

Fecha última actualización:
viernes, 28 de agosto 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

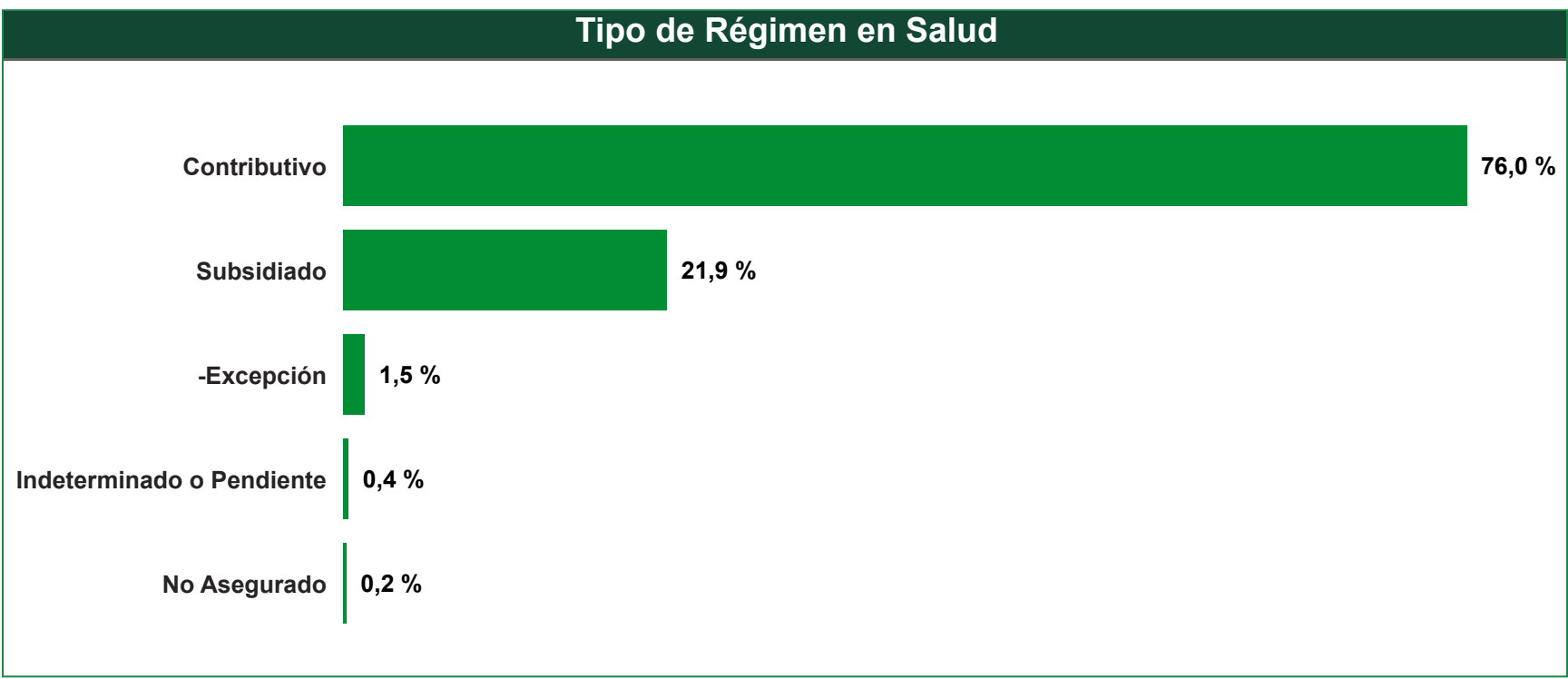
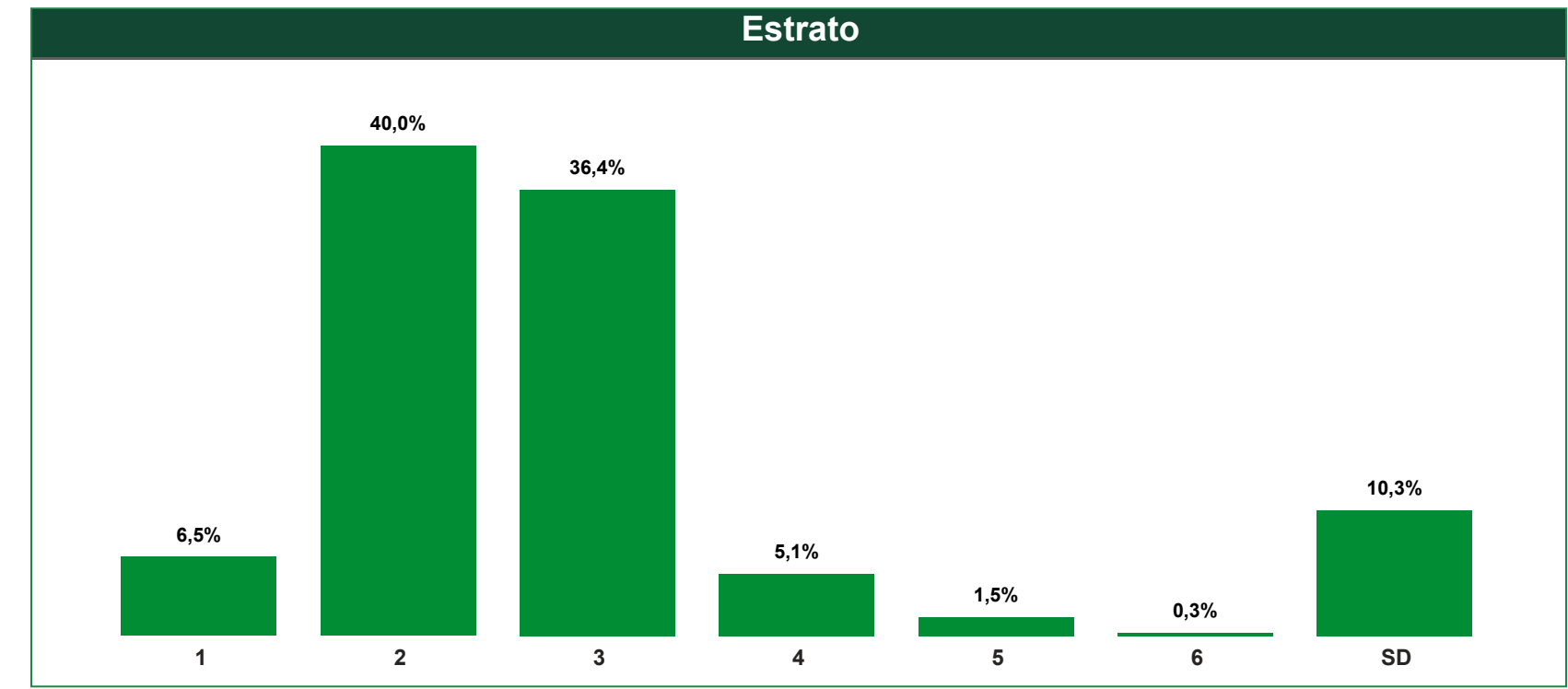
