



Mi Universidad

CUADRO COMPARATIVO.

NOMBRE DEL ALUMNO: Gumaro Antonio Osorio Delfín

NOMBRE DEL TEMA: Patologías del Niño y Adolescente

PARCIAL: 3er. parcial

NOMBRE DE LA MATERIA: Enfermería en el Cuidado del Niño y Adolescente

NOMBRE DEL PROFESOR: Cecilia De La Cruz Sánchez

NOMBRE DE LA LICENCIATURA: Enfermería

CUATRIMESTRE: 7 Cuatrimestre

PATOLOGÍA	CONCEPTO	ETIOLOGÍA	CUADRO CLÍNICO	DIAGNÓSTICO	TRATAMIENTO
FIBROSIS QUÍSTICA	Es una enfermedad que provoca la acumulación de moco espeso y pegajoso en los pulmones, el tubo digestivo y otras áreas del cuerpo. Es uno de los tipos de enfermedad pulmonar crónica más común en niños y adultos jóvenes. Es una enfermedad potencialmente mortal.	La fibrosis quística (FQ) es una enfermedad hereditaria. Es causada por un gen defectuoso que lleva al cuerpo a producir un líquido anormalmente espeso y pegajoso llamado moco. Este moco se acumula en las vías respiratorias de los pulmones y en el páncreas.	<ul style="list-style-type: none"> • Dolor abdominal a causa del estreñimiento grave. • Aumento de gases, meteorismo o un abdomen que parece hinchado (distendido). • Náuseas e inapetencia. • Heces pálidas o color arcilla, de olor fétido, que tienen moco o que flotan. • Pérdida de peso • Historial de prolapso rectal 	Se analiza una muestra de sangre para detectar niveles altos de lo normal de una sustancia química llamada tripsinógeno inmunorreactivo de un recién nacido pueden ser altos debido a un nacimiento prematuro o un parto deficiente.	<ul style="list-style-type: none"> • Antibióticos para prevenir y tratar infecciones sinusales y pulmonares. Se pueden tomar por vía oral o aplicarse por vía intravenosa o por medio de tratamientos respiratorios. • Medicamentos inhalados para ayudar a abrir las vías respiratorias. • Es posible que se necesite oxigenoterapia a medida que la enfermedad pulmonar empeore.
ALBINISMO	Es una falta de producción de melanina. La melanina es una sustancia natural del cuerpo que da color al cabello, la piel y el iris de los ojos.	<ul style="list-style-type: none"> • El albinismo se presenta cuando uno de varios cambios genéticos hace que el cuerpo sea incapaz de producir o distribuir melanina. • Estos cambios se pueden transmitir (ser heredados) de padres a hijos. • La forma más grave de albinismo se denomina albinismo oculocutáneo. 	<ul style="list-style-type: none"> • Falta de color en el cabello, la piel o el iris del ojo • Piel y cabello más claros de lo normal • Parches de piel sin color 	Las pruebas genéticas ofrecen la forma más precisa de diagnosticar el tipo específico de albinismo. Dichas pruebas son útiles si usted tiene antecedentes familiares de albinismo. También resultan útiles para ciertos grupos de personas que se sabe padecen esta enfermedad.	<p>El tratamiento implica proteger la piel y los ojos del sol. Para lograrlo:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Reduzca el riesgo de sufrir quemaduras solares evitando el sol, usando protectores solares y cubriéndose completamente con ropa al exponerse al sol. • Use protectores solares con un alto factor de protección solar (FPS). • Use gafas de sol (protegidas contra radiación UV) para ayudar a aliviar la sensibilidad a la luz.
SÍNDROME DE GILLIS DE TOURETTE	El síndrome de Gilles de la Tourette es un trastorno caracterizado por movimientos repetitivos o sonidos indeseados (tics) que no se pueden controlar con facilidad. Por ejemplo, la persona afectada puede de manera repetida parpadear, encoger los hombros o emitir sonidos raros o palabras ofensivas.	Se desconoce la causa exacta del síndrome de Gilles de la Tourette. Es un trastorno complejo que, probablemente, se desencadena a causa de una combinación de factores heredados (genéticos) y ambientales. Las sustancias químicas en el cerebro que transmiten impulsos nerviosos (neurotransmisores), como la dopamina y la serotonina, pueden estar involucradas.	<p>Los tics se clasifican en:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tics simples. Estos tics repentinos, breves y repetitivos implican un número limitado de grupos musculares. • Tics complejos. Estos patrones de movimientos diferentes y coordinados involucran varios grupos musculares 	No existe una prueba específica que pueda diagnosticar el síndrome de Tourette. Se basa en la historia clínica de los signos y síntomas. <ul style="list-style-type: none"> • Hay tics motores y vocales presentes • Ocurren varias veces al día • Comienzan antes de los 18 años 	<p>No hay cura, pero se pueden controlar los tics con medicamentos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Medicamentos que bloquean o disminuyen la dopamina • Inyecciones de botúlica (Botox) • Medicamentos contra el déficit de atención con hiperactividad • Inhibidores adrenérgicos centrales • Antidepresivos • Medicamentos anticonvulsivos • Terapia del comportamiento • Psicoterapia • Estimulación cerebral profunda
Hemofilia	La hemofilia es un trastorno hemorrágico poco común, que dura toda la vida, por el cual la sangre no coagula bien. Los niños con hemofilia sangran por más tiempo después de una lesión que aquellos que no la tienen. El sangrado puede ser interno, hacia las articulaciones o los músculos. También puede darse en forma externa por cortes o lesiones.	En la sangre hay proteínas llamadas "factores de coagulación" que ayudan con la coagulación. Las personas con hemofilia tienen niveles bajos de los factores VIII (8) o IX (9). Cuanto menor sea la cantidad de factor de coagulación (denominado con frecuencia "factor"), más probable es que la persona tenga problemas con el sangrado.	<ul style="list-style-type: none"> • Se forman moretones fácilmente. • Hemorragia después de lesiones menores. • Inflamación o dolor en articulaciones. • Inflamación en tejidos blandos. • Inflamación o dolor en músculos. • Hemorragia debido a cirugía o procedimiento. • Hemorragias en la nariz. 	<ul style="list-style-type: none"> • Medir los niveles de factor de coagulación VIII o IX en la sangre de su hijo(a) • Ver si su hijo(a) tiene la mutación genética (cambio) que causa la hemofilia 	<ul style="list-style-type: none"> • Terapia de reemplazo de factor (para hemofilia A y B). • Antifibrinolíticos (para hemofilia A y B). • Terapia de anticuerpos biespecíficos (para hemofilia A únicamente). • Desmopresina (desmopressin - DDAVP) (para hemofilia A únicamente)

