



Mi Universidad

SINDROMES GENETICOS

Williams Said Pérez García

Mapa conceptual

Tercer parcial

Genética humana

Q.F.B Hugo Nájera Mijangos

Medicina humana

Tercer semestre



Elaborado el 3 de noviembre del 2024

SINDROMES GENETICOS

SX CRI DU CHAT

Trastorno relativamente raro, con una prevalencia mayor en las mujeres en la cual es una deleción o supresión del cromosoma numero 5 del brazo corto, caracteriza este síndrome el llanto similar a un gato.



SX PRADER WILLI

Alteración genética en la ausencia del alelo localizado en el cromosoma 15 de origen paterno, se caracteriza por el exceso de ingerir alimentos por lo regular son personas con sobrepeso.



Un síndrome es un conjunto de síntomas y signos que aparecen juntos y caracterizan una enfermedad o condición particular.

SX DE PATAO

Síndrome incompatible con la vida, en las cual hay la presencia de tres copias de cromosoma 13 en el cariotipo, la caracteriza las malformaciones de forma muy grave a los pacientes.



SX DE WILLIAMS

Síndrome poco común, conocido como los niños diablito, la prevalencia es de 1 en 7500 recién nacidos vivos, es la perdida del brazo largo del cromosoma 7, caracterizado por malformaciones físicas, cardiovascular y endocrino metabólico.



SX DE EDWARDS

síndrome con una trisomía del cromosoma 18 no compatible con la vida, caracterizado por problemas pulmonares, no tiene tratamiento y el pronostico de vida es malo

