

Super Nota

Nombre del Alumno: Denisse Velázquez Morales

Nombre del tema: Cuadro Comparativo: Patologías Raras Del Niño

Nombre de la Materia: Enfermería en nel cuidado del niño y adolescente

Nombre del profesor: Lic. Cecilia

Nombre de la Licenciatura: Enfermería

Cuatrimestre: 7C

Patología	Que es	Causas	Síntomas	Imagen
Fibrosis Quística	Es una enfermedad caracterizada por la producción de sudor con un alto contenido en sales y de secreciones mucosas con una viscosidad anormal. Suele aparecer durante la infancia temprana o, más raramente, en el nacimiento.	La fibrosis quística es un trastorno heredado que causa daños graves en los pulmones, el sistema digestivo y otros órganos del cuerpo.	la fibrosis quística puede diagnosticarse dentro del primer mes de vida, antes de que se desarrollen los síntomas. Signos y síntomas respiratorios La mucosidad espesa y pegajosa asociada con la fibrosis quística obstruye los conductos que transportan el aire hacia el interior y el exterior de los pulmones. Esto puede causar signos y síntomas como los siguientes: • Tos persistente que produce moco espeso (esputo) • Sibilancia • Intolerancia al ejercicio • Infecciones pulmonares recurrentes • Fosas nasales inflamadas o congestión nasal • Sinusitis recurrente Signos y síntomas digestivos El moco espeso también puede bloquear los conductos que transportan las enzimas digestivas desde el páncreas hasta el intestino delgado. Sin estas enzimas digestivas, los intestinos no son capaces de absorber completamente los nutrientes en los alimentos que comes. El resultado es a menudo el siguiente: • Heces grasosas y con mal olor • Poco aumento de peso y crecimiento • Obstrucción intestinal, particularmente en recién nacidos (íleo meconio) • Estreñimiento crónico o severo, que puede incluir el esfuerzo	REWOOD PROMISSION STORM RESIDENCES AND RESIDENCES.

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.	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.	frecuente de tratar de defecar, lo que eventualmente causa que parte del recto sobresalga por fuera del ano (prolapso rectal) 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 Ojos bizcos Sensibilidad a la luz Movimientos oculares rápidos Problemas de visión o ceguera funcional	
Síndrome de Gilles de la Tourette	Es un trastorno neurológico que se manifiesta primero en la infancia o en la adolescencia, antes de los 18 años. El síndrome de Tourette se caracteriza por muchos tics motores y fónicos que perduran durante más de un	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	Los síntomas graves pueden interferir significativamente con la comunicación, el funcionamiento cotidiano y la calidad de vida. Los tics se clasifican en: Tics simples. Estos tics repentinos, breves y repetitivos implican un número limitado de grupos musculares. Tics complejos. Estos patrones de movimientos diferentes y	

	año. Por lo general, los primeros síntomas son movimientos involuntarios (tics) de la cara, de los brazos, de los miembros o del tronco.	transmiten impulsos nerviosos (neurotransmisores), como la dopamina y la serotonina, pueden estar involucradas.	coordinados involucran varios grupos musculares.	
Hemofilia	La hemofilia es un problema de la coagulación raro en el que la sangre no coagula como debería. Esto puede causar problemas de sangrado excesivo después de una lesión o cirugía. También puede tener sangrado repentino dentro del cuerpo, como en sus articulaciones, músculos y órganos.	La mayoría de los tipos de hemofilia son heredados. Ocurre cuando el cuerpo produce proteínas especializadas llamadas auto anticuerpos que atacan y desactivan un factor de coagulación. Esto puede ocurrir debido a un embarazo, trastornos del sistema inmunitario, cáncer o reacciones alérgicas a ciertos medicamentos	los signos y síntomas de la hemofilia son: Sangrado en las articulaciones. Esto puede causar hinchazón y dolor u opresión en las articulaciones. A menudo afecta las rodillas, los codos y los tobillos Sangrado en la piel (que son moretones) Sangrado en el músculo y el tejido blando, lo que puede causar una acumulación de sangre en el área (llamado hematoma) Sangrado de la boca y las encías, incluyendo sangrado difícil de detener después de perder un diente Sangrado después de la circuncisión Sangrado después de recibir inyecciones, como vacunas Sangrado en la cabeza de un bebé después de un parto difícil Sangre en la orina o las heces Sangrados nasales frecuentes y difíciles de detener	

Síndrome de Rett

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.

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). Retraso en el crecimiento. El crecimiento del cerebro se ralentiza después del nacimiento. La cabeza más pequeña de lo normal (microcefalia) suele ser el primer signo de que un niño tiene el síndrome de Rett.

Pérdida de las habilidades de coordinación y movimiento. Los primeros signos, por lo general, comprenden un menor control de las manos y una capacidad reducida para gatear o caminar. Al principio, la pérdida de las capacidades se produce rápidamente y luego continúa más progresivamente.

Pérdida de la capacidad de comunicación. Los niños que padecen el síndrome de Rett generalmente comienzan a perder la capacidad de hablar, hacer contacto visual y comunicarse de otras formas.

Movimientos anormales de las manos. Los niños con síndrome de Rett suelen desarrollar movimientos repetitivos y sin motivo de las manos; estos movimientos varían de un niño al otro.

Movimientos oculares extraños. Los niños que con síndrome de Rett tienden a realizar movimientos oculares extraños, como mirar fijamente por lapsos prolongados, parpadear, cruzar los ojos o cerrar un ojo a la vez.



Problemas respiratorios. Algunos de ellos son mantener la respiración, respirar rápidamente (hiperventilación), exhalar aire o saliva con fuerza y tragar aire.	
Irritabilidad y llanto. A medida que crecen, los niños que padecen el síndrome de Rett se vuelven cada vez más irritables y nerviosos. Convulsiones. La mayoría de las personas que padecen el síndrome de Rett sufre convulsiones en algún momento de su vida.	

Referencias

Asociation, T. (s.f.). Obtenido de https://tourette.org/about-tourette/overview/espanol/medicos/que-es-el-sindrome-de-tourette/

Instituto Nacional de Transtornos Neurologicos y Accidentes Cerebrovasculares . (s.f.). Obtenido de https://espanol.ninds.nih.gov/es/trastornos/sindrome-de-rett

KidsHealth. (s.f.). Obtenido de https://kidshealth.org/es/teens/albinism.html

MayoClinic. (s.f.). Obtenido de https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/rett-syndrome/symptoms-causes/syc-20377227

MedlinePlus. (s.f.). Obtenido de https://medlineplus.gov/spanish/hemophilia.html