

## **PRESENTACIÓN DE LA GUIA DEL DEFICIT DE ALFA-1 ANTITRIPSINA PARA ATENCIÓN PRIMARIA**

El viernes 18 de octubre se presenta en el Congreso Nacional de Semergen en Gijón el ***Documento para el abordaje diagnóstico y terapéutico del Déficit de alfa1- antitripsina desde Atención Primaria.***

El déficit de alfa-1 antitripsina (DAAT) es la enfermedad hereditaria mas frecuente en adultos que predispone en su forma grave la aparición de enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) y diversos tipos de hepatopatías . En su forma grave, afecta en España a unas 14500 personas de las que solo están registradas en el Registro español de pacientes con déficit de alfa1-antitripsina (REDAAT) 780, por lo que se considera una enfermedad rara, con un elevado infradiagnóstico

Para mejorar el infradiagnóstico del DAAT es necesario concienciar a los profesionales sanitarios que atienden a este tipo de pacientes mediante estrategias de divulgación y abordaje de la enfermedad, Los médicos de Atención Primaria (AP) tienen un papel clave en su diagnóstico, ya que son el primer punto de contacto con el paciente, aumentando la probabilidad de identificar individuos con DAAT y EPOC. No obstante el conocimiento insuficiente del DAAT, su baja prevalencia y la gran variabilidad en sus manifestaciones clínicas constituye un obstáculo para su sospecha clínica, que condiciona su bajo diagnóstico

El primer paso en el abordaje de la enfermedad es hacer un diagnóstico precoz que permita iniciar pronto la intervenciones preventivas (fundamentalmente ayudas para dejar de fumar) y terapéuticas. Desde el primer nivel asistencial se debe seguir una estrategia de atención y búsqueda activa dirigida a la población de riesgo que acude a las consultas, especialmente los pacientes con EPOC, La determinación de la concentración plasmática de alfa-1 antitripsina y del genotipo son las dos principales técnicas de diagnóstico del DAAT accesibles hoy día para el médico de AP

La Sociedad Española de Médicos e Atención Primaria (SEMERGEN) en su colaboración frente las enfermedades raras o huérfanas y la inquietud de su Grupo de Respiratorio en sensibilizar sobre las repercusiones y manejo de esta condición genética en Atención Primaria auspician la aparición de este ***Documento para el abordaje diagnóstico y terapéutico del Déficit de Alfa1- antitripsina desde Atención Primaria*** cuyos objetivos son 1) Mejorar el conocimiento del EPOC por DAAT por parte de AP.2) Sensibilizar al médico de familia sobre la importancia del diagnóstico temprano 3) Facilitar el conocimiento de las herramientas disponibles en AP para su abordaje diagnóstico y optimizar su tratamiento.

En la elaboración de este Documento liderado por SEMERGEN han participado en su autoría compañeros del Grupo de Respiratorio con la colaboración de expertos de la Sociedad Española de Neumología y Cirugía torácica (SEPAR) y ligados al Registro Español de Pacientes con Déficit de alfa-1 antitripsina (REDAAT) y con el patrocinio para su desarrollo de Laboratorios Grifols en su compromiso de apoyo al médico en su práctica

clínica con proyectos como este en forma de recurso práctico para uso en la consulta

Este es un documento de ayuda para la práctica clínica dirigido especialmente a los médicos de AP, pero de utilidad para todos aquellos profesionales que atienden a pacientes con EPOC, basado en las recomendaciones de las Normativas actuales nacionales e internacionales de referencia en DAAT (SEPAR, American Thoracic Society (ATS) European Respiratory Society (ERS,)) Se divide en 6 capítulos que tratan la importancia del DAAT su epidemiología, manifestaciones clínicas, pautas diagnósticas, tratamiento, abordaje práctico en AP, y relación entre niveles asistenciales, así como dos apartados con recursos de ayuda y esquemas prácticos

Los autores de este documento pretenden aumentar la conciencia sobre la enfermedad y el compromiso de los médicos de AP para aumentar el número de individuos diagnosticados y que sirva como herramienta que ayude a solucionar las dudas en el diagnóstico y la atención a pacientes con DAAT

El **viernes 18 de octubre** en el Palacio de Congresos de Gijón tendrá lugar una Mesa sobre la actualización del Déficit de alfa-1 antitripsina basada en el Documento y la presentación de éste

### **Programa**

**12.30 - 14.00 h. Mesa. Déficit de alfa-1 antitripsina (DAAT):  
Presentación de la Guía para Atención Primaria.**

**Sala Anfiteatro. Planta 1 (Pabellón 4: Palacio de Congresos)**

***Moderador. Introducción y presentación del Documento para el abordaje diagnóstico y terapéutico del déficit de alfa-1 antitripsina desde AP***

***Dr. D. José Antonio Quintano Jiménez***

Medicina Familiar y Comunitaria. Neumología. Lucena. Córdoba. Miembro del Grupo de Trabajo de Respiratorio de SEMERGEN.

**Qué es el DAAT. Algoritmo diagnóstico.**

Ponente

***Dr. D. Francisco Casas Maldonado***

Neumología. Hospital Universitario San Cecilio. Granada. Coordinador del Centro Andaluz Alfa1. Miembro del REDAAT

**Abordaje práctico en Atención Primaria y Relación entre Niveles Asistenciales**

Ponente

**José Tomás Gómez Sáenz**

Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud de Nájera. La Rioja.  
Coordinador del Grupo de Trabajo de Respiratorio de SEMERGEN.

**Screening: Experiencia con diferentes dispositivos para el diagnóstico del  
DAAT**

Ponente

Dr. D. Juan Luis García Rivero  
Neumología. Hospital de Laredo. Cantabria.

-----

-

José Antonio Quintano Jiménez Y Tomás Gómez Sáenz

Comité Científico del Documento para el abordaje diagnóstico y terapéutico del  
Déficit de alfa1- antitripsina desde Atención Primaria

Grupo de Respiratorio de SEMERGEN