



Mi Universidad

Nombre del Alumno: Lorenzo Antonio Genarez pinto

Nombre del tema: Patologías Mas Raras Del Adolescente

Parcial: I ro

Nombre de la Materia: Patología Del Niño Y Adolescente

Nombre del profesor: Alfonso Velázquez Ramírez

Nombre de la Licenciatura: En enfermería

Cuatrimestre: 5to

Patologías Mas Raras Del Adolescente

Aquellas que afectan a un número limitado de personas con respecto a la población general, a menos de uno de cada 2.000. Se estima que hoy existen entre 5.000 y 8.000 enfermedades raras diferentes, que afectan entre el 6% y 8% de la población.

Raizel Calago, adolescente de 16 años presenta un envejecimiento prematuro que le hace parecer una mujer de 50 años, causado por una enfermedad genética degenerativa que acelera el envejecimiento a un ritmo descomunal.

Síndrome de Moebius: enfermedad rara del desarrollo. Dos importantes nervios craneales, el 6º y 7, no están totalmente desarrollados en estos pacientes. Estos nervios controlan tanto el parpadeo y movimiento lateral de los ojos, como las múltiples expresiones de la cara.

síndrome de Turner: una condición genética que afecta el desarrollo de las niñas, causando baja estatura y disfunciones en los ovarios.

Síndrome X-frágil: enfermedad genética rara, debida a un defecto hereditario en el cromosoma X. Es la causa conocida más frecuente de retraso mental hereditario y la segunda cromosopatía después del síndrome de Down. Clínicamente cursa con retraso mental de grado variable, aunque suele ser leve con dificultades en el aprendizaje, falta de atención, hiperactividad, con ansiedad y humor inestable o comportamientos autistas.

Hemofilia: un trastorno sanguíneo que impide que la sangre se coagule correctamente.

Espina bífida: un defecto congénito en la columna vertebral que puede causar problemas de movilidad y otros problemas de salud.

Fibrosis quística: una enfermedad hereditaria que afecta los pulmones y otros órganos.

Hipotiroidismo congénito: una condición en la que la glándula tiroides no produce suficiente hormona tiroidea.

Galactosemia: un trastorno metabólico que afecta el metabolismo de la galactosa.

Enfermedad de Gaucher Tipo 1, 2 y3: un trastorno hereditario que causa la acumulación de una sustancia llamada glucocerebrosidasa.

Hiperplasia suprarrenal congénita: una condición en la que las glándulas suprarrenales no producen suficientes hormonas.

Esclerosis Lateral Amiotrófica: enfermedad neurodegenerativa, causa una pérdida progresiva de las neuronas motoras.

