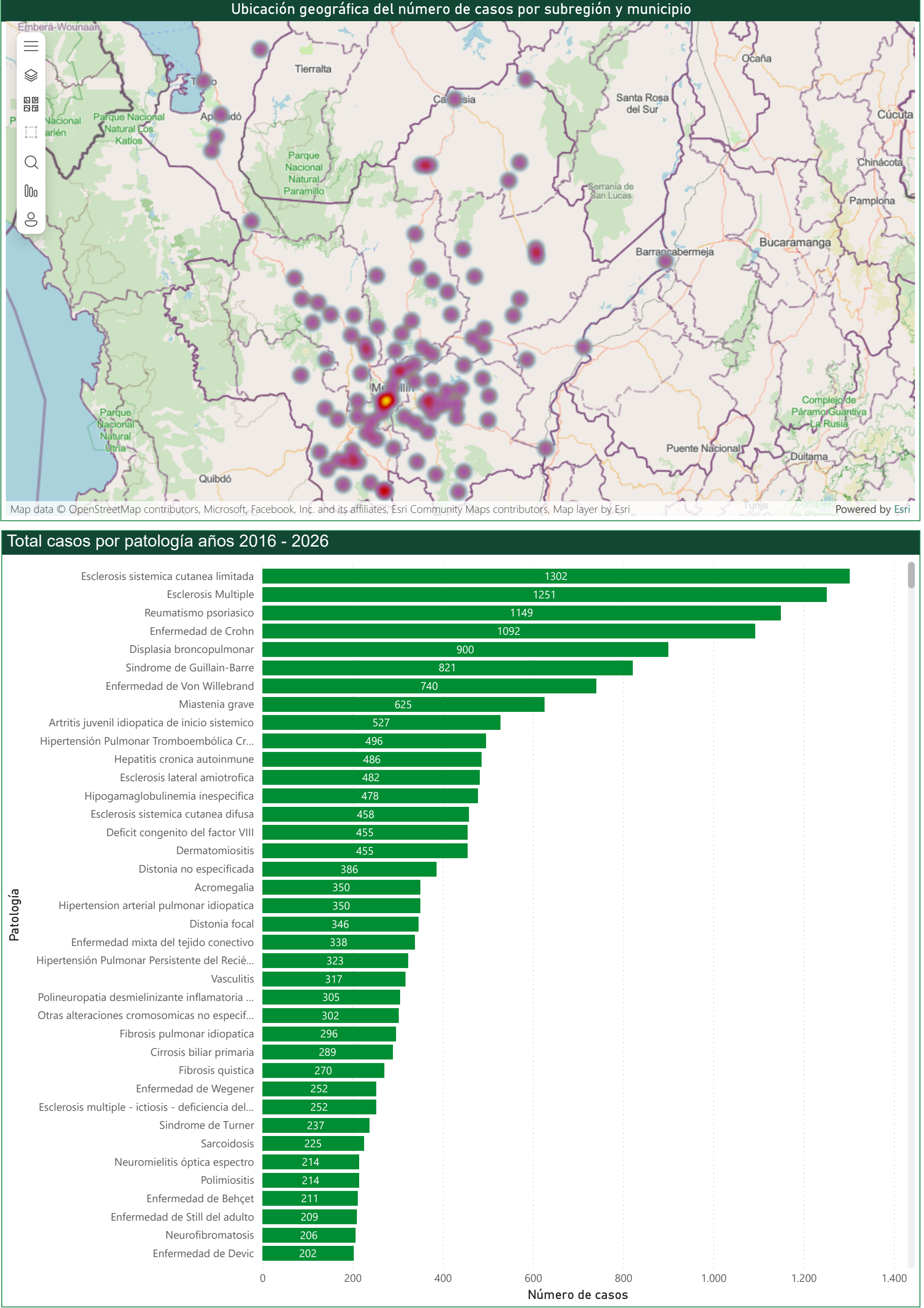
Área de residencia



Etnia	Número de casos	Porcentaje (%)
Indígena	3	0,15%
Negro, mulato afro colombiano	6	0,30%
Otro	2010	99,55%
Total	2019	100,00%

