



Licenciatura en medicina humana

Luis Josué Méndez Velasco

Dr. Adriana Bermúdez Avendaño

Alteraciones a nivel esofágico

Genética humana

PASIÓN POR EDUCAR

3° "A"

La atresia esofágica es un defecto de nacimiento que afecta el esófago (tubo que conecta la boca con el estómago). En esta condición, el esófago tiene dos secciones separadas que no se conectan entre sí. Como resultado, un bebé con atresia esofágica no puede pasar alimentos de la boca al estómago y podría tener dificultad para respirar.

Hay cuatro tipos de atresia esofágica:

- Tipo A: La parte superior e inferior del esófago no se conectan y sus extremos están cerrados. En este caso, ninguna parte del esófago se conecta a la tráquea.
- Tipo B: Muy raro. La parte superior del esófago está conectada a la tráquea, mientras que la parte inferior tiene un extremo cerrado.
- Tipo C: El más común. La parte superior del esófago tiene un extremo cerrado, y la parte inferior está conectada a la tráquea.
- Tipo D: El más raro y grave. En este caso, tanto la parte superior como la inferior del esófago no están conectadas entre sí y se conectan por separado a la tráquea.



Atrasia esofágica pura



A.E. con fisula traqueo esofagica I.



A.E. con fisula traqueo esofagica II.



A.E. con doble fisula



Fistula traqueo esofagica aislado



Estenosis esofagica congenita

La detección precoz de la atresia esofágica es fundamental para garantizar un tratamiento oportuno y prevenir complicaciones graves en los bebés afectados. Durante las revisiones de los niños es crucial realizarla con calma y abarcando todas las aristas posibles para garantizar la calidad de vida.

Bibliografía:

Bol. Med. Hosp. Infant. Mex. vol.68 no.6 México nov./dic. 2011

Atresia esofágica. (s. f.). Birth Defects.