



Mi Universidad

CUADRO SINÓPTICO

NOMBRE DEL ALUMNO: MARISOL LÓPEZ ORDOÑEZ

NOMBRE DEL TEMA: MALFORMACIONES CONGÉNITAS

PARCIAL: 2

NOMBRE DE LA MATERIA: MORFOLOGÍA Y FUNCIÓN

NOMBRE DEL PROFESOR: VÍCTOR MANUEL NERY GONZÁLEZ

NOMBRE DE LA LICENCIATURA: ENFERMERÍA

CUATRIMESTRE: 3

MALFORMACIONES Y ANOMALÍAS CONGÉNITAS

Otros tipos de defectos congénitos.

Disrupción

Defecto morfológico que se debe a un factor o una interferencia extrínseca en un proceso de desarrollo normal

Deformación

Forma, configuración o posición anómalas de una parte del cuerpo que se deben a fuerzas mecánicas.

Displasia

Organización anómala de las células de los tejidos que da como resultado un cambio morfológico.

Factores ambientales y genéticos

Factores ambientales 10%, genéticos 10% y la interacción de ambos es el 80%

Ambientales que dañan a la formación de un bebe

- Infecciones
- Alcoholismo
- Sustancias tóxicas
- Radiaciones químicas

Genéticos

- Alteraciones en el número de cromosomas
- Causas por genes mutantes
- Alteraciones en vías de señalación del desarrollo

Malformaciones congénitas.

Son defectos estructurales macroscópicos que ocurren en los procesos del desarrollo del organismo antes del nacimiento, los cuales pueden hacerse aparentes en el recién nacido o posteriormente.

Las enfermedades monogénicas son aquellas causadas por la mutación en un solo gen en el ADN de una persona

Virus de la rubéola

Un virus del género rubivirus se transmite por lactantes con rubéola congénita por secreciones corporales orina, secreciones de nariz y garganta.

Síndrome de Down

Es unas anomalías congénitas más frecuentes. Los individuos que padecen esta enfermedad poseen 47 cromosomas en vez de 46.

Causas: en la mayoría de los casos se trata de una copia extra del cromosoma 21 que se conoce como trisomía 21

Anomalías congénitas.

Las anomalías congénitas, también conocido como defectos congénitos, son anomalías estructurales y funcionales (como los trastornos metabólicos) que están presente desde el nacimiento.

Síndrome de Klinefelter

Es una afección genética que afecta a los hombres y que a menudo no se diagnostica hasta la edad adulta. Puede afectar adversamente el crecimiento testicular.

Características

- Poco bello facial
- Hombros estrechos
- Pechos desarrollados
- Tronco corto
- Testículos pequeños

La acción de los agentes teratógenos depende de algunos factores, lo más destacados son la etapa de desarrollo del organismo y el genotipo del individuo.

Síndrome de Turner

Ocurre cuando una parte o todo el cromosoma X están ausente en la mayoría o en todas las células de una niña. Una niña normalmente recibe un cromosoma X de cada progenitor.

Características

- Estatura más baja que el promedio
- Funcionamiento o a normal de los ovarios
- Esterilidad

Las alteraciones de los cromosomas son resultados de las malas malformaciones y anomalías del cuerpo de las personas.

Referencias Bibliográficas.

- **Antología UDS**
- https://www.google.com/search?q=malformaciones+y+anomalias+congenitas+f+actores+ambientales+y+genetico&hl=es-419&sxsrf=APwXEdeDHsaQdZGjL64iNVSOYBBqA0yrHw:1686198553721&source=lmns&sa=X&ved=2ahUKEwjAvMKO67L_AhU9I2oFHYYgDHYQ_AUoAHoECAoQAg&biw=1366&bih=617&dpr=1
- https://www.google.com/search?q=monog%C3%A9nicas+y+polig%C3%A9nicas+de+las+malformaciones&source=lmns&bih=617&biw=1366&hl=es-419&sa=X&ved=2ahUKEwi1y8nP8bL_AhXxNd4AHRHcA04Q_AUoAHoECAEQAA
- **chrome-extension://efaidnbmnnnibpcajpcgclclefindmkaj/https://www.unav.edu/document/s/4889803/17397978/67_Orvalle_Enfermedades+cong%C3%A9nitas.pdf**