

universidad del sureste !

FISIOPATOLOGIA

DOCENTE : SAMUEL ESAU FONSECA FIERRO
ALUMNA : YARI KARINA HERNANDEZ CHACHA
4TOSEMESTRE

GLOMERULOPATIAS PRIMARIAS

1

ENFERMEDAD DE CAMBIOS MINIMOS

No se caracteriza por depósitos de inmunos sino por alteración de los podocitos que van a producir la pérdida de proteínas.

- Aparición repentina
- Síntomas del síndrome nefrótico
 - Proteinuria-principalmente albuminuria (>3.5- 4.0g / día hasta 10 g/día)

2

GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA PRIMARIA

Son el 20% de las glomerulopatias
No es una enfermedad es un tipo de lesión
Podocitopatias
Se caracteriza por la presencia de esclerosis en partes (segmentarias) de al menos un glomérulo (focal) en toda la muestra de biopsia renal

Es una afección grave que puede causar insuficiencia renal, que puede tratar solo con diálisis o trasplante de riñón.

3

NEFROPATIA MEMBRANOSA IDIOPATICA

La nefropatía membranosa es el depósito de inmunocomplejos en la membrana basal glomerular (MBG), con engrosamiento de ésta. En general, la causa se desconoce, aunque las secundarias incluyen fármacos, infecciones, trastornos autoinmunitarios y cáncer.

Signos y síntomas

Tipicamente los pacientes se presentan con edema y proteinuria dentro del rango nefrótico y en ocasiones con hematuria microscópica