



**Nombre del alumno: Karen
Guadalupe Alvarez de la Cruz.**

**Nombre del profesor: Dra. Ariana
Morales Méndez.**

**Nombre del trabajo: Enfermedades
autoinflamatorias.**

Materia: Inmunología.

Grado: 4

Grupo: C

Sindromes autoinflamatorios

	Concepto	Fisiopatologia	Clinica	Diagnostico	Tratamiento
Sindrome de Blau	Es un trastorno inflamatorio genético autosómico dominante que afecta a la piel, los ojos y las articulaciones. Es causada por una mutación del gen NOD2 (CARD15).	La afección es causada por mutaciones en el gen NOD2, que es responsable de producir una proteína involucrada en la regulación del sistema inmunológico. Estas mutaciones dan lugar a la sobreactivación del sistema inmunitario, lo que conduce a la inflamación que se observa en el síndrome de Blau.	<ul style="list-style-type: none"> - Desarrollo de erupciones cutaneas - Inflamacion de las articulaciones - Uveitis - Fiebre intermitente 	<p>Pruebas de cariotipo</p> <p>Examen fisico completo</p>	<p>Inhibidores del FNT</p> <p>AINES</p> <p>Corticoesteroides</p>
Fiebre mediterranea familiar	Trastorno inflamatorio genético que produce fiebre recurrente e inflamación dolorosa en el abdomen, el pecho y las articulaciones.	Cambio genetico que afecta la funcion de una proteina pirina del sistema inmunitario y causa problemas de regulacion e inflamacion.	<p>Fiebre</p> <p>Dolor abdominal</p> <p>Inflamacion de las articulaciones</p> <p>Sarpullido en extremidades inferiores</p> <p>Dolores musculares</p> <p>Escroto inflamado y sensible</p>	<p>Examen fisico</p> <p>Antecedentes heredo-familiares</p> <p>Prueba de cariotipo</p> <p>Pruebas de sangre y orina</p>	<p>Colquicina</p> <p>Antiinflamatorios</p>
Inflammasomopatias tipo 1	Grupo de transtornos geneticos que afectan el sistema inmunitario , no hay presencia de infeccion o anticuerpos	Afeccion en las proteinas que participan en la formacion de los inflamomas, liberacion de citocinas proinflamatorias, dando como consecuencia piroptosis	<p>Amiloidosis</p> <p>Dolor abdominal</p> <p>Erupciones cutaneas</p>	<p>Pruebas de cariotipo</p>	<p>Antiinflamatorios</p> <p>Inhibidores de la IL-1</p>
Inflammasomopatias tipo 2	Sindrome en el cual hay una activacion anormal de la inmunidad innata sin un estimulo	Activacion anormal de inflamomas, desencadea la liberacion de citocinas proinflamatorias como la IL-2	<p>Artritis</p> <p>Atralgias</p> <p>Dermatitis</p> <p>Uveitis</p>	<p>Clinico</p> <p>Cariotipo</p>	<p>Antiinflamatorios</p> <p>Inmunosupresores</p>
Interferonopatias tipo 1	Grupo de enfermedades reumaticas	Activacion excesiva de interferones causando inflamacion cronica	<p>Lesiones de tipo sabañon</p>	<p>Cariotipo</p>	<p>Inmunosupresores</p> <p>Corticoides</p>
Interferonopatias tipo 2	Afecciones del sistema inmunitario adaptativo	Deficiencia de interferon gamma	<p>Inflamacion</p> <p>Fiebre</p>	<p>Clinico</p> <p>Cariotipo</p>	<p>Antiinflamatorios</p> <p>Inmunosupresores</p>