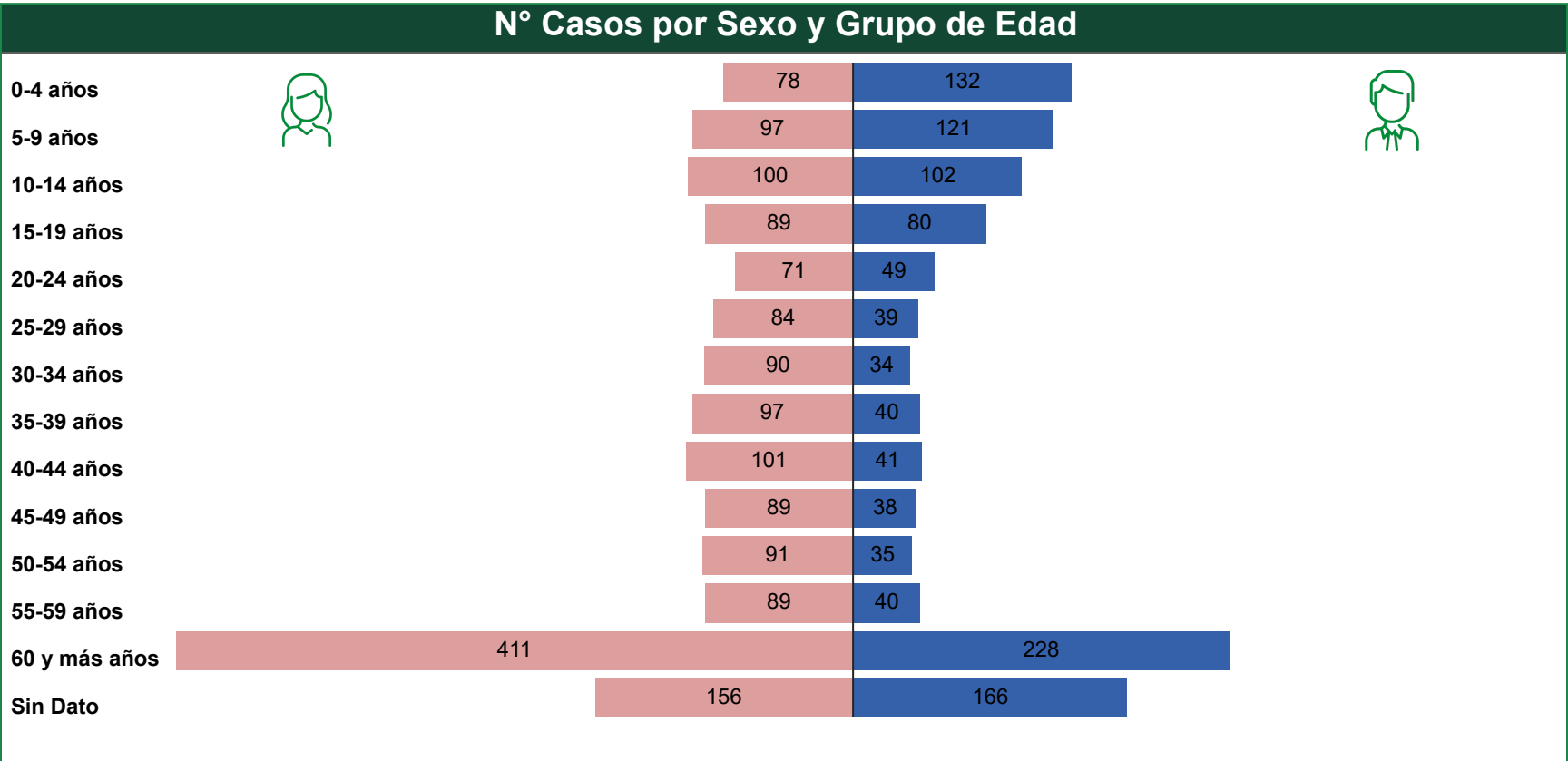
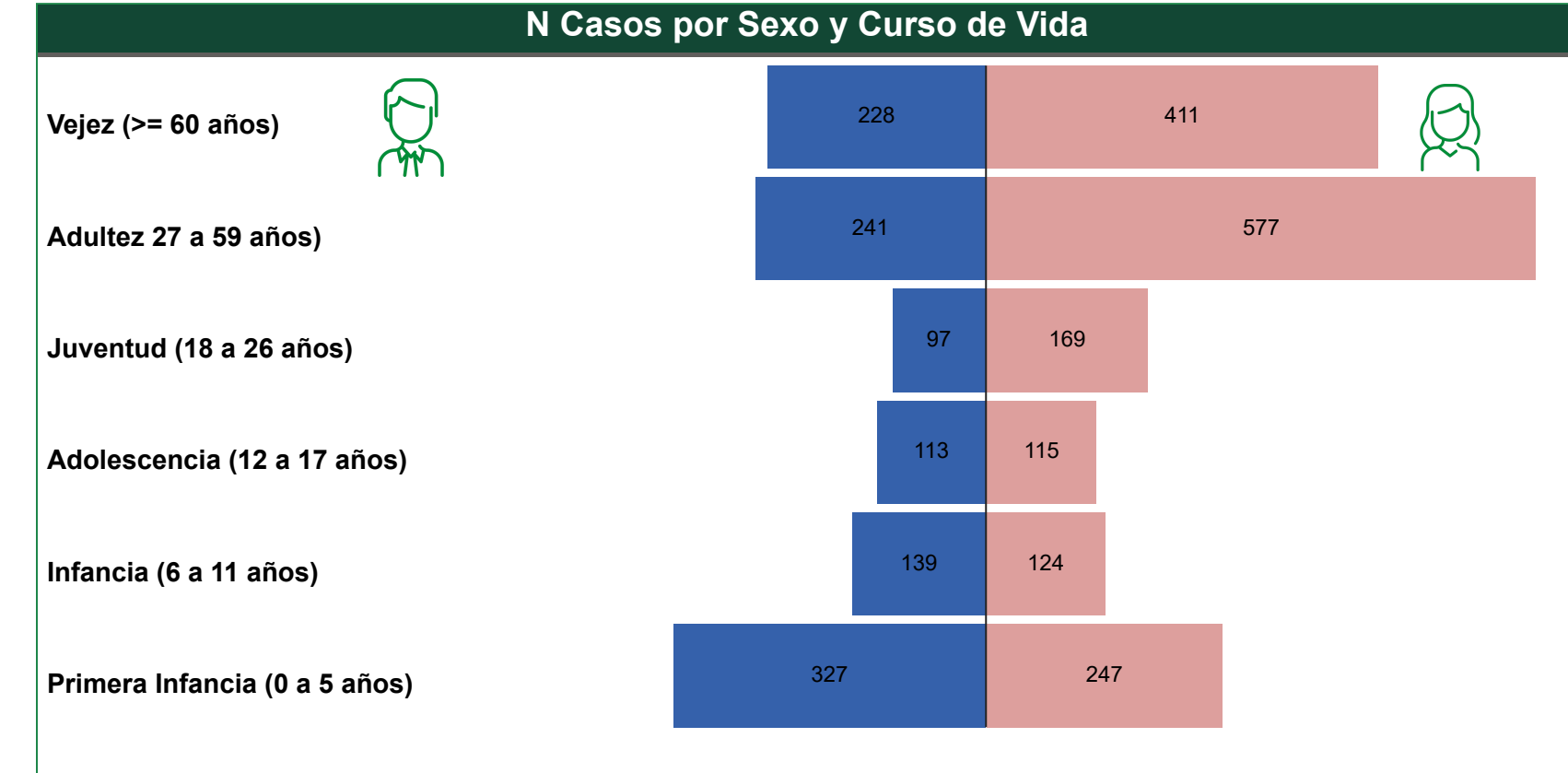
Todas



