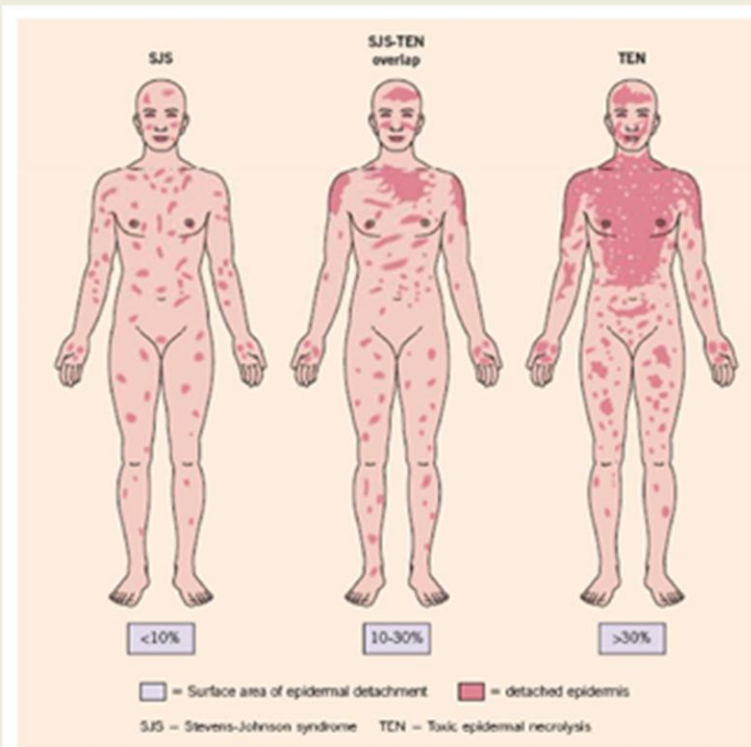
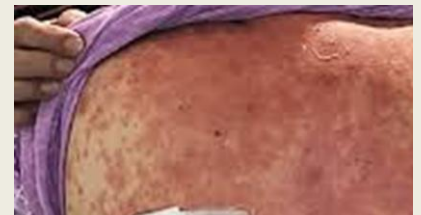


SINDROME DE STEVENS JHONSON

ROLANDO DE JESUS PEREZ MENDOZA

INMUNOALERGIAS

El síndrome de Stevens-Johnson y la necrólisis epidérmica tóxica son dos formas del mismo trastorno de la piel, potencialmente mortal, que produce erupción, descamación de la piel y ampollas en las membranas mucosas.



Generalmente, el síndrome de Stevens-Johnson y la necrólisis epidérmica tóxica suelen estar causados por fármacos o infecciones.

Los síntomas típicos de ambas enfermedades incluyen descamación cutánea, fiebre, dolores en el cuerpo, una erupción roja y plana y ampollas y llagas en las membranas mucosas.

Las personas afectadas suelen ser hospitalizadas en una unidad de quemados, y se les administran líquidos y en algunas ocasiones fármacos; se interrumpe el tratamiento con todos los fármacos que pudieran estar provocando la reacción.

La descamación cutánea es el sello distintivo de tales enfermedades. La descamación de la piel incluye toda la capa superior de la piel (la epidermis), que a veces se desprende en capas de grandes áreas del

El síndrome de Stevens-Johnson causa solo pequeñas áreas de descamación de la piel (afecta a menos del 10% del cuerpo).

La necrólisis epidérmica tóxica produce grandes áreas de descamación de la piel (afectan más del 30% del cuerpo).

La afectación del 15 al 30% del área de la superficie corporal se considera superposición del síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica