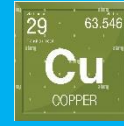
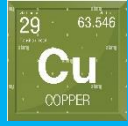


ENFERMEDAD DE WILSON



¿QUÉ ES?

Trastorno hereditario poco frecuente que causa una acumulación de cobre en el hígado, el cerebro y otros órganos vitales.



NEUROLÓGICA/PSIQUIATRA
-Cambios en el comportamiento
-Disonía
-Movimientos anormales
-Disfagia
-Demencia

En esta enfermedad el cobre de nuestro cuerpo no se elimina correctamente.

MUTACIONES DEL GEN ATP7B
Afecta cromosoma 13
(locus 13q14-q21)
Autosómico recesivo

OCULAR
-Anillo de Kayser-Fleischer



OSEO
-Artritis
-Raquitismo

¿cómo se presenta?

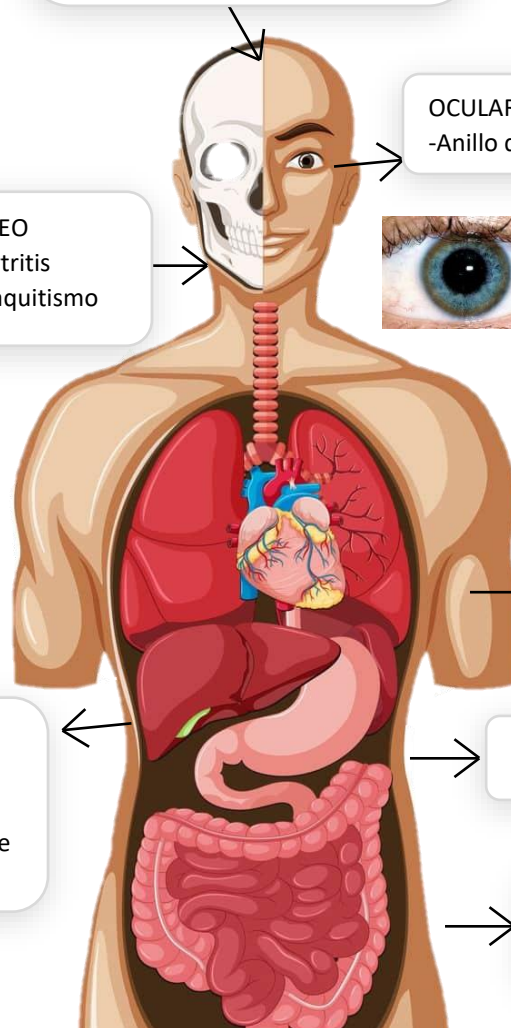
Se presenta desde el nacimiento y es detectable hasta acumularse en el cerebro, hígado u otros órganos y puede causar la muerte

CARDIACA
-Arritmias

Hepatomegalia
Ictericia
Hepatitis aguda
Falla hepática fulminante
Cirrosis

Difusión tubular proximal

Problemas sanguíneos
HEMOLISIS



RECUERDA:

- La enfermedad de wilson se detecta entre los 5 y 35 años de edad
- Cuando se diagnostica pronto es tratable
- Si se hace caso omiso puede ocasionar la muerte
- Muchas personas que padecen este trastorno llevan una vida normal (siempre y cuando sea tratada)