






Centro de Excelencia del Ventrículo Único: Guía completa de la evolución de la atención médica

Si bien cada niño y cada familia tiene una hoja de ruta única, esta guía les ayudará a prepararse para lo que pueden esperar durante el viaje de su hijo/a con la cardiopatía congénita del ventrículo único. Su hijo/a necesitará seguimiento de manera frecuente entre el nacimiento y la cirugía de Fontan, especialmente en los primeros seis meses de vida. Después de recuperarse de la cirugía de Fontan, pueden anticipar que las citas con los proveedores de atención cardíaca serán cada 6 a 12 meses. El plan de seguimiento se planifica de manera única para cada niño, dependiendo de su anatomía y afección médica específicas, y algunos niños pueden necesitar citas con más frecuencia. Independientemente de las necesidades de su hijo/a, su equipo de atención orientará y apoyará a toda su familia a lo largo de este viaje.

-  Hospitalización y cirugía
-  Evaluación integral en el Centro de Excelencia del Ventrículo Único
-  Citas de seguimiento de rutina como paciente ambulatorio en Cardiología
-  Monitoreo entre etapas en la Clínica HeArT y por telemedicina (citas en línea)
-  Citas en la Clínica de Neurodesarrollo