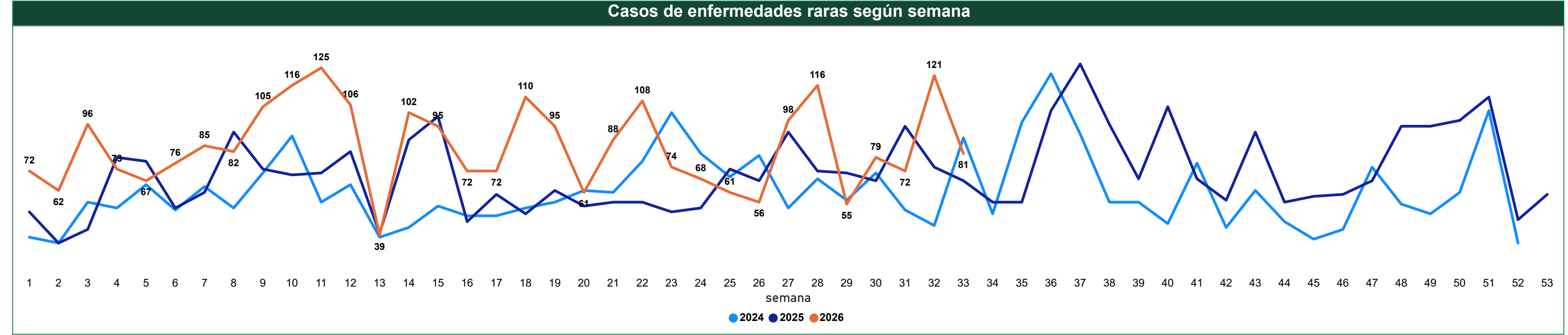
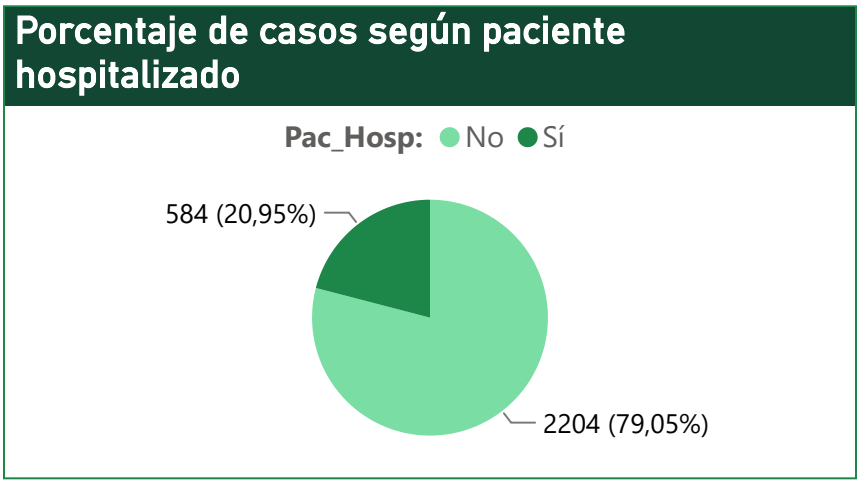
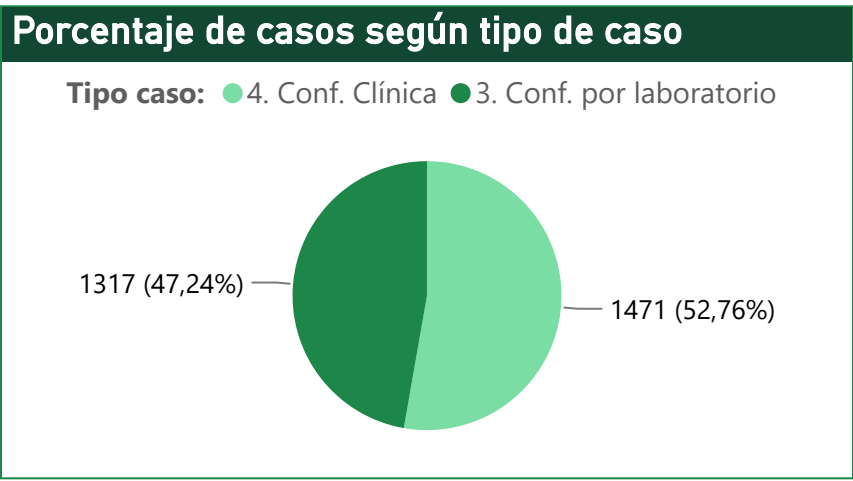
Sexo



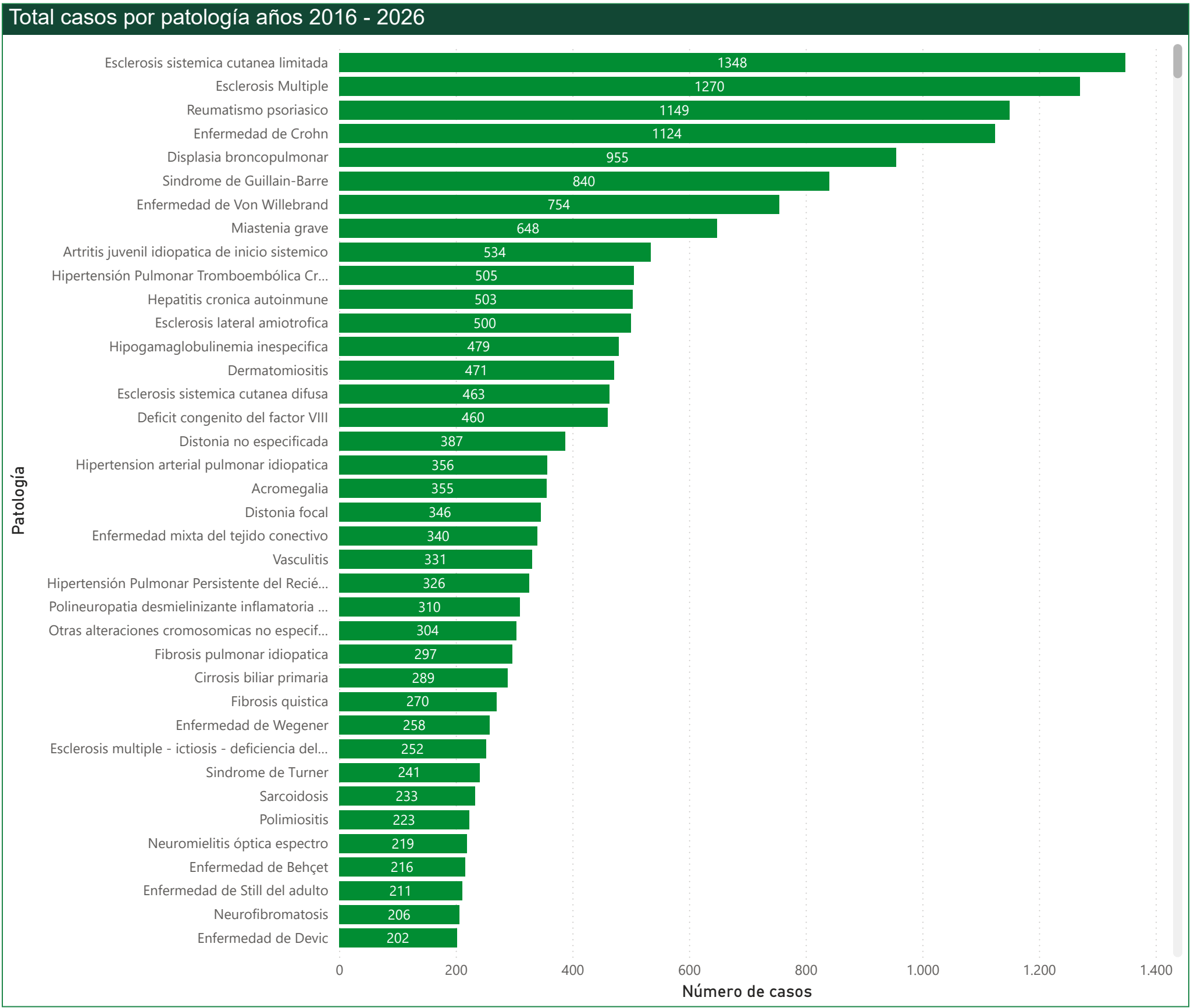
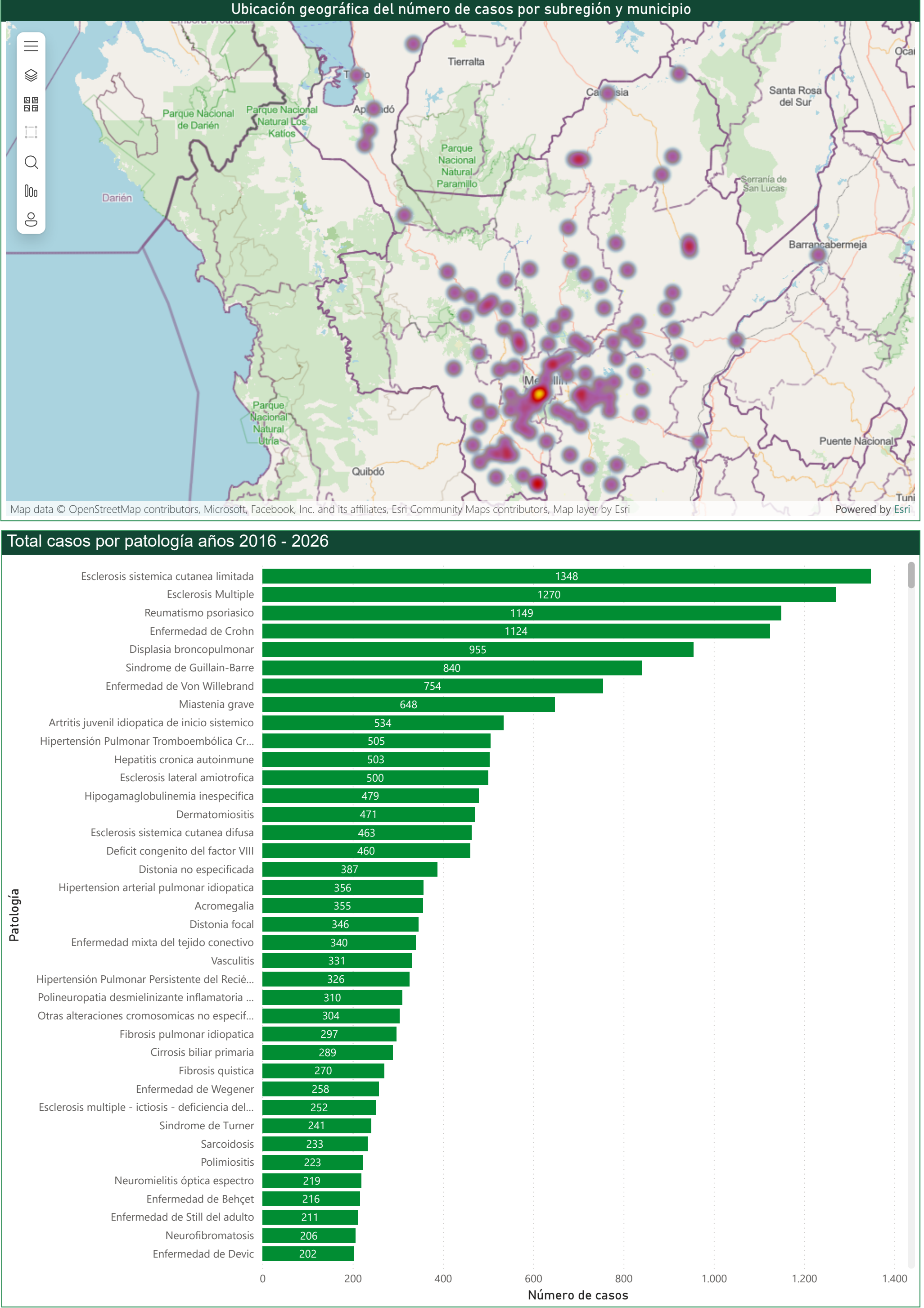
Área de residencia



