



Universidad del sureste

Nombre del alumno: Joseph Eduardo Córdova  
Ramírez

Nombre del docente: Miguel Culebro Ricaldi

Materia: Biología Molecular

Semestre: 4to

Carrera: Medicina Humana

Tuxtla Gutiérrez Chiapas

Actividad: Supernota Síndrome de Gilbert

# Síndrome de Gilbert

El síndrome de Gilbert, o insuficiencia hepática constitucional, es una condición genética que, posiblemente, se heredó de algún familiar. Es común que la enfermedad se descubra por accidente, cuando los niveles de bilirrubina se encuentran altos.



Haz tu cita: ☎ 829.452.9145 | citasds@pbo.org.do

En cuanto a su posible tratamiento, los especialistas aseguran que no requiere de alguno en específico. No obstante, sí tiene sintomatología y uno de los más frecuentes es la tonalidad amarillenta de la piel, y la parte blanca del ojo.



El motivo de esta coloración atípica en el cuerpo, se debe a los niveles elevados de bilirrubina. Los niveles en la sangre de dicha sustancia, pueden aumentar notoriamente debido a:

- Resfriado o gripe
- Dieta baja en calorías o ayunar.
- Deshidratación
- Menstruación
- Estrés y ejercicio intenso.
- Descanso interrumpido

El principal indicador del síndrome de Gilbert es la ictericia, es de suma importancia acercarse con un especialista al notar diferencias en las tonalidades de la piel y ojos. De hecho, esta enfermedad hepática no es la única que tiene como signo la ictericia.

Ahora bien, el motivo del síndrome de Gilbert proviene de un gen que es heredado de los progenitores. Este gen controla una enzima, la cual está encargada de reducir la bilirrubina en el hígado.