qwertyuiopasdfghjklzxcvbnmq

wertyuiopasdfghjklzxcvbnmqwe

rtyuiop: uiopasd

pasdfgh

SIGNOS CLINICOS DE AUTISMO, DATOS DE ALARMA Y SIGNOS DE ASPERGER

Neurologia

Docente: Dra Monica Rendon Gordillo

Aurora Flor D' Luna Dguez Mtz

gwerty

ertyulo

dfghjklzxcvbnmqwertyuiopasdfg

hjklzxcvbnmqwertyuiopasdfghjk

lzxcvbnmqwertyuiopasdfghjklzx

cvbnmqwertyuiopasdfghjklzxcvb

Realizar el tamiz neonatal permite detectar, diagnosticar e iniciar tratamiento oportuno ante la presencia de padecimientos metabólicos en el recién nacido. La detección temprana de enfermedades metabólicas congénitas es la segunda, después de la vacunación, estrategia de salud pública más importante en los niños, ya que permite el inició oportuno del tratamiento médico y nutricional de forma interdisciplinaria, con el propósito de reducir al mínimo las complicaciones en el menor.

Hipotiroidismo congénito de forma primaria	El hipotiroidismo congénito está presente al nacimiento y se puede deber a una malformación de la glándula tiroides, a un problema en la síntesis de la hormona o bien a un problema transitorio debido a un factor materno, como por ejemplo el consumo de ciertos fármacos o el paso de anticuerpos maternos antitiroideos al feto durante el embarazo.
Hipotiroidismo congénito central	Es un grupo heterogéneo de patologías causadas por la disminución de la síntesis, secreción o bioactividad de la hormona tirotropa (TSH), que no consigue estimular correctamente una glándula tiroidea completamente normal.
Hiperplasia suprarrenal congénita	se definen como aquellas enfermedades de origen genético y herencia autosómica recesiva en las que la síntesis de cortisol está bloqueada a distintos niveles, lo cual provoca un aumento de ACTH y un aumento de la síntesis de los productos anteriores al bloqueo.
Fenilcetonuria	Es una afección poco frecuente en la cual un bebé nace sin la capacidad para

	descomponer apropiadamente un aminoácido llamado fenilalanina.		
Deficiencia de biotinidasa	Provoca incapacidad del organismo para reciclar biotina, la cual es una vitamina muy importante para garantizar la salud del sistema nervioso. Bebé con esta enfermedad presenta convulsiones, falta de coordinación motora, retraso en el desarrollo y se cae el cabello.		
Galactosemia	Es una enfermedad hereditaria causada por una deficiencia enzimática y se manifiesta con incapacidad de utilizar el azúcar simple galactosa, lo cual provoca una acumulación de este dentro del organismo, produciendo lesiones en el hígado y el sistema nervioso central.		
Fibrosis quística	es un trastorno genético en la que hay acumulación de moco que obstruye algunos de los órganos del cuerpo, sobre todo los pulmones y el páncreas. Con el tiempo, la acumulación de moco y las infecciones pueden conducir a daño pulmonar permanente, incluyendo la formación de tejido cicatricial (fibrosis) y quistes en los pulmones.		

Rev Esp Endocrinol Pediatr 2013;4 Suppl(1):57-69 | Doi. 10.3266/RevEspEndocrinolPediatr.pre2013.Apr.176

Tamiz Neonatal favorece detección, diagnóstico y tratamiento oportunos a enfermedades metabólicas | Sitio Web "Acercando el IMSS al Ciudadano" Cystic fibrosis. *Genetics Home Reference*. 2012; https://ghr.nlm.nih.gov/condition/cystic-fibrosis.