<p>SÍNDROME de rett</p>	<p>El síndrome de Rett es un trastorno genético neurológico y de desarrollo poco frecuente que afecta la forma en que el cerebro se desarrolla. Este trastorno provoca la pérdida progresiva de las capacidades motoras y del habla. El síndrome de Rett afecta principalmente a las mujeres.</p>	<p>El síndrome de Rett es un trastorno genético poco frecuente. El síndrome clásico de Rett, así como diversas variantes (síndrome atípico de Rett) con síntomas más leves o más graves, se presenta en función de varios cambios genéticos específicos (mutaciones).</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Retraso en el crecimiento. • Pérdida de las habilidades de coordinación y movimiento. • Pérdida de la capacidad de comunicación. • Movimientos anormales de las manos. 	<p>Observar detenidamente el crecimiento y desarrollo. Evaluación de otras causas de los síntomas:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Trastorno del espectro autista • Parálisis cerebral • Problemas de audición y visión • Trastornos metabólicos como fenilcetonuria 	<p>No existe una cura para el síndrome de rett, algunos tratamientos que pueden ayudar a los niños y adultos son:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Atención medica regular • Medicamentos • Fisioterapia • Terapia ocupacional • Logopedia • Apoyo nutricional • Intervenciones de comportamiento • Servicios de apoyo
--------------------------------	---	---	---	---	--

REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS

- <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/000107.htm>
- <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/001479.htm#:~:text=Causas&text=El%20albinismo%20se%20presenta%20cuando,albinismo%20se%20denomina%20albinismo%20oculocut%C3%A1neo.>
- <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/tourette-syndrome/symptoms-causes/syc-20350465>
- <https://www.cincinnatichildrens.org/espanol/temas-de-salud/alpha/h/hemophilia#:~:text=La%20hemofilia%20es%20un%20trastorno,las%20articulaciones%20o%20los%20m%C3%BAsculos.>
- <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/rett-syndrome/symptoms-causes/syc-20377227>