



Fibrosis quística

Conoce el **Plan de Atención Específico para Fibrosis Quística**, su importancia y avances en la implementación.

¿Hace cuánto se implementó en la organización y qué acciones se han hecho?

Desde la **Gerencia en Salud**, se han llevado a cabo diversas acciones para fortalecer la implementación del **Plan Específico de Atención para Fibrosis Quística** en colaboración con la red de prestadores de salud. Estas acciones incluyen:

- **Divulgación y socialización** de la ruta de atención con los colaboradores de la EPS, las IPS y los afiliados.
- **Gestión integral** de la red de prestadores mediante la contratación de programas integrales para la atención de la patología, incluyendo valoraciones multidisciplinarias, toma de **paraclínicos**, línea de urgencia, educación, entre otros.
- **Seguimiento y monitoreo** para garantizar la adecuada implementación del plan.
- **Ejecución de planes de mejoramiento y monitoreo continuo**, orientados a optimizar la calidad del servicio.

Estas estrategias están diseñadas para ofrecer una atención integral, temprana y efectiva, asegurando el **bienestar y la calidad de vida de las afiliadas**.



¿En qué consiste?

En EPS Famisanar estamos comprometidos a brindar una atención integral y personalizada a nuestros afiliados con Fibrosis Quística. Este plan abarca desde la identificación del riesgo, detección temprana, confirmación diagnóstica, tratamiento, seguimiento, cuidado paliativo y acciones de autocuidado, en los ámbitos ambulatorio, domiciliario y hospitalario. integrando todas las áreas de la organización, la red de prestadores, los usuarios y los entes de control, e incluye a todos los afiliados activos con factores de riesgo o diagnóstico, abarcando el régimen contributivo, movilidad descendente y PAC.

¡Unidos, podemos mejorar la calidad de vida y alcanzar nuevos estándares de salud!

Conoce los hitos que hacen de este plan una herramienta esencial para la atención de nuestros afiliados:

1. Realizar Tamizaje Neonatal.
2. Diagnóstico de patología y clasificación de severidad.
3. Definición de tratamiento.
4. Identificación de complicaciones.
5. Seguimiento por equipo multidisciplinario.

¿Cuál es su importancia y para quién va dirigida esta ruta?

Orientar los servicios y tecnologías del Plan de atención específico para Fibrosis Quística en las fases de promoción, prevención, diagnóstico y tratamiento, a través de servicios humanizados, con atributos de calidad que generen satisfacción al afiliado, resultados en salud y un uso racional de los recursos en el marco del Modelo de Atención y gestión del Riesgo de EPS Famisanar SAS.

Criterios de inclusión para la Cohorte Impacto de Fibrosis Quística:

1. Afiliados con diagnóstico confirmado mediante dos pruebas positivas de electrolitos en sudor y/o estudio molecular del gen CFTR.
2. Cumplir con los criterios de clasificación establecidos por el sistema de diagnóstico de la CIE 10.

Algunos datos sobre la Fibrosis Quística



A corte de junio de 2024, la cohorte Impacto de Fibrosis Quística de EPS Famisanar contaba con 54 afiliados, ubicados principalmente en el Distrito Capital (61%), Cundinamarca (11%) y Magdalena (9%).



Aunque es una enfermedad huérfana, progresiva y requiere de cuidados médicos diarios, los pacientes con fibrosis quística suelen ser capaces de estudiar y trabajar. El tamizaje neonatal es fundamental para detectar a tiempo esta condición.



1 de cada 2.500 a 3.500 nacidos vivos tienen esta enfermedad.



La fibrosis quística afecta a las células que producen moco, sudor y jugos digestivos. Estos líquidos secretados son normalmente ligeros y resbaladizos. Pero en las personas con fibrosis quística, un gen defectuoso hace que las secreciones se vuelvan pegajosas y espesas.



En Colombia la región Centro Oriente, tiene la tasa más alta de portadores para el país, 1 de cada 58 personas.



1 de cada 25 personas es portadora de la enfermedad.



El 8 de septiembre se conmemora el Día Mundial de la Fibrosis Quística. EPS Famisanar se une a esta conmemoración para concientizar y visibilizar esta enfermedad, con el objetivo de mejorar la calidad de vida de sus afiliados afectados y eliminar las desigualdades en el acceso a los tratamientos.