

Nombre del Alumno: JOSE FRANCISCO RAMIREZ SANCHEZ

Nombre del tema: SUPER NOTA DE LA UNIDAD 4

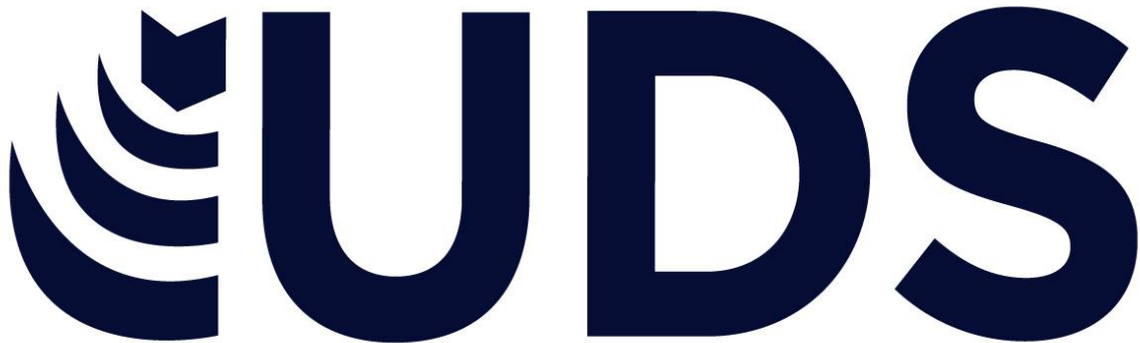
Parcial: 1

Nombre de la Materia: PATOLOGÍA DEL NIÑO Y DEL
ADOLECENTE

Nombre del profesor: ALFONSO VAZQUEZ RAMIREZ

Nombre de la Licenciatura: LIC. EN ENFERMERÍA

Cuatrimestre: 5TO CUATRIMESTRE



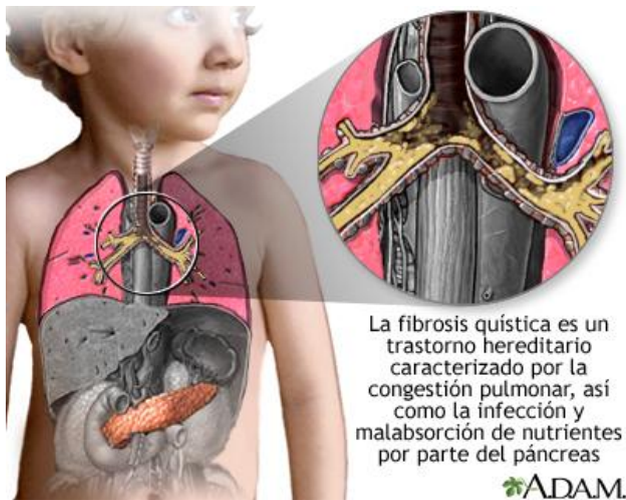
ENSAYO: UNIDAD 3 EVALUACIÓN DEL DESARROLLO DEL NIÑO

3.5 EVALUACIÓN DE LAS PATOLOGÍAS MÁS RARAS DEL NIÑO.

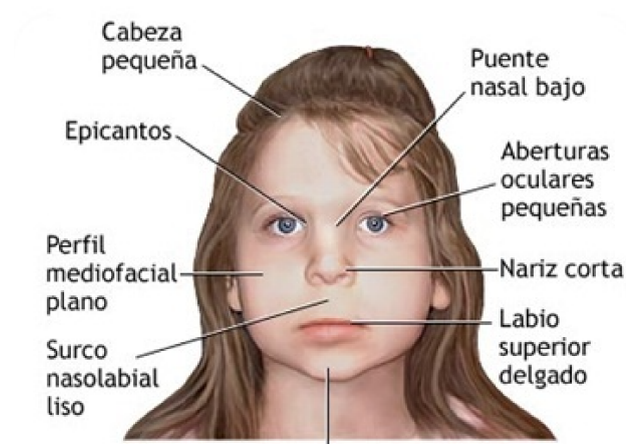
Las patologías raras son aquellas que muy pocas personas, es decir un número limitado de personas, una enfermedad concreta se considera rara cuando su prevalencia es menor a 5 personas por cada 10,000 mil habitantes.

Un estudio reveló que 100 niños fallecen en su primer año de vida, se estima que 35 lo hacen a causa de una enfermedad rara.

