



Universidad del sureste

Campus: Tuxtla Gutiérrez

Nombre: Frida Citlali Hernández Pérez

Materia: Medicina física y de rehabilitación

Docente: Dra. Mónica Gordillo Rendón

Tema: Patología raquimedular congénita

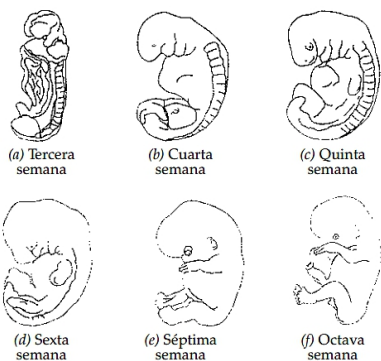
Unidad 2

Medicina humana

5to semestre

Fecha: 08/ 10/ 2021

Tríada de implantación baja de cabello, cuello corto y restricción en los arcos de la movilidad cervical.



(a) Tercera semana

(b) Cuarta semana

(c) Quinta semana

(d) Sexta semana

(e) Séptima semana

(f) Octava semana

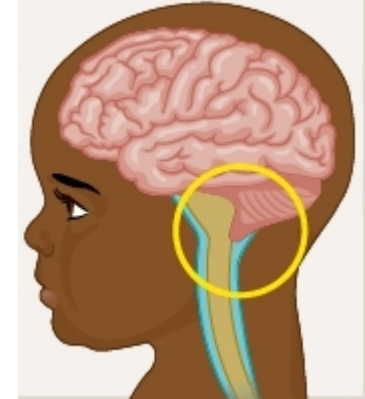
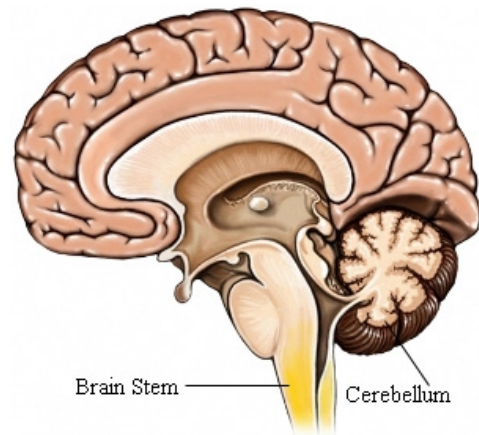
genes Pax

Genes GDF3, GDF6 y MEOX

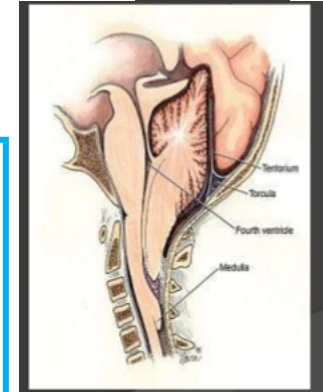
Síndrome de Klippel-Feil

Arnold Chiari

Cerebro con malformación de Chiari tipo I



Tipo 2



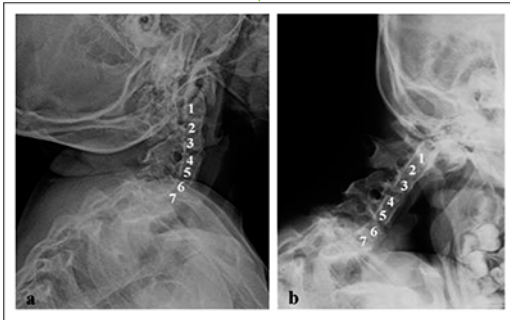
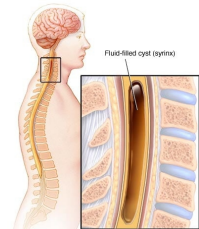
En el resto de tipos de malformaciones, los síntomas se desarrollan en base a tres consecuencias fisiopatológicas:

Interrupción del flujo de líquido cefalorraquídeo por el foramen magno

Compresión de la médula y médula espinal superior

Compresión del cerebelo

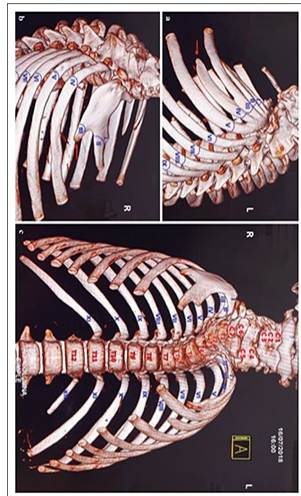
Complicaciones



>



La enfermedad se presenta con o sin manifestaciones extraesqueléticas o anomalías espinales adicionales.



Bibliografía

- Guapi Nauñay, Víctor Hugo, & Martínez Carvajal, Iván Alejandro. (2019). Síndrome de Klippel-Feil autosómico dominante: Una malformación de segmentación vertebral. *Revista chilena de pediatría*, 90(2), 194-201.
- Jaramillo , M.. (2018). *La malformación de Arnold Chiari*. Elsevier, Vol.12