

UNIVERSIDAD DEL SURESTE



BIOLOGIA MOLECULAR

**SEMESTRE:
4TO SEMESTRE**

NOMBRE:

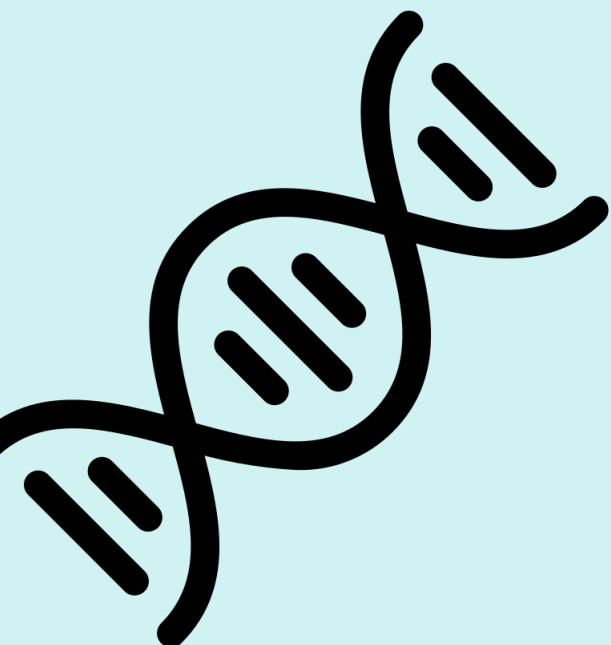
Yajaira Gpe. Méndez Guzmán

DOCENTE:

DR. JOSE MIGUEL CULEBRO

FECHA:

26/04/2023

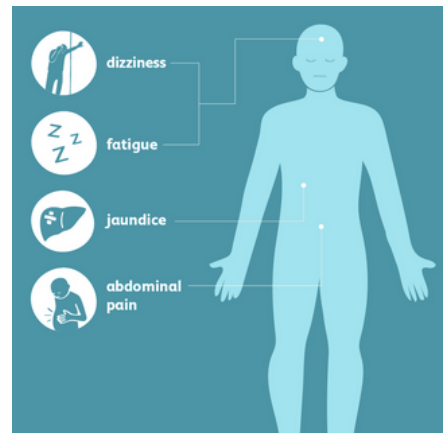


Síndrome de Gilbert

¿QUE ES ? Es un trastorno del hígado que produce una coloración amarillenta de la piel, de causa y pronóstico benigno. Afecta al 5-7% de la población. Se debe al aumento en sangre de bilirrubina

SINTOMAS

El signo más frecuente del síndrome de Gilbert es un ocasional color amarillento en la piel y en la parte blanca de los ojos como resultado de los niveles ligeramente elevados de bilirrubina en la sangre

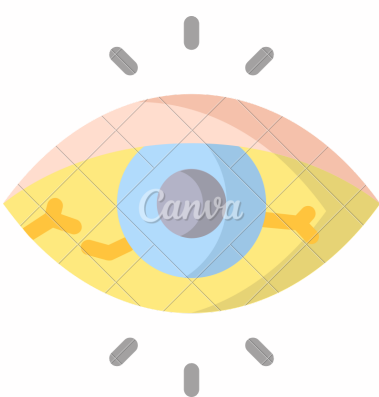


SINTOMAS

- La causa del síndrome de Gilbert es un gen modificado que se hereda de los padres.
- Este gen suele controlar una enzima que ayuda a descomponer la bilirrubina en el hígado.

FACTORES DE RIESGO

- está presente desde el nacimiento, el síndrome de Gilbert generalmente no se detecta sino hasta la pubertad o etapas posteriores
-



¿CUÁL ES EL TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD DE GILBERT?

- El síndrome de Gilbert no requiere ningún tratamiento.
- No es obligatorio limitar el consumo de alcohol o de determinadas medicinas.

