



Mi Universidad

Nombre del Alumno: Lorenzo Antonio Genarez pinto

Nombre del tema: Malformaciones Congénitas

Parcial: II

Nombre de la Materia: Morfología y Función

Nombre del profesor: Víctor Manuel Nery González

Nombre de la Licenciatura: Licenciatura en enfermería

Cuatrimestre: III

Bases Morfológicas

malformaciones congénitas

defectos o anomalías en el cuerpo del bebé que se desarrollan durante el embarazo.

Anomalías congénitas

Se entiende como anomalía congénita cualquier trastorno del desarrollo morfológico, estructural o funcional de un órgano o sistema presente al nacer. Puede ser familiar o esporádica, externa o interna, y única o múltiple.

Factores causales

ambientales

como infecciones de la madre (sífilis, rubéola, zika), exposición a radiación, algunos contaminantes, carencias nutricionales de la madre (por ejemplo, carencia de yodo o de ácido fólico), enfermedades (diabetes materna) o el consumo de algunas drogas o fármacos (alcohol, fenitoína).

genéticos

Uno o más genes pueden tener un cambio o mutación que les impide funcionar bien. Por ejemplo, esto sucede en el síndrome X frágil. Con algunos defectos, puede faltar un gen o parte del gen.

Síndromes comunes

síndrome de Down es un trastorno genético que se origina cuando la división celular anormal produce una copia adicional total o parcial del cromosoma 21, Esta copia adicional cambia la forma en que se desarrollan el cuerpo y el cerebro de un bebé.

síndrome de Klinefelter es una afección genética que afecta a los hombres, sucede cuando un niño nace con uno o más cromosomas X adicionales. Tener cromosomas X adicionales puede hacer que un hombre tenga una variedad de

síndrome de Turner es una afección de origen genética, afecta el desarrollo de las niñas. La causa es un cromosoma X ausente o incompleto. Las niñas que lo presentan son de baja estatura y sus ovarios no funcionan en forma adecuada.