



**NOMBRE: ANGEL ANTONIO GUZMÁN CORNELIO
PARCIAL: 1ER.**

**MATERIA: PATOLOGIA EN EL NIÑO Y EL
ADOLECENTE**

**TEMA: EVOLUCION DE LAS PATOLOGIAS MAS
RARAS DEL NIÑO**

**NOMBRE DEL PROFESOR: ALFONSO VELAZQUEZ
RAMIREZ**

LICENCIATURA: ENFERMERIA

CUATRIMESTRE: 4TO

pichucalco, chipas .

Febrero 2023

patologías más raras del adolescente

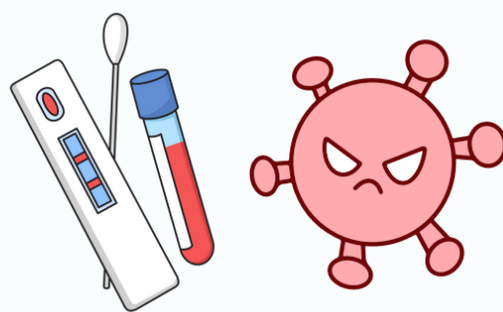
QUE ES UNA PATOLOGÍA

parte de la medicina que estudia las enfermedades y conjunto de síntomas de una enfermedad



SINDROME X-FRÁGIL

El síndrome del cromosoma X frágil causa discapacidad intelectual moderada a grave. Afecta a mujeres y hombres, aunque las mujeres suelen tener síntomas más moderados



Síntomas

músculos flácidos o problemas de coordinación deterioro del habla, orejas grandes, agrandamiento de la cabeza, ansiedad, cara alargada y delgada, escoliosis, hiperlaxitud, mandíbula prominente, ojo perezoso, pecho hundido, pie plano

Tratamiento

La terapia se puede usar para tratar los problemas de aprendizaje. Los medicamentos pueden tratar la ansiedad y los trastornos del estado de ánimo.

Síndrome de moebius

es una patología congénita caracterizada por parálisis del VII par no progresiva y alteración de la abducción ocular de uno o ambos ojos por afectación del par abducens



Sintomas

- Alteración de la capacidad de los lactantes para succionar.
- Incapacidad para seguir objetos con el ojo, en su lugar, el niño gira la cabeza para seguirlos.
- Falta de expresión facial.
- Estrabismo (ojos cruzados)
- Incapacidad para sonreír.
- Retrasos motores.
- Problemas auditivos.

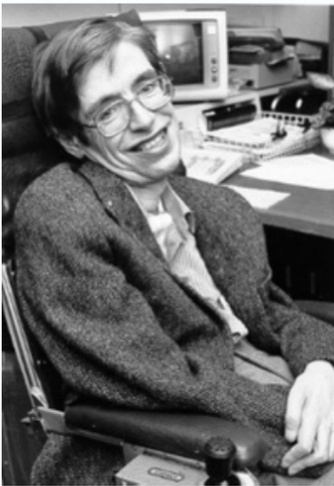
Tratamiento

Su tratamiento consiste en lograr la reanimación facial con la transferencia de un músculo funcional libre

patologías más raras del adolescente

Esclerosis lateral amiotrófica

Es una enfermedad de las neuronas que controlan el movimiento de los músculos. Estas se desgastan y ya no pueden enviar mensajes a los músculos, lo cual finalmente lleva a un debilitamiento corporal.



Síntomas

comienza con espasmos y debilidad muscular en un brazo o pierna, dificultad para tragar o para hablar. Llega un momento en que la ELA afecta el control de los músculos para moverse, hablar, comer y respirar

Tratamiento

Los medicamentos y la terapia pueden reducir el avance de la ELA y el malestar, pero no existe una cura.

Síndrome de Prader Willi

Es una enfermedad rara de origen genético causada por la carencia de un gen en el cromosoma 15, que provoca diferentes problemas físicos, mentales, conductuales y hormonales



Sintomas

- Incapacidad intelectual leve o moderada
- Desarrollo físico deficiente
- Antojo constante de alimentos, que causa un aumento de peso rápido
- Órganos sexuales subdesarrollados
- Trastornos del sueño
- Retraso del desarrollo motor

Tratamiento

No hay una cura para el síndrome de Prader-Willi, pero muchos pacientes pueden beneficiarse con una dieta supervisada. Algunos síntomas se pueden tratar con terapia hormonal.

patologías más raras del adolescente

La púrpura de Schönlein-Henoch

La púrpura de Henoch-Schönlein afecta a los vasos sanguíneos pequeños de la piel, las articulaciones, los intestinos y los riñones. Es más común que se presente antes de los siete años de edad, aunque puede afectar a cualquier persona.



Síntomas

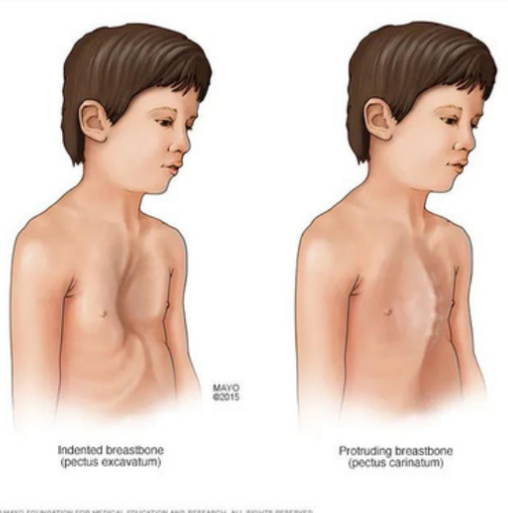
Los síntomas incluyen manchas rojizas y moradas en las extremidades inferiores, hinchazón y dolor de las articulaciones, dolor abdominal y orina con sangre.

Tratamiento

La púrpura de Schoenlein Henoch generalmente desaparece por sí sola en un mes sin efectos adversos duraderos. El reposo, la ingesta de mucho líquido y los analgésicos de venta libre pueden ayudar con los síntomas.

Progeria de Hutchinson-Gilford

El síndrome de Marfan es un trastorno hereditario que afecta el tejido conectivo, es decir, las fibras que sostienen y sujetan los órganos y otras estructuras del cuerpo. El síndrome de Marfan afecta más frecuentemente el corazón, los ojos, los vasos sanguíneos y el esqueleto.



Sintomas

Las personas con el síndrome de Marfan generalmente son altas con brazos y piernas delgados y largos, y dedos en forma de araña (llamado aracnodactilia). Cuando estiran los brazos, la longitud de éstos es mayor que su estatura.

Tratamiento

El tratamiento puede incluir medicamentos para mantener baja la presión arterial, anteojos o lentes de contacto, y cirugía.

- 1 <https://www.fundacionmencia.org/9-enfermedades-raras/>**
- 2 <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/000688.htm>**
- 3 <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/prader-willi-syndrome/symptoms-causes/syc-20355997>**
- 4 <https://www.niams.nih.gov/es/informacion-de-salud/sindrome-de-marfan/basics/diagnosis-treatment-and-steps-to-take>**
- 5 <https://medlineplus.gov/spanish/marfansyndrome.html>**
- 6 <https://www.elsevier.es/es/revista-educacion-quimica-78-articulo-sindrome-progeria-hutchinson-gilford-causas-investigacion-S0187893X14700631>**