

Informació sobre CASOS IMPORTATS O EXTRACOMUNITARIS			
Malaltia	Lloc adquisició	Tipus epidemiològic	Nre. casos
Tuberculosi	Catalunya	Immigrant estranger	1
Tuberculosi	Marroc	Immigrant estranger	1
Informació sobre BROTS acumulats			
Malaltia / Etiologia	Nº brotes		
Covid-19	1011		
Eritema Infecció	1		
Gea	1		
Grip	2		
I, Gonocòccica	1		
Sarna	11		
Tos ferina	1		
Tuberculosi	5		
Sífilis	1		
Novetats a www.epidemiologia.caib.es :			

SVMDO 2019. Malaltia de Creutzfeldt-Jakob (MCJ) a les Illes Balears.

El Registre de la MCJ es va iniciar l'any 1995, amb la recerca retrospectiva de casos des de 1993 i, des de llavors, la recollida prospectiva dels nous diagnòstics. L'any 2003 es va incorporar al llistat de les malalties de declaració obligatòria a les Illes Balears. Les característiques d'aquesta malaltia, amb un diagnòstic normalment retardat respecte de l'inici de símptomes, fa que les xifres d'incidència anual no es puguin considerar consolidades fins que no ha passat un període de temps considerablement llarg.

A l'any 2019 se n'ha detectat un cas, amb inici de símptomes el 2018 i assignat com a cas probable.

Les comunicacions investigades des de la posada en marxa del sistema de vigilància han estat 34, de les quals 7 s'han descartat com a casos de MCJ de manera que el nombre de casos acumulats és de 27.

A la figura següent es presenta l'evolució anual dels casos segons classificació en tot el període de vigilància. Dels 27, 10 es classificaren com a confirmats, 1 com a possible i la resta com a probables. 20 dels casos acumulats corresponen a Mallorca, 4 a Eivissa i 3 a Menorca.

L'edat mitjana (a l'inici de símptomes) dels 27 casos acumulats i classificats com MCJ és de 65 anys (rang 11-83) i quasi tots (22 casos) tenen més de 60 anys. 16 dels 27 casos són homes. El promig de mesos entre l'inici de símptomes i el diagnòstic és de 4 (rang 0-12), i entre l'inici de símptomes i la defunció de 8 (rang 1-43).

Tots estan classificats com a MCJ en la seva forma clàssica esporàdica. 16 casos debutaren amb demència. Quant a les proves diagnòstiques, l'electroencefalograma va ser típic de la MCJ a 18 casos. La determinació de la proteïna 14.3.3 va resultar positiva a 15 casos (a 6 no es va realitzar). El polimorfisme en el codó 129 es va investigar a 10 casos i va resultar homozigot metionina/metionina a 7, metionina/valina a 1 i valina/valina a 2. L'estudi genètic del gen PRNP, que codifica la proteïna PrP es va fer a 12 casos i no s'hi va trobar cap mutació.