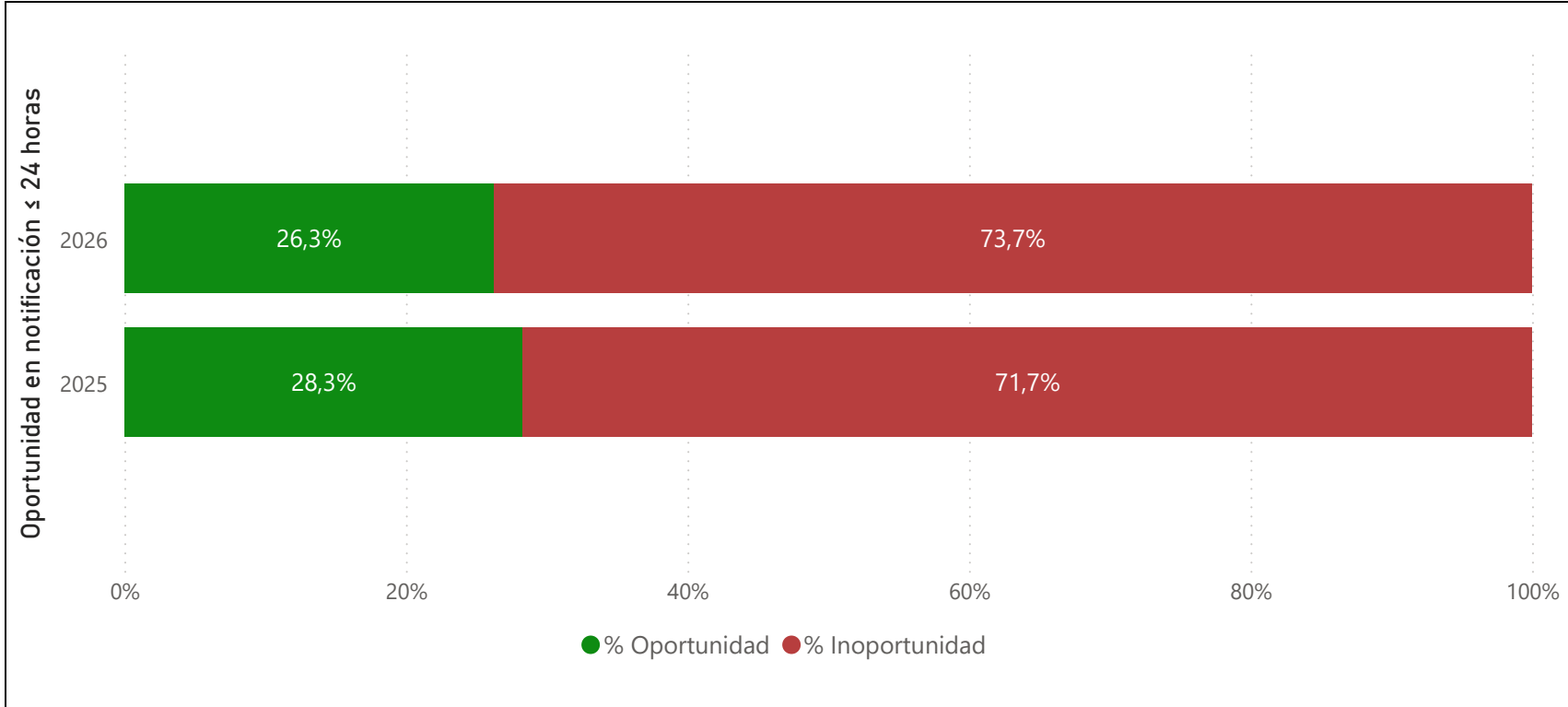


SUBREGION	Total casos Enf. Huérf.	Porcentaje (%)
Valle de aburrá	1501	74,34%
Oriente	302	14,96%
Norte	56	2,77%
Suroeste	43	2,13%
Occidente	37	1,83%
Bajo Cauca	33	1,63%
Urabá	26	1,29%
Nordeste	14	0,69%
Magdalena Medio	7	0,35%
Total	2019	100,00%



