



Universidad del sureste

Fisiopatología III

Doc. Guillermo del Solar

Villarreal

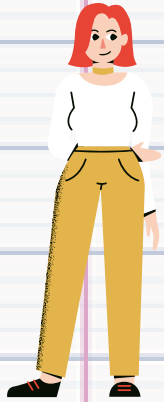
Act.1

Ana Luisa Ortiz Rodríguez.

Introducción

En esta unidad se refiere a enfermedades de origen reumático, como las artropatías degenerativas que se caracterizan por el daño neuromuscular que provoca el entumecimiento de las articulaciones de los miembros inferiores y superiores, es la enfermedad articular con mayor prevalencia en la población adulta y con una incidencia que aumenta con la edad.

También tenemos a la esclerodermia sistémica es una enfermedad multisistémica, de etiología desconocida, pero una de sus manifestaciones más constantes es el engrosamiento cutáneo.



01

DEFINICION

Es la enfermedad articular con mayor prevalencia en **la población adulta y con una incidencia que aumenta con la edad.**



02

LABORATORIOS

Biometría hemática y química sanguínea
VSG
Ausencia de factor reumatoide y anticuerpos antinucleares.



ARTROPATIAS DEGENERATIVAS

03

FORMAS CLINICAS

Nódulos de Heberden.
Nódulos de Bouchard.
Espondilosis

06

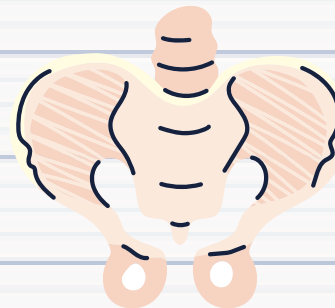
MANIFESTACIONES CLINICAS

Dolor la rigidez articular, la limitación para la movilidad y la pérdida de función.

05

EXPLORACION FISICA

Dolor a la palpación y tumefacción ósea o de partes blandas.
Deformidades articulares
La crepitación ósea



04

TRATAMIENTO

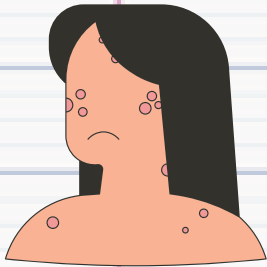
Aines.
Inyección intraarticular de ácido hialurónico.
condroitín sulfato oral el sulfato de glucosamida o la diacereína.

ESCLEROSIS SISTEMICA

01

DEFINICION

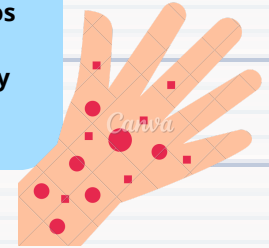
Es una enfermedad **multisistémica**, de etiología desconocida, pero una de sus manifestaciones más constantes es el **engrosamiento cutáneo**,



02

MANIFESTACIONES CLINICAS

fenómeno de Raynaud
tumefacción de las manos (puffy fingers)
osteomielitis, gangrena y requerir amputación



03

DIAGNOSTICO

• elevación de la VSG.
el déficit de vitamina B,
o de ácido fólico .
anemia hemolítica
microangiopática

04

TRATAMIENTO

efecto antifibrótico,
como la D-penicilamina,
interferón y o relaxina
la fluoxetina, el
iloprost



05

FACTORES

hereditarios
ambientales
inmunológicos



06

CLASIFICACION

Esclerosis sistémica
Esclerodermia localizada
Trastornos afines inducidos por
productos químicos o
desencadenante
inmunitario



Conclusión

Estas enfermedades son características de la deficiencia de un tratamiento que pueda lograr una cura progresiva, en cambio buscan poder a largar la estadia de vida del adulto que presente alguna de las enfermedades mencionadas anteriormente.

El proposito de este trabajo es puntualizar las enfermedades que puede causar daño a una temprana edad adulta y puede llegar a muerte si no son tratadas con los manejos adecuados y tomando en cuenta las presentaciones o consecuencias que presenta la enfermedad.

Bibliografía

Grossman, S., & Porth, C. M. (2014). *Port Fisiopatología: Alteraciones de la salud. Conceptos básicos* (9a. ed. --.). Barcelona: Wolters Kluwer.