Etnia	Número de casos	Porcentaje (%)
Indígena	5	0,18%
Negro, mulato afro colombiano	11	0,39%
Otro	2772	99,43%
Total	2788	100,00%

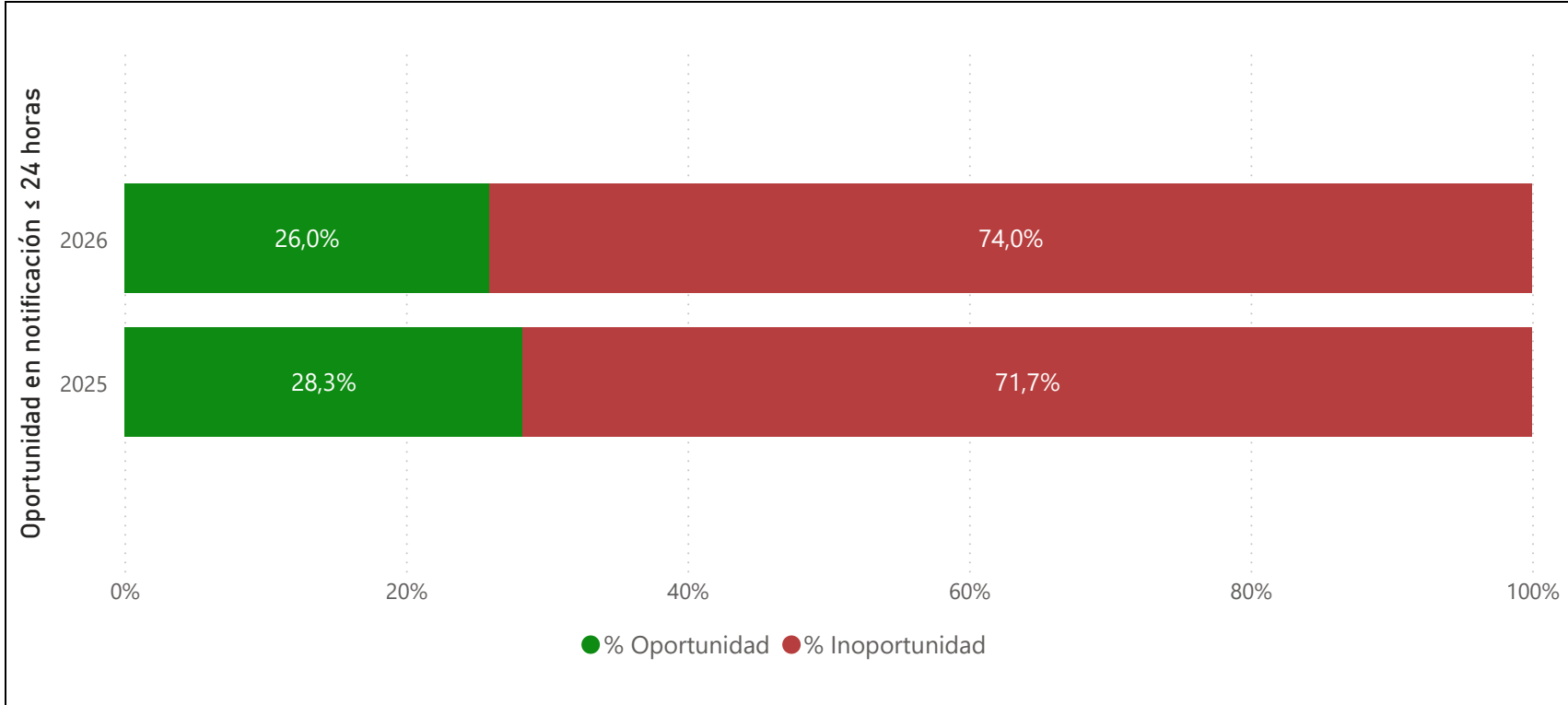


Número de Casos Según subregión y municipio		
SUBREGION	Total casos Enf. Huér.	Porcentaje (%)
Valle de aburrá	2070	74,25%
Oriente	415	14,89%
Norte	73	2,62%
Suroeste	56	2,01%
Occidente	55	1,97%
Urabá	43	1,54%
Bajo Cauca	39	1,40%
Nordeste	25	0,90%
Magdalena Medio	12	0,43%
Total	2788	100,00%



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

31,85

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	31,85
Total	37,65

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

Aumento Disminución Estable

Casos de enfermedades huérfanas- raras, Antioquia, 2021 - 2026

Año	Casos
2021	3413
2022	4414
2023	3245
2024	3207
2025	3755
2026	2788
Total	20822

Nombre de enfermedades huérfanas- raras por numero de casos, Antioquia, 2021 - 2026			
Nombre de la enfermedad	Promedio 2021-2025	Casos 2026	% 2026
Displasia broncopulmonar	127	146	5,2 %
Esclerosis sistematica cutanea limitada	200	141	5,1 %
Glaucoma - apnea del sueño	5	116	4,2 %
Enfermedad de Crohn	107	95	3,4 %
Esclerosis Multiple	107	91	3,3 %
Miastenia grave	76	72	2,6 %
Sindrome de Guillain-Barre	81	63	2,3 %
Dermatomiositis	64	53	1,9 %
Enfermedad de Von Willebrand	61	51	1,8 %
Esclerosis lateral amiotrofica	63	51	1,8 %
Vasculitis	47	46	1,6 %
Deficit congenito del factor VIII	24	40	1,4 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	3	40	1,4 %
Microtia	22	39	1,4 %
Hepatitis cronica autoinmune	60	38	1,4 %
Esclerosis sistematica cutanea difusa	66	36	1,3 %
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	24	35	1,3 %
Sarcoidosis	35	35	1,3 %
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	65	34	1,2 %
Neurofibromatosis tipo 1	35	34	1,2 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	59	31	1,1 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	54	30	1,1 %
Neuromielitis óptica espectro	48	28	1,0 %
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	1	27	1,0 %
Sindrome de antisintetasas	12	27	1,0 %
Enfermedad mixta del tejido conectivo	42	24	0,9 %
Enfermedad de Wegener	31	22	0,8 %
Polimiositis	33	22	0,8 %
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	38	22	0,8 %
Enfermedad de Cushing	21	20	0,7 %
Enfermedad de Kawasaki.	19	20	0,7 %
Drepanocitosis	18	19	0,7 %
Hiperekplexia - epilepsia	3	18	0,6 %
Acromegalia	36	17	0,6 %
Colangitis Biliar Primaria	24	17	0,6 %
Enfermedad de Huntington	6	17	0,6 %
Sindrome del injerto contra huesped	14	17	0,6 %
Enfermedad de Behçet	29	16	0,6 %
Hipertension arterial pulmonar idiopatica	56	16	0,6 %
Charcot-Marie-Tooth		15	0,5 %
Enfermedad de Still del adulto	30	15	0,5 %
Micosis Fungoide	10	15	0,5 %
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	50	15	0,5 %
Disautonomia familiar	18	14	0,5 %
Esclerosis tuberosa	10	14	0,5 %
Fibrosis pulmonar idiopatica	32	14	0,5 %
Sindrome de Lessey-Gastaut	0	14	0,5 %
Total	3607	2788	100,0 %

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



Etapa del curso de vida	Casos	%
⊟ Primera Infancia (0 a 5 años)	244	4,9 %
Displasia broncopulmonar	141	2,9 %
Glaucoma - apnea del sueño	49	1,0 %
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio ...	31	0,6 %
Microtia	23	0,5 %
⊟ Infancia (6 a 11 años)	80	3,2 %
Glaucoma - apnea del sueño	45	1,8 %
Hiperekplexia - epilepsia	9	0,4 %
Microtia	10	0,4 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	16	0,6 %
⊟ Adolescencia (12 a 17 años)	48	2,0 %
Deficit congenito del factor VIII	9	0,4 %
Enfermedad de Von Willebrand	11	0,5 %
Glaucoma - apnea del sueño	8	0,3 %
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las fala...	20	0,8 %
⊟ Juventud (18 a 26 años)	61	1,9 %
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	13	0,4 %
Enfermedad de Crohn	20	0,6 %
Enfermedad de Von Willebrand	10	0,3 %
Esclerosis Multiple	18	0,6 %
⊟ Adultez 27 a 59 años)	190	1,7 %
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	29	0,3 %
Enfermedad de Crohn	41	0,4 %
Esclerosis Multiple	57	0,5 %
Esclerosis sistemica cutanea limitada	63	0,6 %
⊟ Vejez (>= 60 años)	187	2,6 %
Esclerosis lateral amiotrofica	42	0,6 %
Esclerosis sistemica cutanea limitada	72	1,0 %
Miastenia grave	40	0,6 %
Sindrome de Guillain-Barre	33	0,5 %
Total	810	2,6 %

