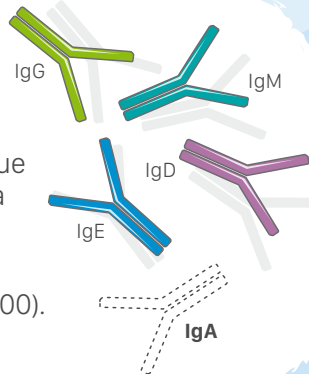


Déficit de IgA

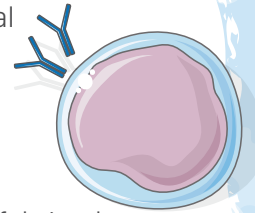
¿Qué es?

- Es una **inmunodeficiencia primaria (IDP)** en la que el cuerpo no fabrica la inmunoglobulina A (IgA).
- Es muy frecuente (1/500).



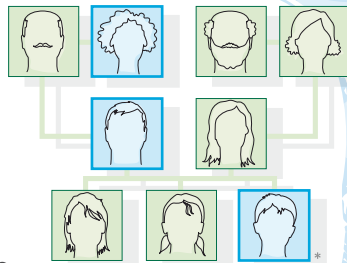
¿Cuál es la causa?

- La IgA es una proteína especial de defensa que se encuentra en las mucosas (boca, intestinos, etc.) y protege de la entrada de los microbios.
- Las células de defensa, los linfocitos B son incapaces de fabricarla.
- No se conoce el defecto del gen que la causa.



Herencia

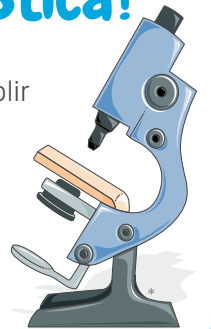
Como no se conoce la causa genética, no se puede saber, pero es frecuente en familias con más de un individuo afectado por un déficit de IgA.



¿Cómo se diagnostica?

Con una visita al médico y **dos analíticas**. Se tienen que cumplir los siguientes criterios:

- + de 4 años.
- IgA ausente.
- IgG (subclases) e IgM normales.
- Buena respuesta a vacunas.



¿Qué puede pasar?

Lo más habitual es que no pase nada, pero se puede tener:

- Bronquitis, catarros.
- Gastroenteritis.
- Celiaquía y otras enfermedades autoinmunitarias.
- Alergia.



¿Cómo se trata?

- **No necesita tratamiento**, pero si que se recomienda un seguimiento para ver que no aparecen complicaciones.



¿Cómo cuidarse?

- Hacer vida normal.
- Hacer los controles con las analíticas que recomiende el médico.
- Si se necesita una transfusión, informar que se tiene un déficit de IgA.



Dónde encontrar más información

Consultar todas las dudas con el equipo médico de referencia.

- pidfoundationbcn.org
- acadip.org
- info4pi.org
- ipopi.org
- primaryimmune.org