



Súper Nota

Nombre del Alumno : Dana Paola Romero Hernández

Nombre del tema: Patologías Más Raras En Los Adolescentes

Parcial: 1er Parcial

Nombre de la Materia : Patología Del Niño Y El Adolescente

Nombre del profesor: Alfonso Velázquez Ramírez

Nombre de la Licenciatura : Enfermería

Cuatrimestre : Quinto Cuatrimestre

Lugar y Fecha de elaboración: Ostuacan Chiapas, a 29 De Enero De 2024

PATOLOGIAS MÁS RARAS EN LOS ADOLESCENTES

1. ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA

CONCEPTO

La esclerosis lateral amiotrófica (ELA) es una enfermedad que **destruye las neuronas** que controlan los músculos voluntarios, causando debilidad, atrofia y fasciculaciones.

¿CUANDO APARECE?

Por lo general se presentan después de los 50 años. Sin embargo, hay personas jóvenes que lo pueden tener.

TRATAMIENTO

Atención médica de la respiración, fisioterapia, terapia ocupacional, terapia del habla, apoyo nutricional apoyo psicológico y social, tratamientos rehabilitadores, cuidados paliativos.

SINTOMAS

Dificultad para caminar o hacer las actividades diarias habituales. Tropezones y caídas. Debilidad en las piernas, los pies o los tobillos. Debilidad o torpeza en las manos. Dificultad para hablar o problemas para tragar. Debilidad asociada a calambres musculares y espasmos en brazos, hombros y lengua.



2. ANALGESIA CONGENITA

CONCEPTO

Es una condición que se da desde el nacimiento. Quien la padece no siente dolor físico ni siquiera cuando se rompe un hueso o sufre una herida grave.

¿CUANDO APARECE?

Desde el nacimiento pero suele hacerse más notorio en la adolescencia.

TRATAMIENTO

No existe un tratamiento para el paciente con insensibilidad congénita al dolor que logre recuperar su capacidad nociceptiva, será con el paso del tiempo.

SINTOMAS

No sentir dolor y no percibir la temperatura, lesiones graves y repetidas, lastimarse a sí mismo sin querer (morderse la lengua, los labios o los dedos), sanación lenta de las lesiones de la piel y los huesos.



3. SÍNDROME MOEBIUS

CONCEPTO

Enfermedad neurológica congénita que es considerada muy rara por la escasez de casos conocidos de pacientes con síntomas que encajen con los criterios diagnósticos.

¿CUANDO APARECE?

Está presente al nacer pero en la adolescencia se detona mucho más debido a su interferencia en el desarrollo.

TRATAMIENTO

Cirugía reconstructiva y terapia de habla.

SINTOMAS

Problemas al intentar mover músculos de la cara, hipotonía, fallos de coordinación ocular, dificultad de coordinación de labios y lengua, malformaciones en los pies, problemas de socialización, alteraciones en la deglución, boca seca y enfermedades bucales.



4. LA PURPURA DE SCHONLEINHENOCH

CONCEPTO

Es un trastorno que hace que los pequeños vasos sanguíneos de la piel, las articulaciones, los intestinos y los riñones se inflamen y sangren.

¿ CUANDO APARECE Y QUE ORGANOS AFECTA ?

De los 3 a 15 años, afectando principalmente los vasos sanguíneos de la piel.

TRATAMIENTO

La PHS es auto limitante y se resuelve en unos pocos días o semanas. Sin embargo, en casos graves, se pueden usar medicamentos para controlar los síntomas mediante una reacción de supresión inmunológica...

SINTOMAS

Dolor abdominal por afectación gastrointestinal, náuseas y vómitos, aparecen erupciones en forma de manchas rojizas en la piel, hematuria por afectación renal.



5. SÍNDROME DE MARFAN

CONCEPTO

Trastorno hereditario que afecta el tejido conectivo, es decir, las fibras que sostienen y sujetan los órganos y otras estructuras del cuerpo.

¿CUANDO APARECE Y QUE ORGANOS AFECTA?

Se hace más notorio en la adolescencia y afecta el corazón, los ojos, los vasos sanguíneos y el esqueleto.

TRATAMIENTO

Dependerá del área del cuerpo, pueden ser medicamentos, aparatos ortopédicos o cirugías.

SINTOMAS

Una contextura alta y delgada, brazos, piernas y dedos desproporcionadamente largos, esternón que sobresale o se hunde, paladar alto y arqueado, y dientes apiñados, soplos cardíacos, miopía extrema, espina dorsal anormalmente curvada, pie plano.



6. SÍNDROME DE PRADER WILLI

CONCEPTO

Es un trastorno genético poco frecuente que provoca varios problemas físicos, mentales y conductuales.

¿ CUANDO APARECE ?

En el nacimiento pero se hace más evidente en la adolescencia ya que afecta el desarrollo.

TRATAMIENTO

No hay tratamiento disponible para la cura completa de este trastorno, pero puede mejorar la condición con terapia.

SINTOMAS

Problemas físicos, mentales y conductuales. Quieren comer de manera constante porque nunca se sienten satisfechas (hiperfagia).



REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1) Martínez A. (2014), Elsevier, Esclerosis lateral amiotrófica (ELA), Recuperado De : [Esclerosis lateral amiotrófica \(ELA\): seguimiento y tratamiento | Neurología Argentina \(elsevier.es\)](#)
- 2) Elorza V. (2022), Psicología Y Mente, Las 3 fases de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), Recuperado De : [Las 3 fases de la Esclerosis Lateral Amiotrófica \(ELA\) \(psicologiamente.com\)](#)
- 3) Guerri M. (2023), Psicoactiva, Analgesia congénita, la enfermedad que afecta al sentido del tacto, Recuperado De : [▷ Analgesia congénita, la enfermedad que afecta al sentido del tacto - PsicoActiva](#)
- 4) Ruiz M. (2018), Scielo, Analgesia Congénita, Recuperado De : [Analgesia congénita: reporte de dos casos \(scielo.org.mx\)](#)
- 5) Torres A. (2017), Psicología Y Mente, Síndrome de Moebius: causas, síntomas y tratamientos, Recuperado De : [Síndrome de Moebius: causas, síntomas y tratamientos \(psicologiamente.com\)](#)
- 6) Pérez M. (2021), Nicklaus Children Hospital, Síndrome De Moebius, Recuperado De : [¿Qué es el síndrome de Moebius? | Nicklaus Children's Hospital \(nicklauschildrens.org\)](#)
- 7) Alanis P. (2013), Mayo Clinic, Púrpura de Henoch-Schönlein, Recuperado De : [Púrpura de Henoch-Schönlein - Síntomas y causas - Mayo Clinic](#)
- 8) Menez C. (2023), Redacción Médica, Púrpura de Schönlein-Henoch, Recuperado De : [Púrpura de Schönlein-Henoch: causas, síntomas y tratamiento \(redaccionmedica.com\)](#)
- 9) Servino O. (2018), Medline Plus, Síndrome de Marfan, Recuperado De : [Síndrome de Marfan: MedlinePlus enciclopedia médica](#)
- 10) Nina M. (2021), Manual MSD, Síndrome de Prader-Willi, Recuperado De : [Síndrome de Prader-Willi - Salud infantil - Manual MSD versión para público general \(msdmanuals.com\)](#)