



UDS

Mi Universidad

Cuadro Comparativo

NOMBRE DEL ALUMNO: Hannia Sughey López Gomez

NOMBRE DEL TEMA: Patologías Raras Del Niño

PARCIAL: 2do parcial

NOMBRE DE LA MATERIA: Enfermería en el cuidado del niño

NOMBRE DEL PROFESOR: Lic. Cecilia De La Cruz Sanchez

NOMBRE DE LA LICENCIATURA: Enfermería

CUATRIMESTRE: 7

PATOLOGIAS	DEFINICION	DIAGNOSTICO	TRATAMIENTO
SÍNDROME DE MOEBIUS	Una enfermedad que se caracteriza por el desarrollo parcial de dos nervios craneales, lo que provoca parálisis facial.	El síndrome de Moebius puede requerir un codiagnóstico entre neurología, oftalmología y genética	Su tratamiento consiste en lograr la reanimación facial con la transferencia de un músculo funcional libre. Típicamente, se ha realizado en dos o más etapas, siendo controvertido el tiempo entre las cirugías
SÍNDROME DE HUTCHISON-GILFORD	Una enfermedad genética que provoca un envejecimiento prematuro y brusco en los niños, entre el primer y segundo año de vida.	se diagnostica mediante un examen de los síntomas y una prueba genética que detecta cambios en el gen LMNA	No hay cura para la progeria, pero los medicamentos pueden aliviar los síntomas o retrasar la progresión.
SINDROME DE TOURETTE	Una enfermedad que se caracteriza por movimientos involuntarios de los músculos, como espasmos, muecas, tics faciales y tics fónicos.	No existe una prueba específica que pueda diagnosticar el síndrome de Tourette. El diagnóstico se basa en la historia clínica de los signos y síntomas.	El síndrome de Gilles de la Tourette no tiene cura. El tratamiento tiene como objetivo controlar los tics que interfieren en las actividades diarias y en el funcionamiento.
SINDROME DE PRADER WILLI	Se caracteriza por la obesidad de los pequeños que la padecen con retraso mental, poco tono muscular e hipotonía o problemas de alimentación, e infecciones respiratorias.	se diagnostica con un examen de sangre y pruebas genéticas. La prueba de metilación del ADN es la técnica más efectiva y puede diagnosticar el síndrome con una certeza de más del 99%.	pacientes pueden beneficiarse con una dieta supervisada. Algunos síntomas se pueden tratar con terapia hormonal.
SINDROME DE DOWN	Es una condición médica genética en la que la persona nace con un cromosoma extra.	Las pruebas de diagnóstico para el síndrome de Down incluyen: Amniocentesis: Esta prueba toma una muestra del líquido amniótico que rodea al feto en el útero. El líquido contiene células del bebé que se pueden analizar. En general, la prueba se realiza entre las semanas 15 y 20 de embarazo.	Los programas de intervención temprana con un equipo de terapeutas y educadores especiales que tratan la situación específica de cada niño pueden ser útiles para el tratamiento del síndrome de Down.