



Las inmunodeficiencias primarias (IDP)

Las IDP son un grupo de más de 400 enfermedades genéticas, raras y crónicas en las que falta o funciona mal una parte del sistema inmunitario.



Prevalencia

Se estima que hay **6 millones** de personas afectadas en todo el mundo.



Diagnóstico

Para el diagnóstico de una IDP subyacente es esencial una evaluación de laboratorio específica. El estudio inicial debe incluir recuentos sanguíneos completos y pruebas serológicas de los niveles de inmunoglobulina, títulos de vacunas y niveles de complemento, complementados con pruebas adicionales determinadas por un médico.



Síntomas

- Infecciones recurrentes que pueden ser difíciles de tratar
- Alteraciones de crecimiento
- Pérdida de peso
- Para conocer más síntomas, visita primaryimmune.org



Tratamiento

- Tratamiento de las infecciones mediante antibióticos y antivirales
- Tratamiento con inmunoglobulina (intravenosa o IgIV, o subcutánea o IgSC)



Se necesitan una media de

130

donaciones de plasma

para tratar a una persona durante un año