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

31,62

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	31,62
Total	37,82

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	2019
Total	20053

Nombre de enfermedades huérfanas- raras por numero de casos, Antioquia, 2021 - 2026			
Nombre de la enfermedad	Promedio 2021-2025	Casos 2026	% 2026
Esclerosis sistematica cutanea limitada	200	95	4,7 %
Glaucoma - apnea del sueño	5	92	4,6 %
Displasia broncopulmonar	127	91	4,5 %
Esclerosis Multiple	107	72	3,6 %
Enfermedad de Crohn	107	63	3,1 %
Miastenia grave	76	49	2,4 %
Sindrome de Guillain-Barre	81	44	2,2 %
Dermatomiositis	64	37	1,8 %
Enfermedad de Von Willebrand	61	37	1,8 %
Deficit congenito del factor VIII	24	35	1,7 %
Esclerosis lateral amiotrofica	63	33	1,6 %
Vasculitis	47	32	1,6 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	66	31	1,5 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	3	30	1,5 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	59	28	1,4 %
Microtia	22	28	1,4 %
Sarcoidosis	35	27	1,3 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	1	25	1,2 %
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	65	25	1,2 %
Neurofibromatosis tipo 1	35	25	1,2 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	54	23	1,1 %
Neuromielitis óptica espectro	48	23	1,1 %
Enfermedad mixta del tejido conectivo	42	22	1,1 %
Hepatitis cronica autoinmune	60	21	1,0 %
Sindrome de antisintetasas	12	20	1,0 %
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	24	19	0,9 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	18	0,9 %
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	38	17	0,8 %
Drepanocitosis	18	16	0,8 %
Enfermedad de Wegener	31	16	0,8 %
Enfermedad de Huntington	6	15	0,7 %
Enfermedad de Cushing	21	14	0,7 %
Sindrome del injerto contra huesped	14	14	0,7 %
Enfermedad de Still del adulto	30	13	0,6 %
Fibrosis pulmonar idiopatica	32	13	0,6 %
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	50	13	0,6 %
Polimiositis	33	13	0,6 %
Acromegalia	36	12	0,6 %
Colangitis Biliar Primaria	24	12	0,6 %
Enfermedad de Kawasaki.	19	12	0,6 %
Otras encefalitis autoinmunes	8	12	0,6 %
Enfermedad de Behçet	29	11	0,5 %
Gastrosquisis	20	11	0,5 %
Micosis Fungoide	10	11	0,5 %
Periarteritis nodosa	28	11	0,5 %
Arteritis de celulas gigantes	18	10	0,5 %
Hipoplasia suprarrenal congenita	18	10	0,5 %
Total	3607	2019	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)	170	3,6 %
Displasia broncopulmonar	89	1,9 %
Glaucoma - apnea del sueño	38	0,8 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio ...	28	0,6 %
Microtia	15	0,3 %
☐ Infancia (6 a 11 años)	65	2,7 %
Glaucoma - apnea del sueño	37	1,5 %
Hiperekplexia - epilepsia	9	0,4 %
Microtia	8	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	11	0,5 %
☐ Adolescencia (12 a 17 años)	45	1,9 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oc...	5	0,2 %
Deficit congenito del factor VIII	8	0,3 %
Esclerosis Multiple	5	0,2 %
Hiperekplexia - epilepsia	7	0,3 %
Neurofibromatosis tipo 1	5	0,2 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	15	0,6 %
☐ Juventud (18 a 26 años)	49	1,6 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	11	0,4 %
Enfermedad de Crohn	14	0,5 %
Enfermedad de Von Willebrand	8	0,3 %
Esclerosis Multiple	16	0,5 %
☐ Adultez 27 a 59 años)	128	1,2 %
Enfermedad de Crohn	25	0,2 %
Esclerosis Multiple	42	0,4 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	41	0,4 %
Miastenia grave	20	0,2 %
☐ Vejez (>= 60 años)	127	1,8 %
Esclerosis lateral amiotrofica	26	0,4 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	50	0,7 %
Miastenia grave	27	0,4 %
Sindrome de Guillain-Barre	24	0,3 %
Total	584	1,9 %

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	0,69
Urabá	0,41	1,22	2,59	7,12	7,45	3,12	7,37	7,73	5,20	6,72	5,55
Suroeste	0,55	1,65	3,56	9,72	10,12	4,23	9,98	10,46	7,01	9,04	7,47
Oriente	0,31	0,91	1,94	5,25	5,43	2,24	5,25	5,45	3,63	4,64	3,80
Occidente	0,97	2,89	6,23	16,94	17,56	7,32	17,24	18,03	12,04	15,50	12,77
Norte	0,84	2,51	5,38	14,72	15,32	6,40	15,11	15,82	10,61	13,69	11,30
Nordeste		3,10	6,63	18,02	18,68	7,76	18,21	18,97	12,65	16,24	13,33
Magdalena Medio	1,98	5,88	12,55	34,33	35,75	14,90	35,14	36,75	24,62	31,70	26,13
Bajo Cauca	0,84	2,47	5,23	14,31	14,91	6,22	14,65	15,31	10,27	13,23	10,91
Antioquia	0,66	2,31	4,94	13,48	14,02	5,84	13,77	14,39	9,63	12,40	10,22

