



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

BEBE HIPOTÓNICO 2

Alumno: María José Villar Calderón

Docente: Dr. Jose Luis Gordillo Guillen

Materia: Neurología

Semestre: 6° A

Bebé hipotónico 2

La hipotonia en un recién nacido presenta un desafío diagnóstico para los médicos. Es una característica clínica importante que puede indicar una enfermedad sistémica subyacente o un problema neurológico a nivel del sistema nervioso central o periférico. La hipotonia en un recién nacido plantea un desafío diagnóstico para los neonatólogos y pediatras, ya que es un signo clínico que sugiere condiciones tanto benignas como graves. El diagnóstico diferencial de la hipotonia neonatal es extenso y un enfoque metódico ayuda a localizar el problema en una región específica del sistema nervioso y a formular un diagnóstico diferencial. La mayoría de estos recién nacidos necesitan ventilación mecánica prolongada y el diagnóstico de la causa subyacente ayuda a planificar el tratamiento e informar a los padres sobre el pronóstico. El examen clínico es la clave para estrechar el diagnóstico diferencial. El examen físico debe incluir la evaluación de los signos clínicos relevantes, incluida una evaluación neurológica detallada y una evaluación de las características dismórficas indica un posible diagnóstico sindrómico. Las condiciones importantes a descartar son la trisomía 21 donde la hipotonia se asocia con baja estatura, facies características y anomalías cardíacas y el síndrome de Prader-Willi donde la hipotonia se asocia con rasgos faciales.