

¿Podría ser NF1?

Conoce los criterios diagnósticos de Neurofibromatosis Tipo 1



La NF1 es una condición genética que puede afectar la piel, los nervios y otras partes del cuerpo.

Detectarla a tiempo puede hacer la diferencia.



Criterios Diagnósticos Neurofibromatosis Tipo1 (NF1)



Al **menos 2** de los siguientes criterios hacen el diagnóstico de NF1

Dos o más nódulos de Lisch o dos o más anomalías de la coroides

Pecas en las axilas o en las ingles

Seis o más máculas de color café con leche (manchas de color marrón) • más de 5 mm en los niños y niñas preadolescentes • más de 15 mm en adolescentes y adultos



Glioma Nervio óptico

Dos o más neurofibromas de cualquier tipo o un neurofibroma plexiforme

Una lesión ósea distintiva, por ejemplo: displasia del esfenoides, encorvamiento anterolateral de la tibia (displasia tibial), o pseudoartrosis de un hueso largo



Una variante patogénica del gen NF1



Un progenitor con NF1, basado en criterios diagnósticos



Importante: Este diagnóstico debe ser realizado por un profesional de la salud con experiencia en NF1.

Si tienes dudas, consulta y evalúa. ¡No estás solo!

Información que empodera, comunidad que acompaña.

