¿Qué es el síndrome de Reye?

Síndrome de Reye (RS en ingles) es un trastorno que daña muchas partes del cuerpo, especialmente el cerebro y el hígado. El síndrome de Reye es una enfermedad de dos fases ya que casi siempre está relacionada con una infección viral previa, como por ejemplo la influenza, resfrío común o varicela.

¿Quién contrae el síndrome de Reye

Aunque puede ocurrir a cualquier edad, RS es principalmente una enfermedad de niños y con frecuencia afecta a niños entre 3 a 12 años de edad.

¿Cuál es la causa del síndrome de Reye?

La causa de RS permanece un misterio, pero estudios han descubierto un vínculo con el uso de aspirina durante una enfermedad viral. Los investigadores creen que en algunos casos es causada por una respuesta anormal a la aspirina productos relacionados durante una enfermedad viral.

¿Cuáles son los síntomas del síndrome de Reye?

Típicamente el primer síntoma es vómitos y náuseas incontrolables que persisten por muchas horas. Otros síntomas iniciales son letargo o falta de ánimo, cambio de personalidad tales como irritación y comportamiento agresivo, mareo, desorientación o confusión, delirio y pérdida de conciencia. La hinchazón del cerebro puede causar convulsiones y en casos graves puede conducir a estado de coma o muerte.

¿Cuándo aparecen los síntomas?

El trastorno generalmente ocurre durante la recuperación de una infección viral (influenza, resfrío común, varicela), aunque también puede producirse 3 a 5 días después del inicio de una enfermedad viral.

¿Es contagioso el síndrome de Reye?

Síndrome de Reye no es contagioso y no se transmite de una persona a otra.

¿Cómo se diagnostica el síndrome de Reye?

El doctor puede sospechar que un niño tiene síndrome de Reye en base a los síntomas y enfermedad viral reciente. Se puede hacer también análisis de sangre y pruebas de función hepática. Otras pruebas pueden ser necesarias para confirmar el diagnóstico incluyendo una biopsia del hígado (se remueve un pequeño trozo de hígado para examinarlo) y punción lumbar (punción de la médula) para examinar el líquido cefalorraquídeo.

¿Cuál es el tratamiento para el RS?

Aunque no hay curación para el RS, se pueden tratar los síntomas. El médico receta medicamentos para controlar la hinchazón del cerebro y líquidos intravenosos para restablecer el nivel químico normal de la sangre.

¿Cómo se previene el RS?

Aunque todavía no se ha establecido un vínculo claro entre la aspirina y el síndrome de Reye, los expertos están de acuerdo en que para prevenir el síndrome de Reye, el método más seguro es no dar NUNCA a los niños aspirina o medicamentos que contengan aspirina. Productos que contienen aspirina incluyen en la etiqueta palabras tales como acetilsalicilato, ácido acetilsalicílico, ácido salicílico y salicilato. En su lugar de a los niños medicamentos sin aspirina, tales como acetaminofén (Tylenol) o ibuprofen.

Cuando un niño tome aspirina, tome medidas para disminuir el riesgo de que adquiera una enfermedad viral (por ejemplo, vacunas contra influenza y varicela).

DESARROLLADO POR LA DIVISIÓN DE SALUD PÚBLICA, OFICINA DE ENFERMEDADES CONTAGIOSAS SECCIÓN DE EPIDEMIOLOGÍA DE ENFERMEDADES CONTAGIOSAS.

P-42157S (Rev. 05/04)