

¿Qué debo saber sobre la retinopatía de la prematuridad (RP) de mi niño y su salud visual a lo largo de su vida?

– Información para los padres

Parte 3 de 3 de una serie

(<https://preventblindness.org/retinopathy-of-prematurity-rop>)

Leer a continuación: Recursos para las familias de niños con RP

¿Estará afectada la visión de mi bebé cuando sea mayor por causa de RP?

- Todos los niños diagnosticados de RP, ya sea que hayan o no necesitado tratamiento, podrían llegar a tener otros problemas de la visión —incluso su pérdida— más adelante en la vida, entre ellos:
 - **Miopía:** Llamada también “vista corta”, significa poder ver de cerca, pero tener dificultad para ver a distancia
 - **Ambliopía:** Conocida frecuentemente como “ojo vago”, es causada por una mala visión en un ojo, y, sin tratamiento, puede conducir a déficit visual o ceguera
 - **Estrabismo:** Esta afección, llamada a menudo “bizquera”, se caracteriza por una falta de alineación de los ojos entre sí
 - **Glaucoma:** Daño al nervio óptico
 - **Problemas con la visión en color:** Dificultad para ver ciertos colores
 - **Desprendimiento de la retina:** La retina se separa de la parte posterior del ojo
- Muchos de estos problemas de la visión se pueden tratar con anteojos, gotas, el uso de parches oculares, dispositivos especializados recetados o cirugía ocular.
- Algunos bebés cuya RP o desprendimiento de retina se dejen sin tratar podrían sufrir otros problemas de la vista y la salud ocular. **Es importante seguir todas las recomendaciones de tratamientos y exámenes oculares.**
- Los niños (desde su nacimiento hasta cumplir 3 años) que presenten déficit visual podrían ser elegibles para recibir servicios de intervención temprana, que están disponibles en las comunidades locales.



“A esos padres que estén en casa, solos, cuidando a su bebé, les recomiendo encarecidamente que contacten a las organizaciones de apoyo, para encontrar asistencia y grupos de la comunidad”.

– Kelli, mamá de un bebé en la unidad de cuidados intensivos neonatales (UCIN) y fundadora y directora de Hand to Hold

Más información sobre RP, apoyo para las familias de niños ingresados en la UCIN e intervención temprana:

<https://preventblindness.org/family-resources-retinopathy-of-prematurity-rop>



Hecho posible con financiación de:

REGENERON
SCIENCE TO MEDICINE®

Preguntas para el doctor:

Tú eres una parte muy importante del equipo de cuidado de tu niño. Aquí te presentamos preguntas que pueden ser útiles cuando platiques con el oftalmólogo de tu niño:

- ¿Qué puede ver mi niño?
- ¿Qué tratamiento médico necesitará mi niño?
- ¿Tiene complicaciones el tratamiento?
- ¿Qué probabilidades hay de que mi niño se quede ciego a causa de RP?
- ¿Qué probabilidades hay de que RP regrese después del tratamiento?
- ¿Con qué frecuencia debo llevar a mi niño a consultas oftalmológicas de seguimiento?
- ¿Cómo se verá afectada la visión de mi niño en el futuro?



Escanea el código QR con la cámara de tu teléfono inteligente para obtener más información sobre RP.

Esta información se desarrolló en colaboración con