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	0,93
Urabá	0,41	1,22	2,59	7,12	7,45	3,12	7,37	7,73	5,20	6,72	7,47
Suroeste	0,55	1,65	3,56	9,72	10,12	4,23	9,98	10,46	7,01	9,04	10,04
Oriente	0,31	0,91	1,94	5,25	5,43	2,24	5,25	5,45	3,63	4,64	5,11
Occidente	0,97	2,89	6,23	16,94	17,56	7,32	17,24	18,03	12,04	15,50	17,18
Norte	0,84	2,51	5,38	14,72	15,32	6,40	15,11	15,82	10,61	13,69	15,20
Nordeste		3,10	6,63	18,02	18,68	7,76	18,21	18,97	12,65	16,24	17,93
Magdalena Medio	1,98	5,88	12,55	34,33	35,75	14,90	35,14	36,75	24,62	31,70	35,14
Bajo Cauca	0,84	2,47	5,23	14,31	14,91	6,22	14,65	15,31	10,27	13,23	14,67
Antioquia	0,66	2,31	4,94	13,48	14,02	5,84	13,77	14,39	9,63	12,40	13,74

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	2070	74,25%
Medellín	1484	53,23%
Bello	200	7,17%
Itagüí	117	4,20%
Envigado	90	3,23%
Sabaneta	47	1,69%
Copacabana	34	1,22%
La Estrella	33	1,18%
Girardota	28	1,00%
Caldas	27	0,97%
Barbosa	10	0,36%
▣ Oriente	415	14,89%
Rionegro	124	4,45%
La Ceja	51	1,83%
Marinilla	49	1,76%
Carmen de viboral	38	1,36%
El Santuario	33	1,18%
Guarne	30	1,08%
Peñol	12	0,43%
San Vicente	12	0,43%
Sonsón	11	0,39%
El Retiro	10	0,36%
La Unión	10	0,36%
Abejorral	5	0,18%
Guatapé	5	0,18%
Cocorná	4	0,14%
Granada	4	0,14%
San Carlos	4	0,14%
San Rafael	4	0,14%
Alejandro	3	0,11%
Argelia	2	0,07%
Nariño	2	0,07%
San Luis	2	0,07%
▣ Norte	73	2,62%
San Pedro de los Milagros	17	0,61%
Yarumal	16	0,57%
Santa Rosa de Osos	12	0,43%
Don Matías	9	0,32%
Angostura	5	0,18%
Entrerrios	3	0,11%
Valdivia	3	0,11%
Belmira	2	0,07%
Gómez Plata	2	0,07%
Guadalupe	2	0,07%
San Andrés de Cuerquía	2	0,07%
▣ Suroeste	56	2,01%
Ciudad Bolívar	8	0,29%
Concordia	6	0,22%
Amagá	5	0,18%
Jericó	4	0,14%
Urrao	4	0,14%
Andes	3	0,11%
Betania	3	0,11%
Betulia	3	0,11%
Santa Bárbara	3	0,11%
Támesis	3	0,11%
Tarso	3	0,11%
Fredonia	2	0,07%
Pueblorrico	2	0,07%
Valparaíso	2	0,07%
Angelópolis	1	0,04%
Hispania	1	0,04%
Salgar	1	0,04%
Titiribí	1	0,04%
Venecia	1	0,04%
▣ Occidente	55	1,97%
Santafé de Antioquia	13	0,47%
San Jerónimo	8	0,29%
Sopetrán	8	0,29%
Liborina	6	0,22%
Frontino	4	0,14%
Caicedo	3	0,11%
Ebéjico	3	0,11%
Giraldo	3	0,11%
Abriaquí	1	0,04%
Anzá	1	0,04%
Armenia	1	0,04%
Buritacá	1	0,04%
Cañasgordas	1	0,04%
Sabanalarga	1	0,04%
Uramita	1	0,04%
▣ Urabá	43	1,54%
Apartadó	16	0,57%
Turbo	11	0,39%
San Juan de Urabá	6	0,22%
Carepa	4	0,14%
Chigorodó	3	0,11%
Arboletes	1	0,04%
Mutatá	1	0,04%
San Pedro de Urabá	1	0,04%
▣ Bajo Cauca	39	1,40%
Caucasia	21	0,75%
El Bagre	5	0,18%
Tarazá	5	0,18%
Cáceres	4	0,14%
Zaragoza	3	0,11%
Nechí	1	0,04%
▣ Nordeste	25	0,90%
Remedios	6	0,22%
Segovia	4	0,14%
Vegachí	4	0,14%
Amalfi	2	0,07%
Cisneros	2	0,07%
San Roque	2	0,07%
Yalí	2	0,07%
Anorí	1	0,04%
Santo Domingo	1	0,04%
Yolombó	1	0,04%
▣ Magdalena Medio	12	0,43%
Puerto Berrío	6	0,22%
Puerto Triunfo	2	0,07%
Yondó	2	0,07%
Caracolí	1	0,04%
Maceo	1	0,04%
Total	2788	100,00%