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	1501	74,34%
Medellín	1077	53,34%
Bello	145	7,18%
Itagüí	85	4,21%
Envigado	58	2,87%
Sabaneta	31	1,54%
Copacabana	29	1,44%
Caldas	25	1,24%
La Estrella	25	1,24%
Girardota	18	0,89%
Barbosa	8	0,40%
▣ Oriente	302	14,96%
Rionegro	87	4,31%
Marinilla	40	1,98%
La Ceja	38	1,88%
Carmen de viboral	28	1,39%
El Santuario	22	1,09%
Guarne	16	0,79%
Peñol	12	0,59%
San Vicente	10	0,50%
El Retiro	9	0,45%
Sonsón	9	0,45%
La Unión	7	0,35%
Guatapé	4	0,20%
Abejorral	3	0,15%
Alejandroía	3	0,15%
Cocorná	3	0,15%
Argelia	2	0,10%
Granada	2	0,10%
Nariño	2	0,10%
San Carlos	2	0,10%
San Rafael	2	0,10%
San Luis	1	0,05%
▣ Norte	56	2,77%
San Pedro de los Milagros	14	0,69%
Yarumal	13	0,64%
Don Matías	8	0,40%
Santa Rosa de Osos	6	0,30%
Angostura	3	0,15%
Entrerrios	3	0,15%
Valdivia	3	0,15%
Belmira	2	0,10%
Gómez Plata	2	0,10%
Guadalupe	1	0,05%
San Andrés de Cuerquía	1	0,05%
▣ Suroeste	43	2,13%
Ciudad Bolívar	6	0,30%
Amagá	5	0,25%
Concordia	4	0,20%
Jericó	4	0,20%
Andes	3	0,15%
Betania	3	0,15%
Santa Bárbara	3	0,15%
Urrao	3	0,15%
Pueblorrico	2	0,10%
Tarso	2	0,10%
Valparaíso	2	0,10%
Betulia	1	0,05%
Fredonia	1	0,05%
Hispania	1	0,05%
Támesis	1	0,05%
Titiribí	1	0,05%
Venecia	1	0,05%
▣ Occidente	37	1,83%
Sopetrán	7	0,35%
Liborina	5	0,25%
San Jerónimo	5	0,25%
Santafé de Antioquia	5	0,25%
Frontino	4	0,20%
Ebéjico	3	0,15%
Caicedo	2	0,10%
Giraldo	2	0,10%
Abriaquí	1	0,05%
Armenia	1	0,05%
Cañasgordas	1	0,05%
Uramita	1	0,05%
▣ Bajo Cauca	33	1,63%
Caucasia	18	0,89%
Tarazá	5	0,25%
Cáceres	3	0,15%
El Bagre	3	0,15%
Zaragoza	3	0,15%
Nechí	1	0,05%
▣ Urabá	26	1,29%
Apartadó	10	0,50%
Turbo	6	0,30%
San Juan de Urabá	3	0,15%
Carepa	2	0,10%
Chigorodó	2	0,10%
Arboletes	1	0,05%
Mutatá	1	0,05%
San Pedro de Urabá	1	0,05%
▣ Nordeste	14	0,69%
Vegachí	4	0,20%
Amalfi	2	0,10%
Remedios	2	0,10%
Anorí	1	0,05%
Cisneros	1	0,05%
San Roque	1	0,05%
Segovia	1	0,05%
Yalí	1	0,05%
Yolombó	1	0,05%
▣ Magdalena Medio	7	0,35%
Puerto Berrío	3	0,15%
Puerto Triunfo	2	0,10%
Caracolí	1	0,05%
Yondó	1	0,05%
Total	2019	100,00%

