



**Alumna: Roblero Roblero  
Evangelina Yaquelin 4° C**

**Docente: Dra. Ariana  
Morales Mendez**

**Actividad: Cuadro  
comparativo**

**Materia: Inmunología**

**PASIÓN POR EDUCAR**

Comitán de Domínguez Chiapas a 26 abril del 2024

<u>Síndromes autoinflamatorios</u>	<u>Concepto</u>	<u>Fisiopatología</u>	<u>Clínica</u>	<u>Diagnóstico</u>	<u>Tratamiento</u>
<b>Síndrome de Blau</b>	Es una enfermedad inflamatoria, sistémica poco frecuente que se caracteriza por la aparición temprana de artritis.	Esta causada por mutaciones heredadas o de novo en el gen NOD2(16q12), responsable de alteraciones en la respuesta inmune innata, la inflamación y la muerte celular.	Triada clínica <ul style="list-style-type: none"> <li>- Erupción cutánea</li> <li>- Artritis</li> <li>- Uveítis</li> </ul> Pueden verse afectados otros órganos y presentar fiebre intermitente	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Clínica</li> <li>- Biopsia</li> <li>- Test genético</li> </ul>	Terapia diaria con corticoesteroides de dosis moderadas a bajas. <ul style="list-style-type: none"> <li>- Metrotexato</li> </ul>
<b>Interferonopatias tipo 1</b>	Grupo en expansión, caracterizada por la alteración del control homeostático de las respuestas mediadas por interferón (IFN).	Los desórdenes autoinflamatorios 5,7,9 resultan de una desregulación de los mecanismos fisiológicos de respuesta a señales de peligro endógenas o exógenas.	Manifestaciones articulares o musculares: Alergias y artritis múltiples, ascitis y mialgias migratorias.	Al haberse descubierto recientemente no existe una técnica específica para su detección.	Sintomático Inhibidores JAK, Inhibidores de la transcriptasa inversa
<b>Interferonopatias tipo 2</b>	Grupo en expansión, caracterizada por la alteración del control homeostático de las respuestas mediadas por interferón (IFN),	Mecanismo fisiológico de respuesta frente a señales de peligro endógenas o exógenas, que llevan a respuestas inflamatorias anormalmente	Encefalopatías, hepatoesplenomegalia, lesiones en piel, erupciones cutáneas, lipodistrofia progresiva.	Al haberse descubierto recientemente no existe una técnica específica para su detección.	Sintomático Inhibidores JAK, Inhibidores de la transcriptasa inversa

	como el síndrome de Aicardi-Goutieres.	incrementadas y mediadas por células y moléculas propias del sistema inmune innato como la interleucina IL-1B-			
<b>Sfiebre mediterranea</b>					
<b>Inflamopatías monogénicas</b>	Son trastornos genéticos caracterizados por una activación anormal del sistema inmunitario innato, que conduce a episodios recurrentes de inflamación	La activación del inflammasoma conduce a la producción excesiva de citocinas proinflamatorias como interleucina-1B (IL-1B) conduciendo a una respuesta inflamatoria crónica o recurrente.	Fiebre recurrente Rash cutáneo Artritis Dolor abdominal Afectación ocular	* PCR * Hallazgos clínicos Pruebas genéticas. VSG	Rilonacep Anakinra Canakinumab
<b>Inflamopatías multifactoriales</b>	Son trastornos inflamatorios crónicos que resultan de la interacción compleja entre factores genéticos, ambientales e inmunológicos.	Combinación de factores genéticos, ambientales e inmunológicos.	Defecto del tubo neural Displasia de cadera debido al ambiente desarrolla	* Hallazgos clínicos * Pruebas de laboratorio Estudios de imagen VSG PCR	* Antiinflamatorios * Corticosteroides

**BIBLIOGRAFÍA:**

Abbas, A. K., Lichtman, A. H., & Pillai, S. (2014). *Cellular and Molecular Immunology*. Saunders.