



**Nombre del alumno: JUAN BERNARDO HÉRNANDEZ
LÓPEZ**

Nombre del profesor: PRADO HERNANDEZ NATANAEL

Nombre del trabajo: MAPA CONCEPTUAL

Materia: BIOLOGIA DEL DESARROLLO

Grado: 1 "B"

CARDIOPATIAS CONGENITAS

60% de los nacidos vivos con cardiopatía congénita son diagnosticados al nacimiento

El 80% de los niños con enfermedad crítica se manifiesta con insuficiencia cardiaca congestiva

DETECCION

Antecedentes familiares

Factores personales

Cerca de 50% de los pacientes con Síndrome de Down, Noonan, Williams o Turner tienen cardiopatía congénita

Malformaciones Extracardiacas que Frecuentemente se Asocian a Cardiopatía Congénita.

Hernia diafragmática
Atresia duodenal
Atresia de esófago y Fístula traqueo-esofágica
Ano imperforado
Onfalocele
Agenesia del cuerpo calloso

TETRALOGIA DE FALLOT

CIV, ESTENOSIS PULMONAR, CABALGAMIENTO AORTICO, HVD

Presentan disnea y tolerancia limitada al ejercicio.

Pueden presentar complicaciones de cianosis crónica, incluyendo eritrocitosis, hiperviscosidad, anomalías de la hemostasia, abscesos cerebrales, ictus y endocarditis.

Soplo eyectivo

PCA

EF frémito y un soplo continuo en la parte superior del borde esternal izquierdo.

Si la persistencia del conducto arterioso es grande, el cortocircuito izquierda-derecha provoca una presión diferencial amplia y pulsos periféricos saltones.

CIA

La mayoría son asintomáticos.
En los sintomáticos se presenta disnea de esfuerzo, arritmias supraventriculares
Infecciones pulmonares recurrentes
PEQUEÑAS <4 mm

BIBLIOGRAFIA

LIBRO LAGMAN EDICION 14