



Jhonatan Gamaliel Vazquez Cruz

Ariana Morales Mendez

Cuadro comparativo

Inmunología

PASIÓN POR EDUCAR

4

B

Comitán de Domínguez Chiapas a 26 de abril de 2024

Enfermedad	Concepto/Fisiopatología	Clínica	Diagnóstico	Tratamiento
Síndrome de Behçet	Vasculitis sistémica de origen autoinflamatorio	Úlceras orales, genitales y cutáneas; uveítis recurrente	Clínica característica; criterios internacionales; pruebas de laboratorio; diagnóstico diferencial	Antiinflamatorios no esteroides, corticosteroides, inmunosupresores, terapias biológicas
Fiebre Mediterránea Familiar (FMF)	Deficiencia de pirina, un regulador de la inflamación	Episodios recurrentes de fiebre, dolor abdominal, serositis	Clínica característica; análisis genético; respuesta al tratamiento colchicina	Colchicina (tratamiento de elección), antiinflamatorios no esteroides, inmunosupresores, terapias biológicas
Síndrome de hiper IgD	Mutación en el gen MVK, afecta la vía del mevalonato	Fiebre recurrente, adenopatías, artralgias	Análisis de orina, genética molecular; elevación de IgD e IgA; diagnóstico diferencial	Tratamiento sintomático; en casos graves, terapias biológicas, inhibidores de la IL-1
Síndrome de la tríada CAPS (Criopirinopatías)	Mutaciones en el gen NLRP3, activación excesiva de la interleucina-1	Fiebre, urticaria, artralgias, complicaciones neurológicas	Análisis genético, marcadores inflamatorios, diagnóstico diferencial	Inhibidores de la IL-1 (canakinumab, rilonacept, anakinra), corticosteroides, inmunosupresores, terapias biológicas
Síndrome PFAPA	Etiología desconocida, probablemente poligénica	Fiebre recurrente, faringitis, aftas, adenopatías	Clínica característica; descarte de otras patologías; respuesta al tratamiento con corticosteroides	Corticosteroides (tratamiento de elección durante los episodios febriles)
Síndrome de PAPA	Mutaciones en el gen PSTPIP1, afecta la función de la proteína PSTPIP1	Pioderma, artritis, pioderma gangrenoso, acné	Análisis genético; clínica característica; diagnóstico diferencial	Antiinflamatorios no esteroides, corticosteroides, inmunosupresores, terapias biológicas, en casos graves, inhibidores de la IL-1, terapias dirigidas a las manifestaciones específicas del síndrome