



**Nombre del alumno: Brissa del Mar  
Antonio Santos**

**Nombre del profesor: Hugo Nájera  
Mijangos**

**Nombre del trabajo: Cuadro sinóptico**

**Materia: Genética humana**

PASIÓN POR EDUCAR

**Grado: Tercer semestre**

**Grupo: B**

Comitán de Domínguez Chiapas a 08 de Octubre del 2021

Síndrome de Turner

Afecta en el desarrollo de las niñas se caracteriza por un cromosoma sexual ausente o incompleto

Sus síntomas son

Baja estatura, retraso en la pubertad, infertilidad, defectos cardiacos, problemas de aprendizaje

Tratamiento

El tratamiento es terapia de hormonas, esto es principalmente para que la mujer pueda ser fértil

Síndrome de Marfan

Trastorno hereditario que afecta el tejido conectivo, afecta más al corazón, los ojos, vasos sanguíneos el esqueleto

Sus síntomas son

Textura delgada, brazos, piernas y dedos muy largos, esternón que sobresale o se hunde, paladar alto y arqueado, soplos cardiacos, miopía extrema, espina dorsal curvada, pie plano

Tratamiento

Son principalmente medicamentos y cirugías para controlar los síntomas cardiacos, y ocular

Síndrome de Cri du chat

Es una alteración causada por deleciones en el brazo corto del cromosoma 5

Sus síntomas son

Llanto agudo que puede sonar como a un gato, inclinación de los ojos hacia abajo, bajo peso al nacer, pérdida de audición, defectos cardiacos, discapacidad intelectual

Tratamiento

No existe un tratamiento específico

Síndrome de Prader Willi

Es un trastorno genético ocasionado por la eliminación de una parte del cromosoma 15 heredado del padre

Sus síntomas son

Problemas de comportamiento (agresión), discapacidad intelectual, y la baja estatura, retraso en la pubertad y la sensación de hambre constante que lleva a la obesidad

Tratamiento

Cuidado personal, hormonas, terapia y fisioterapia