



**Nombre del Alumno/a: Andrea Delina Morgan
Villatoro**

**Título: Patologías más raras en niños y
adolescentes .**

Materia: Enfermería del niño y adolescente .

Profesor: Jose Francisco Vázquez Vázquez

Enfermería 5to "C"

11-Febrero-2024

PATOLOGÍAS MÁS RARAS EN NIÑOS Y ADOLESCENTES

RESUMEN

Son pocas las personas que llegan a obtener una enfermedad rara, estas pueden padecerla pocas personas, la cual se considera rara cuando un número inferior a 5 personas por cada 10,000 habitantes lo padezcan.

Los niños y adolescentes desgraciadamente también son víctimas de este tipo de enfermedades y la preocupación de los padres es alarmante cuando llega a considerarse rara.

Algunas de las enfermedades raras son:

-Fibrosis quística:

Es una enfermedad que afecta las glándulas sudoríparas y mucosas, puede ser crónica o hereditaria, afecta mayormente a los pulmones. Aunque también puede verse afectados el hígado, intestino y páncreas por la acumulación de viscosidad del moco que tiende a pegarse en esas áreas.

-Síndrome de Rett

Suele manifestarse en **niñas** y no resulta tan evidente en el nacimiento, sino que tiende a manifestarse durante su segundo año de vida. Este síndrome suele manifestarse antes de los 4 años. Esta enfermedad es la consecuencia de mutaciones en el cromosoma X y sus síntomas se basan en un **retraso en la coordinación motriz** y en el lenguaje.

-HEMOFILIA

La Hemofilia es otra enfermedad hereditaria que afecta a la coagulación de la sangre, es decir, afecta a la proteína de la sangre que se encarga de controlar el sangrado. Lo que genera no es sangrar más abundantemente, sino durante un período más prolongado. Las mujeres, aunque no padecen hemofilia, pueden transmitir la enfermedad a sus hijos varones.

-Síndrome de Moebius

El **síndrome de Moebius** se basa en el desarrollo parcial de dos nervios craneales. Estos nervios tienen varias funciones como son el parpadeo, la expresión facial y el movimiento lateral del ojo. Esta enfermedad produce parálisis en el rostro y sus síntomas son: **problemas en la pronunciación, en el habla y causa babeo.**

-Síndrome de Hutchinson-Gilford Progeria

. El síndrome de **Hutchinson-Gilford Progeria** provoca un **envejecimiento prematuro en los niños**. Los pequeños que lo padecen suelen nacer totalmente sanos y la enfermedad se manifiesta a los pocos meses.

Síndrome de Tourette

El síndrome de **Gilles de la Tourette** se distingue por **los movimientos involuntarios de los músculos**, lo que hace que el niño realice movimientos bruscos y rápidos. Del mismo modo, por el desempeño involuntario de palabras y ruidos. Este síndrome también es conocido como **la enfermedad de los tics**.

Síndrome de Aase

El síndrome de Aase es hereditario y aparece por una alteración presentada en la médula ósea. La consecuencia es una **anemia congénita y la aparición de malformaciones** de tipo esquelético y articular.