año	
2023	2025
2024	2026

Número de Casos Según Nombre de Enfermedad		
nom_enferm	Total Casos	Porcentaje (%)
Esclerosis sistematica cutanea limitada	95	4,71%
Glaucoma - apnea del sueño	92	4,56%
Displasia broncopulmonar	91	4,51%
Esclerosis Multiple	72	3,57%
Enfermedad de Crohn	63	3,12%
Miastenia grave	49	2,43%
Sindrome de Guillain-Barre	44	2,18%
Dermatomiositis	37	1,83%
Enfermedad de Von Willebrand	37	1,83%
Deficit congenito del factor VIII	35	1,73%
Esclerosis lateral amiotrofica	33	1,63%
Vasculitis	32	1,58%
Esclerosis sistematica cutanea difusa	31	1,54%
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	30	1,49%
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	28	1,39%
Microtia	28	1,39%
Sarcoidosis	27	1,34%
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	25	1,24%
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	25	1,24%
Neurofibromatosis tipo 1	25	1,24%
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	23	1,14%
Neuromielitis óptica espectro	23	1,14%
Enfermedad mixta del tejido conectivo	22	1,09%
Hepatitis cronica autoinmune	21	1,04%
Sindrome de antisintetasas	20	0,99%
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	19	0,94%
Hiperekplexia - epilepsia	18	0,89%
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	17	0,84%
Drepanocitosis	16	0,79%
Enfermedad de Wegener	16	0,79%
Enfermedad de Huntington	15	0,74%
Enfermedad de Cushing	14	0,69%
Sindrome del injerto contra huesped	14	0,69%
Enfermedad de Still del adulto	13	0,64%
Fibrosis pulmonar idiopatica	13	0,64%
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	13	0,64%
Polimiositis	13	0,64%
Acromegalia	12	0,59%
Colangitis Biliar Primaria	12	0,59%
Enfermedad de Kawasaki.	12	0,59%
Otras encefalitis autoinmunes	12	0,59%
Enfermedad de Behçet	11	0,54%
Gastrosquisis	11	0,54%
Micosis Fungoide	11	0,54%
Periarteritis nodosa	11	0,54%
Arteritis de celulas gigantes	10	0,50%
Hiperplasia suprarrenal congenita	10	0,50%
Hipertension arterial pulmonar idiopatica	10	0,50%
Sindrome de Churg-Strauss	10	0,50%
Sindrome de Lennox-Gastaut	10	0,50%
Sindrome de Turner	10	0,50%
Coartacion atipica de aorta	9	0,45%
Miopatía necrotizante inmunomediada.	9	0,45%
Sindrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	9	0,45%
Síndrome de intestino corto (adquirido)	9	0,45%
Desordenes del tejido conectivo no especificados	8	0,40%
Distrofia muscular tipo Duchenne	8	0,40%
Albinismo oculo-cutaneo	7	0,35%
Ausencia, Atresia y Estenosis Congénita del Ano,con Fístula	7	0,35%
Distrofia muscular congenita	7	0,35%
Enfermedad de Hirschsprung	7	0,35%
Esclerosis tuberosa	7	0,35%
Purpura de Henoch-Schoenlein	7	0,35%
Sindrome de Alport	7	0,35%
Sindrome de Marfan	7	0,35%
Amiloidosis por transtiretina_ ATTRwt	6	0,30%
Cardiomiopatía amiloidotica familiar relacionado con Transtirretina	6	0,30%
Deficit congenito del factor XI	6	0,30%
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	6	0,30%
Encefalopatía epileptica infantil temprana	6	0,30%
Osteogenesis imperfecta	6	0,30%
Plagiocefalia aislada	6	0,30%
Amiloidosis hereditaria asociada a Transtiretina	5	0,25%
Angioedema hereditario	5	0,25%
Delección 22q11.2 (Síndrome de Di George)	5	0,25%
Disautonomia familiar	5	0,25%
Distonia focal	5	0,25%
Estenosis pulmonar valvular	5	0,25%
Hiperglicemia no cetosica	5	0,25%
Hipertensión Arterial Pulmonar Heredable	5	0,25%
Histiocitosis de celulas de Langerhans	5	0,25%
Mielitis Trasversa Aguda (ATM)	5	0,25%
Penfigo vulgar	5	0,25%
Pterygium colli - retraso mental - anomalias digitales	5	0,25%
Sindrome de intestino corto (cogénito)	5	0,25%
Atresia biliar	4	0,20%
Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1	4	0,20%
Atrofia optica	4	0,20%
Charcot-Marie-Tooth	4	0,20%
Demencia frontotemporal	4	0,20%
Displasia esquelética no especificada	4	0,20%
Distrofia facioescapulohumeral	4	0,20%
Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob	4	0,20%
Enfermedad de Takayasu	4	0,20%
Enfermedad relacionada con IgG4	4	0,20%
Esferocitosis hereditaria	4	0,20%
Hemoglobinuria paroxistica nocturna	4	0,20%
Hipersomnia idiopatica	4	0,20%
Hipogamaglobulinemia inespecifica	4	0,20%
Hipoglucemia hipersulinemica persistente de la infancia	4	0,20%
Inmunodeficiencia comun variable	4	0,20%
Paralisis supranuclear progresiva	4	0,20%
Penfigo foliaceo	4	0,20%
Poliartritis factor reumatoide negativo	4	0,20%
Polidactilia en espejo - segmentacion vertebral anomalias de los miembros	4	0,20%
Poliirradiculoneuropatia desmielinizante inflamatoria aguda	4	0,20%
Sindrome de Budd-Chiari	4	0,20%
Síndrome de Goldenhar	4	0,20%
Siringomielia	4	0,20%
Amiloidosis secundaria	3	0,15%
Total	2019	100,00%