

GOBIERNO DE NAVARRA

PRESIDENCIA JUSTICIA E INTERIOR

ECONOMIA Y HACIENDA

RELACIONES INSTITUCIONALES Y  
PORTAVOZ DEL GOBIERNO

ADMINISTRACION LOCAL

EDUCACION

SALUD

DESARROLLO RURAL Y MEDIO  
AMBIENTEASUNTOS SOCIALES FAMILIA  
JUVENTUD Y DEPORTE

CULTURA Y TURISMO

OBRAS PUBLICAS TRANSPORTES Y  
COMUNICACIONESVIVIENDA Y ORDENACION DEL  
TERRITORIO

INNOVACION EMPRESA Y EMPLEO

SEGURIDAD Y EMERGENCIAS

## Editada una guía para padres de niños con labio leporino y fisura palatina

*Elaborada por especialistas de Salud, Asuntos Sociales y Educación, pretende guiar y apoyar a las familias para minimizar la repercusión de esta patología*

Viernes, 08 de abril de 2011

El Gobierno de Navarra ha elaborado una guía con el objetivo de informar a los padres de niños con fisura del paladar y/o labio sobre la naturaleza de esta malformación congénita y guiarles en la comprensión de las distintas fases del tratamiento para minimizar, en lo posible, la repercusión que este acontecimiento tiene en la vida de sus hijos.



Gimeno, Lahoz, Garatea, Gorriarán, Arrieta y Arregui.

Esta [guía](#) ha sido presentada hoy por varios de los autores, como el especialista en Cirugía Maxilofacial del CHN, Joaquín Garatea, quien ha insistido en "la necesidad de un tratamiento multidisciplinar de esta enfermedad, con la intervención organizada no sólo de pediatras y cirujanos, sino también de logopedas, psicólogos y otorrinolaringólogos". En el acto han participado también el director médico del CHN, Álvaro Gimeno, el jefe del Servicio de Cirugía Maxilofacial del CHN, Miguel Gorriarán, así como Cristina Arregui, de la Agencia Navarra para la Dependencia (Centro de Atención Temprana), Elena Arrieta, del Departamento de Educación, y Beatriz Lahoz, del Colegio Oficial de Estomatólogos y Odontólogos de Navarra.

En su realización han participado especialistas en diferentes áreas de los departamentos de Salud (rehabilitación, cirugía maxilofacial, pediatría, neonatología, anestesia infantil, ORL, obstetricia y ginecología y odontología), de Asuntos Sociales, Familia, Juventud y Deporte (Agencia Navarra para la Dependencia, psicólogos y logopedas), y de Educación (Servicio de Diversidad, Orientación y Multiculturalidad, y Centro de Recursos de Educación Especial de Navarra), así como del Colegio Oficial de Estomatólogos y Odontólogos de Navarra. El primer propósito de la guía es explicar qué es una fisura labiopalatina, dar información de sus posibles causas y explicar qué se puede hacer cuando nace un niño con labio leporino y cómo se puede obtener una adecuada recuperación con los tratamientos disponibles actualmente.

## **La fisura labio-alveolo-palatina**

La fisura labio-alveolo-palatina (FLAP) es una malformación congénita de la cara que afecta al labio superior, la región alveolar (encías) y al paladar duro y blando en una amplitud variable. Puede afectar solo el rojo del labio o la úvula (campanilla), o llegar a la abertura total del labio y el paladar en los dos lados de modo completo. Afecta a 1 de cada 700 nacimientos y su causa es desconocida. El plan de tratamiento ha ido cambiando de acuerdo con los progresos técnicos y se ha llegado a integrar el tratamiento quirúrgico en un programa rehabilitador complejo que prevé el uso de aparatos ortopédicos-ortodónticos, la intervención del logopeda, la eventual asistencia por el psicólogo, el control otorrinolaringológico y el recurso a los medios de diagnóstico radiológico y endoscópico.

Según los autores de la guía, el tratamiento de un niño con fisura labio-palatina no consiste en una sucesión de operaciones quirúrgicas sino en una serie de tratamientos complementarios tendentes a la rehabilitación funcional (respiración, deglución, masticación, audición y habla) y estética completa.

### **140 pacientes atendidos en el Servicio Navarro de Salud**

En Navarra, el número de casos de fisura labial y palatina ha experimentado un incremento en los últimos años, en los que se ha pasado de 6 pacientes diagnosticados de media al año a 18 nuevos pacientes en 2010. Este aumento se debe fundamentalmente al programa de adopción internacional denominado “vía verde” que permite adopciones de niños con problemas de salud. Hay que tener en cuenta que el número de casos es acumulativo, porque el proceso de atención va desde el nacimiento hasta los 18-20 años y también se tratan secuelas en pacientes mayores. Actualmente, en el Servicio Navarro de Salud se atiende a un total de 140 pacientes que sufren esta enfermedad.