



Universidad Del Sureste

Campus Comitán

Licenciatura en Medicina Humana



Tema:

Primera revisión de infografía sobre “Síndrome de Benhcet”

Alumna:

Anzueto Aguilar Mónica Monserrat.

PASIÓN POR EDUCAR

Grupo: A

Grado: 4°

Materia:

“Inmunología”

Docente:

Dra. Rosvani Margine Morales Irecta

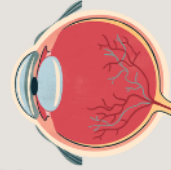
Comitán de Domínguez, Chiapas a 23 de junio de 2023.

Síndrome de Behçet

Elaborado por: Mónica Anzueto

¿Qué es?

Enfermedad inflamatoria sistémica de origen desconocido, que se manifiesta clásicamente por la tríada de aftas orales, úlceras genitales y uveítis



LA MÁS IMPORTANTE ES LA ULCERACIÓN ORAL



LA EDAD MEDIA DE INICIO DE LA ENFERMEDAD ES, DE FORMA GLOBAL ENTRE LOS 25 Y 30 AÑOS.



Raramente en niños, en aquellos casos de debut pediátrico: a los 12 años.



Epidemiología

La mayor prevalencia de la EB se observa en el territorio que clásicamente comprende la "ruta de la seda" y es máxima en los países de oriente medio como Turquía, Israel o Irán.

Factores de riesgo

EDAD

LUGAR DE RESIDENCIA

SEXO (MÁS GRAVE EN HOMBRES)

GENES



Fisiopatología

NO EXISTE CONSENSO EN TODO EL MECANISMO ASOCIADO A SU PATOGENIA

Mediadores por células



y proteínas de shock térmico

Rol DETERMINANTE DE INMUNIDAD INNATA acercan a EN al concepto de autoinflamación.

Asociación con pacientes genéticamente predispuesto por presentar el antígeno mayor de compatibilidad de clase I HLA-B51 y HLA-B5, alelo B51



Diagnóstico y tratamiento

Es clínico, no hay manifestaciones clínicas patognomónicas, ni exámenes de laboratorio específicos.

A veces se confunde con enfermedad inflamatoria intestinal

TX INDIVIDUALIZADO, SEGÚN LAS MANIFESTACIONES, PRIORIDAD:

Corticoesteroides e inmunosupresores

Manifestaciones

- Aftas orales (96-100%)
- Úlceras genitales (55-83%)
- Cutáneas (22-53%)
- Oculares (35-45%)
- Articulares (47-56%)
- Gastrointestinales (40-58%)
- Neurológica (53%)
- Vasculares (15%)
- Fiebre (43%)



Fuentes de Información

- Nunes R, Lauro Gilberto, Moresco V, Raquel, G, Marley, Silva B, Cristina da, & Matesanz Pérez, P. (2005). Síndrome de Behçet. Avances en Odontostomatología, 21(4), 183-187. Recuperado en 23 de junio de 2023, de http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&id=50213-12852005000400002&lng=es&tlng=es
- Castillo González, William, González-Argote, Javier, & Hernández Estévez, Jorge. (2014). Enfermedad de Behçet. Revista Cubana de Reumatología, 16(3), 309-321. Recuperado en 23 de junio de 2023, de http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&id=51817-59962014000300007&lng=es&tlng=es
- Calzada-Hernández, J. (2020). Enfermedad de Behçet. Obtenido de Sociedad Española de Reumatología Pediatría. https://www.aeped.es/sites/default/files/documentos/18_behcet.pdf