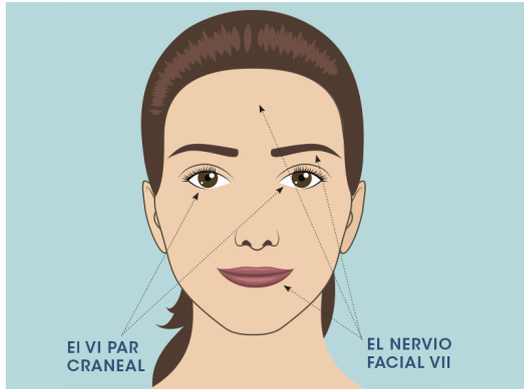
1. Fibrosis quística; es el trastorno genético más común entre los niños caucasicos, se debe a la producción excesiva de sudor con un alto contenido en sales y de secreciones mucosas, cualquier órgano interno puede verse afectado, aunque las primeras manifestaciones afectan al aparato respiratorio, al páncreas, al intestino o hígado



. 2. Síndrome de rett: Es la consecuencia de mutaciones en el cromosoma X y por eso suele manifestarse en niñas, se caracteriza por el retraso global importante del desarrollo que afecta al sistema nervioso cuyos síntomas son un retraso en la coordinación motriz y en el lenguaje, en medida que la enfermedad avanza se observan movimientos involuntarios en las manos



3.- Síndrome de Moebius: esta enfermedad sucede cuando dos nervios craneales no se desarrollan totalmente, estos nervios son responsables del parpadeo, la gente con este síndrome no puede sonreír o fruncir y no puede mover a menudo sus ojos de lado a lado.

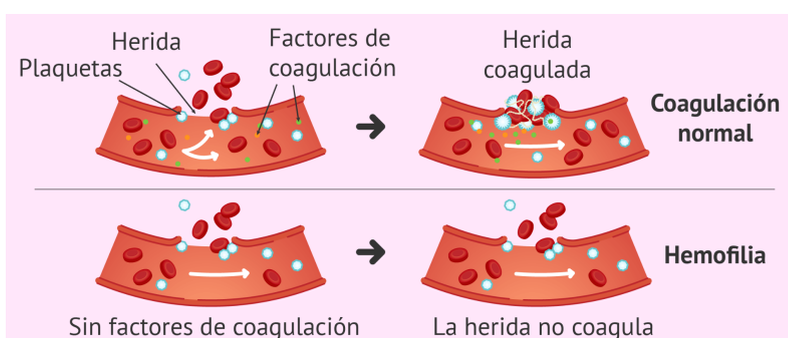


4.- Síndrome de Gilles de la Tourette: Es el tradicionalmente conocido como “trastorno de los Tics” y afecta a una de cada cien personas. Casi el 90 por ciento de las personas con tics presentan otros trastornos asociados, tales como: Trastorno de Déficit Atencional, Trastorno Obsesivo Compulsivo, Fobias, hipersensibilidad social, depresión o Ansiedad.



5.- Hemofilia: una enfermedad rara que afecta a niños caracterizada por una alteración en la coagulación de la sangre causada por un defecto genético, lo que provoca ausencia o disminución de algunos de los factores de la coagulación. Según su grado, tiene unas consecuencias más o menos graves.

Hay tres tipos de Hemofilia: la A y la B (caracterizada por hemorragias espontáneas o prolongadas) y la C (con síntomas hemorrágicos moderados). Todas son trastornos hereditarios y, en general, afectan más a varones que a mujeres. Asimismo, su diagnóstico se produce muchas veces cuando los niños afectados aprenden a andar, según explican desde la Federación Española de Enfermedades Raras, aunque si alguno de los padres ya la tiene, se pueden hacer pruebas antes incluso de que el bebé nazca.



Conclusión

En el 50 por ciento de los casos, las enfermedades raras aparecen en la edad pediátrica, dada la alta frecuencia de enfermedades de origen genético y de anomalías congénitas que se engloban dentro de la denominación 'enfermedad rara'.

El 80 por ciento de las enfermedades raras son genéticas, mientras que el 20 por ciento restante debe su origen a factores ambientales, a agentes infecciosos o a causas aún desconocidas.

No obstante, la prevalencia es mayor en los adultos que en los niños, debido a la excesiva mortalidad de algunas enfermedades infantiles graves. Las enfermedades raras son las responsables del 35% de las muertes antes del año de vida, del 10% entre 1 y 5 años y el 12% entre los 5 y 15 años.

Bibliografía

<https://www.bebesymas.com/salud-infantil/13-enfermedades-raras-ninos-que-manifiestan-primeros-anos-vida>

<https://muysaludable.sanitas.es/padres/ninos/8-enfermedades-raras-pueden-darse-los-ninos/>

https://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1137-66272008000400003

. Haggerty RJ. Child health 2000: New in the changing environment of children's needs in the 21st century. Pediatrics 1995; 96: 804-812.

Zurynski YA, Peadon E, Bower C, Elliott EJ. Impacts of national surveillance for uncommon conditions in childhood. J Paediatr Child Health 2007; 43: 724-731.

Izquierdo M, Avellaneda A. Enfermedades Raras un enfoque práctico. Instituto de Investigación de Enfermedades Raras Instituto de Salud Carlos III. Ministerio de Sanidad y Consumo. Barcelona 2004.

American Academy of Pediatrics. Report on the future role of the pediatrician in the delivery of health care. Pediatrics 1991; 8: 401-409