



XLH & OTROS RAQUITISMOS
MEXICO

¿Quiénes somos?

Somos una asociación mexicana de pacientes sin fines de lucro fundada en 2019, que brinda apoyo a personas diagnosticadas con Raquitismo Hipofosfatémico ligado al Cromosoma X (XLH) y otros raquitismos hereditarios, y sus familias.

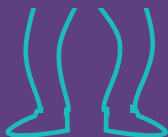


¿Qué es el XLH?

El raquitismo hipofosfatémico ligado al cromosoma X o XLH, es una enfermedad catalogada como rara, poco frecuente o de baja prevalencia, dado que afecta a 1 de cada 20,000 personas aproximadamente.

Es una enfermedad hereditaria y crónica que afecta los huesos, músculos y dientes debido a la excesiva pérdida de fosfato en la orina, que causa bajos niveles de fósforo en la sangre.

Síntomas:



Piernas
arqueadas



Muñecas o
rodillas
desproporcionadas



Dolores de huesos
músculos o
articulaciones



Baja
estatura



Rodillas
torcidas



Problemas o
complicaciones
dentales



Únete a la comunidad

¿Conoces a alguien con uno o más síntomas de raquitismo hipofosfatémico ligado al cromosoma X (XLH)?

En XLH y Otros Raquitismos México encontrarán acompañamiento para resolver dudas e inquietudes. Juntos las y los pacientes con XLH podemos luchar por nuestro derecho a la salud y a una mejor calidad de vida.

#XLHMxCaminandoJuntos

**Datos de
contacto:**



@xlhmexico



xlhmexico.org.mx



xlhmexico@gmail.com

