



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

SINDROME DE KEARNS-SAYRE

DOCENTE: Dr. José Luis Gordillo

ALUMNA: Diana Laura Abarca Aguilar

MATERIA: Neurología

CARRERA: MEDICINA HUMANA

SEMESTRE: 6 "A"

FECHA: 26 de mayo del 2021
Comitán de Domínguez, Chiapas

Síndrome de Kearns-Sayre

DÍA MES AÑO

Es una enfermedad neuro-muscular caracterizada por oftalmoplejia, ptosis, y retinitis pigmentaria de inicio antes de los 20 años de edad.

Por lo general la enfermedad se presenta inicialmente con síntomas oculares cardinales a los que pueden añadirse sucesivamente distintas afectaciones dependiendo de la distribución tisular de las delecciones en el ADN mitocondrial. Los síntomas asociados más frecuentes son sordera, afectación cardíaca, afectación cerebral, miopatía de los músculos esqueléticos, problemas del tránsito intestinal, deficiencias hormonales, e insuficiencia renal. La enfermedad progresa lentamente durante varias décadas acompañada de la aparición de nuevos síntomas y el agravamiento de los ya existentes. Este síndrome está causado por la presencia de delecciones de grandes fragmentos del ADN mitocondrial. El tratamiento de los diferentes accidentes es sintomático. El pronóstico depende de la extensión de los síntomas. La enfermedad progresa lentamente durante varias décadas.