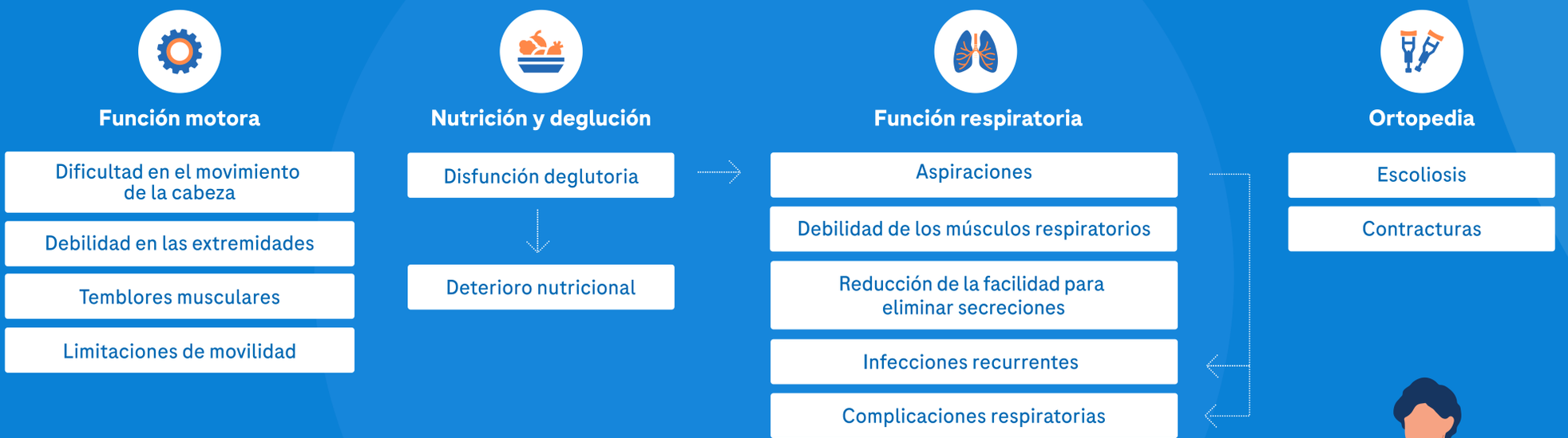




Vivir con AME

La AME es una enfermedad que afecta a **niños y adultos**. Los pacientes muestran una pérdida progresiva de la función motora, fatiga, dificultad para respirar y para ingerir alimentos. Esto provoca una pérdida de independencia y un gran impacto emocional asociado a la elevada carga de esta enfermedad.

¿Cómo afecta la AME?



El grado de deterioro de la función motora y la severidad de estas complicaciones dependerán del tipo de AME que presente el paciente.

¿Cuáles son los tipos de AME?

La AME, en su historia natural, se ha clasificado en 5 tipos principales. Esta clasificación original se basa en la edad de inicio de los síntomas, así como en el nivel de debilidad en ese momento. Ambos condicionan la evolución de la enfermedad.

Manifestación temprana

Manifestación tardía

TIPO 0	TIPO 1	TIPO 2	TIPO 3	TIPO 4
Comienzo: Prenatal	Comienzo: 0-6 meses	Comienzo: <18 meses	Comienzo: >18 meses	Comienzo: 10-30 años
Baja esperanza de vida: (<1 mes)	Nunca llegan a sentarse	Se sientan de manera independiente	Caminan de manera independiente:	Caminan de manera independiente:
1 copia de SMN2	Baja esperanza de vida: (<2 años)	Nunca llegan a caminar	Necesitan asistencia Dejan de caminar	Puede verse afectada a lo largo de su vida
	1-2 copias de SMN2	Sobreviven hasta la edad adulta	Esperanza de vida normal	Esperanza de vida normal
		3-4 copias SMN2	3-4 copias SMN2	4-6 copias SMN2