



**Hospital Universitario
12 de Octubre**



ENFERMEDAD DE CHAGAS CONGÉNITA

Información para padres:

La infección congénita por *Trypanosoma cruzi* (productor de la Enfermedad de Chagas, también llamada tripanosomiasis americana) es la infección en el niño por dicho germen durante el embarazo. Los síntomas no suelen presentarse al nacimiento.

¿Cómo puedo saber si mi hijo tiene Enfermedad de Chagas congénita?

El diagnóstico de confirmación debe realizarse al nacimiento mediante la detección del parásito en la sangre del niño. La infección se descarta con un último análisis de sangre a los 6-8 meses de vida.

¿Qué síntomas puede presentar un niño con Enfermedad de Chagas congénita?

Sólo el 10% presenta algún síntoma: prematuridad, bajo peso, glucosa baja en sangre o aumento del tamaño del hígado.

¿Existe algún tratamiento para la Enfermedad de Chagas congénita?

Sí. El tratamiento permite la curación en el 100% de los casos cuando la infección se descubre en el primer año de vida.

¿Es necesario el tratamiento de la Enfermedad de Chagas?

En la edad pediátrica el tratamiento es bien tolerado y ha demostrado ser curativo. Es necesario para evitar posibles secuelas a largo plazo (insuficiencia cardiaca y alteraciones del ritmo cardiaco en 1 de cada 5 pacientes sin tratamiento).

¿Debo suspender la lactancia si se me ha diagnosticado de Enfermedad de Chagas?

La infección en la madre no contraindica la lactancia materna a menos que existan grietas en el pezón.

En el Hospital Universitario 12 de Octubre, en el Departamento de Pediatría, la Unidad de Inmunodeficiencias y Niños Pequeños realiza la atención a niños con Enfermedad de Chagas congénita.

Contacto:

Dr. González-Granado: e-mail: nachgonzalez@gmail.com

Teléfono: 913908569