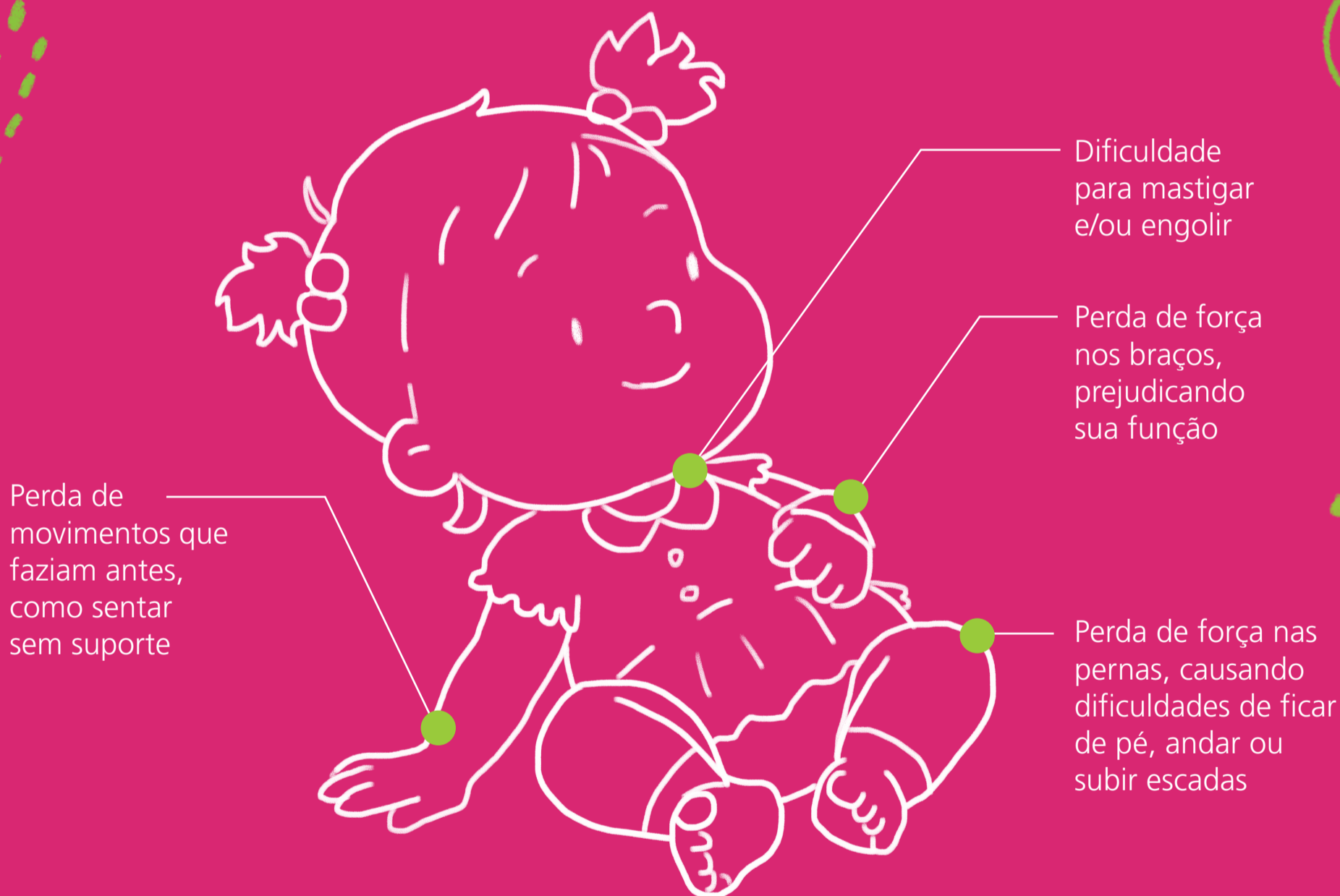


18 MESES
OU MAIS^{1, 2}

O RARO TAMBÉM PODE ACONTECER

PRESTE ATENÇÃO NOS MARCOS MOTORES E AJA RÁPIDO^{1, 2}

Caso crianças apresentem os sintomas abaixo,
um neuropediatra deve ser consultado imediatamente.



Aprender os sinais e agir cedo são muito importantes para o diagnóstico precoce de doenças – entre elas, a Atrofia Muscular Espinhal (AME), uma doença genética e rara caracterizada por fraqueza progressiva e que pode comprometer funções como respirar, comer e andar.

Não ignore os sintomas. Para mais informações, acesse:
oraropodeacontecer.com.br

1. Mercuri E, Finkel RS, Muntoni F, Wirth B, Montes J, Main M, et al. Diagnosis and management of spinal muscular atrophy: part 1: recommendations for diagnosis, rehabilitation, orthopedic and nutritional care. *Neuromuscul Disord.* 2018;28:103–15.

2. Finkel RS, Mercuri E, Meyer OH, Simonds AK, Schroth MK, Graham RJ, et al. Diagnosis and management of Spinal Muscular Atrophy: Part 2: pulmonary and acute care; medications, supplements and immunizations; other organ systems; and ethics. *Neuromuscul Disord.* 2018;28(3):197–207.