año	
2023	2025
2024	2026

Número de Casos Según Nombre de Enfermedad		
nom_enferm	Total Casos	Porcentaje (%)
Displasia broncopulmonar	146	5,24%
Esclerosis sistematica cutanea limitada	141	5,06%
Glaucoma - apnea del sueño	116	4,16%
Enfermedad de Crohn	95	3,41%
Esclerosis Multiple	91	3,26%
Miastenia grave	72	2,58%
Sindrome de Guillain-Barre	63	2,26%
Dermatomiositis	53	1,90%
Enfermedad de Von Willebrand	51	1,83%
Esclerosis lateral amiotrofica	51	1,83%
Vasculitis	46	1,65%
Deficit congenito del factor VIII	40	1,43%
Retraso mental severo - epilepsia - anomalias anales -hipoplasia de las falanges distales	40	1,43%
Microtia	39	1,40%
Hepatitis cronica autoinmune	38	1,36%
Esclerosis sistematica cutanea difusa	36	1,29%
Enfermedad de Alzheimer autosomica dominante de aparicion temprana	35	1,26%
Sarcoidosis	35	1,26%
Hipertensión Pulmonar Tromboembólica Crónica	34	1,22%
Neurofibromatosis tipo 1	34	1,22%
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido / Distrés respiratorio agudo neonatal por deficiencia de SP B	31	1,11%
Artritis juvenil idiopatica de inicio sistemico	30	1,08%
Neuromielitis óptica espectro	28	1,00%
Anomalias auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalias oculares	27	0,97%
Sindrome de antisintetasas	27	0,97%
Enfermedad mixta del tejido conectivo	24	0,86%
Enfermedad de Wegener	22	0,79%
Polimiositis	22	0,79%
Polineuropatia desmielinizante inflamatoria cronica	22	0,79%
Enfermedad de Cushing	20	0,72%
Enfermedad de Kawasaki.	20	0,72%
Drepanocitosis	19	0,68%
Hiperekplexia - epilepsia	18	0,65%
Acromegalia	17	0,61%
Colangitis Biliar Primaria	17	0,61%
Enfermedad de Huntington	17	0,61%
Sindrome del injerto contra huesped	17	0,61%
Enfermedad de Behçet	16	0,57%
Hipertension arterial pulmonar idiopatica	16	0,57%
Charcot-Marie-Tooth	15	0,54%
Enfermedad de Still del adulto	15	0,54%
Micosis Fungoide	15	0,54%
Otras alteraciones cromosomicas no especificadas	15	0,54%
Disautonomia familiar	14	0,50%
Esclerosis tuberosa	14	0,50%
Fibrosis pulmonar idiopatica	14	0,50%
Sindrome de Lennox-Gastaut	14	0,50%
Sindrome de Turner	14	0,50%
Arteritis de celulas gigantes	12	0,43%
Distrofia muscular tipo Duchenne	12	0,43%
Gastrosquisis	12	0,43%
Hiperplasia suprarrenal congenita	12	0,43%
Miopatía necrotizante inmunomediada.	12	0,43%
Otras encefalitis autoinmunes	12	0,43%
Periarteritis nodosa	12	0,43%
Síndrome de intestino corto (adquirido)	12	0,43%
Osteogenesis imperfecta	11	0,39%
Sindrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud – TIPO III	11	0,39%
Amiloidosis por transtiretina_ ATTRwt	10	0,36%
Ausencia, Atresia y Estenosis Congénita del Ano,con Fistula	10	0,36%
Enfermedad de Hirschsprung	10	0,36%
Penfigo vulgar	10	0,36%
Sindrome de Alport	10	0,36%
Sindrome de Churg-Strauss	10	0,36%
Sindrome de Marfan	10	0,36%
Albinismo oculo-cutaneo	9	0,32%
Desordenes del tejido conectivo no especificados	9	0,32%
Distrofia muscular de Duchenne y Becker	9	0,32%
Atrofia optica	8	0,29%
Coartacion atipica de aorta	8	0,29%
Distrofia muscular congenita	8	0,29%
Enfermedad de Takayasu	8	0,29%
Histiocitosis de celulas de Langerhans	8	0,29%
Sindrome de Noonan	8	0,29%
Aplasia medular idiopatica	7	0,25%
Atresia biliar	7	0,25%
Cardiomiopatia amiloidotica familiar relacionado con Transtirretina	7	0,25%
Deleción 22q11.2 (Síndrome de Di George)	7	0,25%
Encefalopatia epileptica infantil temprana	7	0,25%
Hipoglucemia hiperinsulinemica persistente de la infancia	7	0,25%
Plagiocefalia aislada	7	0,25%
Policondritis atrofiante	7	0,25%
Amiloidosis hereditaria asociada a Transtiretina	6	0,22%
Deficit congenito del factor XI	6	0,22%
Distrofia facioescapulohumeral	6	0,22%
Estenosis pulmonar valvular	6	0,22%
Hiperglicinemia no cetosica	6	0,22%
Mielitis Trasversa Aguda (ATM)	6	0,22%
Poliartritis factor reumatoide negativo	6	0,22%
Purpura de Henoch-Schoenlein	6	0,22%
Sindrome de intestino corto (cogénito)	6	0,22%
Sindrome de West	6	0,22%
Angioedema hereditario	5	0,18%
Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1	5	0,18%
Atrofia muscular espinal proximal de tipo 3	5	0,18%
Beta-talasemia	5	0,18%
Displasia esqueletica no especificada	5	0,18%
Distonia focal	5	0,18%
Distrofia muscular no especificada	5	0,18%
Enfermedad de Fabry	5	0,18%
Enfermedad relacionada con IgG4	5	0,18%
Esferocitosis hereditaria	5	0,18%
Hemoglobinuria paroxistica nocturna	5	0,18%
Hipertensión Arterial Pulmonar Heredable	5	0,18%
Hipogamaglobulinemia inespecifica	5	0,18%
Paralisis supranuclear progresiva	5	0,18%
Pterygium colli - retraso mental - anomalias digitales	5	0,18%
Siringomielia	5	0,18%
Amiloidosis secundaria	4	0,14%
Artritis relacionada con entesitis	4	0,14%
Total	2788	100,00%