

Licenciatura en Medicina Humana

Materia:

Crecimiento y Desarrollo

Trabajo:

Mapa Mental.

Docente:

Dr. Peraza Marín Saúl.

Alumno:

Carlos Alfredo Solano Díaz.

Semestre y Grupo:

3° "A"

Tuxtla Gutiérrez, Chiapas a; 22 de Junio de 2020.

CROMOSOMOPATIAS FRECUENTES

Sx de Down



Trisomia 21

Frecuente 1/800 N. Vivos
F. Riesgo: >35 M y >45 H, Hijo Previo

Dx: USG Y Bioquimico

1 / 15 mil RN

Sx de Turner



Causa de aborto espontaneo

Prevencion USG

Ausencia completa o parcial del 2do cromosoma sexual

Frecuencia 1/5000 Mujeres

Hombre frecuente de hipogonadismo e infertilidad

Sx de Klinefelter



Cariotipo masculino con cromosoma X extra

1 / 600 Nacidos Mascul.
DX: Cromatina x positivo 1 o 2 inclusiones de BARR

Sx de Cri du Chat



Desarrollo retardado y deficit intelectual grave.

Delecion distal del brazo corto del cromosoma 5

Mas frecuente en mujeres



Sx de Wolf - Hirschhorn

1 / 20 - 50 mil RN

Delecion distal del brazo corto del cromosoma 4

Menos del 10% sobrevive el primer dia



Sx de Patau

Trisomia 13

95% perdida fetal

Frecuencia 1/1000 R/N

Caracteriza por Retraso de crecimiento Intra Uterino

Tasa media de supervivencia es de 3 a 14.5 dias

1 / 3600 - 10000 RN

Trisomia 18



Sx de Edwards