



CUADRO COMPARATIVO

Nombre del Alumno: Nancy Del Carmen Valencia Hernández

Nombre del tema: Patologías Raras del Niño

Parcial: II

Nombre de la Materia: Enfermería En El Cuidado Del Niño Y Adolescente

Nombre del profesor: Cecilia De La Cruz Sánchez

Nombre de la Licenciatura En Enfermería

Cuatrimestre 7° "C"

Pichucalco, Chiapas. 30 De Noviembre Del 2024

CUADRO COMPARATIVO DE PATOLOGÍAS

Patologías	Definiciones	Etiologías	Signos y síntomas	Diagnósticos	Tratamientos	Complicaciones	Prevenciones
<p>Fibrosis quística</p> 	<p>Es la fibrosis quística, la cual es un padecimiento hereditario, provocado por una anomalía en el transporte de cloro en las células epiteliales, lo que provoca que varios órganos presenten fallas, como el pulmón, el páncreas, las glándulas sudoríparas y el aparato reproductivo, sobre todo en varones.</p>	<p>Es una enfermedad genética autosómica recesiva que se presenta principalmente en niños y adultos jóvenes caucásicos.</p>	<p>Se pueden manifestar durante toda la vida del ser humano. Unos pocos síntomas pueden ir agudizándose hasta alcanzar la máxima gravedad. Cabe decir que cada individuo puede variar sus síntomas, así como la potencia de la enfermedad.</p> <p>Síntomas en recién nacidos: Retraso en el crecimiento ✚ Síntomas en la función intestinal: Dolor causado por el</p>	<p>Para diagnosticar</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sacar una muestra de sangre para hacer análisis genéticos. • Realizar una prueba del sudor para medir la cantidad de sal en la sudoración de una persona. Un nivel alto de sal en la sudoración puede indicar la presencia de fibrosis quística. • Hacer un examen físico y revisar los síntomas. • Realizar pruebas de detección y 	<p>Las claves para conseguir un buen tratamiento de la fibrosis quística, son un diagnóstico para detectar la enfermedad, y un buen plan de tratamiento, para mejorar la resistencia a la enfermedad, así como la calidad de vida. Siempre que sea posible, los enfermos deberán ponerse en manos de clínicas</p>	<p>•Vías respiratorias dañadas (bronquiectasia). Infecciones crónicas.</p> <p>•Es común la infección con bacterias resistentes a los antibióticos y difíciles de tratar.</p> <p>•Crecimientos en la nariz (pólipos nasales). Debido a que el revestimiento interno de la nariz está inflamado e hinchado, puede desarrollar crecimientos (pólipos) suaves y carnosos.</p> <p>• Tos con sangre (hemoptisis). La bronquiectasia puede ocurrir cerca de los vasos</p>	<p>Esta enfermedad no se puede prevenir, al ser una enfermedad hereditaria sin cura.</p> <p>Sin embargo, se puede seguir un tratamiento que se explicará a continuación, para mejorar la calidad de vida durante la enfermedad.</p>

			<p>estreñimiento, zona abdominal hinchada por gases, náuseas, heces pálidas o color arcilla con moco, pérdida de peso.</p> <p>+ Síntomas relacionados con los pulmones y los senos paranasales: Tos, aumento de moco, fatiga, congestión nasal, episodios de neumonía, dolor en los senos nasales.</p> <p>+ Síntomas posteriores: Esterilidad</p>	<p>diagnóstico en recién nacidos</p>	<p>especializada en fibrosis quística. Los tratamientos disponibles para combatir la fibrosis quística, son los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Antibióticos para prevenir infecciones sinusales, pulmonares y tratarlas a su vez <input type="checkbox"/> Medicinas inhaladas para ayudar a descongestionar las vías respiratorias <input type="checkbox"/> Medicinas para diluir el moco y expulsarlo con facilidad <input type="checkbox"/> Vacunas anuales 	<p>sanguíneos de los pulmones. La combinación de daños en las vías respiratorias y la infección puede dar lugar a tos con sangre. A menudo se trata de una pequeña cantidad de sangre, pero también puede ser mortal.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Neumotórax. En esta condición, el aire se filtra en el espacio que separa los pulmones de la pared torácica, y parte o todo un pulmón se colapsa. Esto es más frecuente en las personas adultas con fibrosis quística. • Exacerbaciones agudas. Las personas con fibrosis quística 	
--	--	--	---	--------------------------------------	--	---	--

			<p>en los hombres, inflamación del páncreas, síntomas respiratorios y malformación en los dedos.</p>		<p><input type="checkbox"/> Oxigenoterapia <input type="checkbox"/> Trasplante de pulmón</p>	<p>pueden experimentar un empeoramiento de los síntomas respiratorios, como tos con mayor mucosidad y falta de aire. •Complicaciones del sistema digestivo •Tratar con una enfermedad crónica que no tiene cura puede causar miedo, depresión y ansiedad.</p>	
<p>Albinismo</p> 	<p>Es un trastorno de pigmentación cutánea que afecta a personas de cualquier ascendencia y en todo el mundo. Está causado por varios trastornos genéticos poco frecuentes que, además de</p>	<p>Es un trastorno poco frecuente y hereditario en el cual no se forma melanina (el pigmento cutáneo) o se forma muy poca. La piel, el</p>	<p>Los síntomas y signos incluyen:</p> <ul style="list-style-type: none"> ✚ Piel de color claro ✚ Afecciones oculares como Ambliopía, nervio óptico subdesarrollado o 	<p>Exploración por un médico</p> <p>El diagnóstico se basa en los síntomas y en la exploración de la piel y los ojos.</p> <p>A veces es difícil distinguir entre los diferentes tipos de albinismo, por lo</p>	<p>Protección solar Para el estrabismo, cirugía No existe tratamiento para revertir el albinismo. Las personas con albinismo presentan un mayor riesgo</p>	<p>Mayor riesgo de trastornos de la piel como cáncer de piel y quemaduras solares Factores sociales y emocionales: Debido a la apariencia diferente de la piel, las personas con albinismo pueden ser estigmatizadas,</p>	<p>No hay ninguna manera conocida para prevenir el albinismo. El asesoramiento genético debe ser considerado por aquellas personas con antecedentes</p>

	<p>provocar hipopigmentación (una cantidad anormalmente baja de melanina) o despigmentación de la piel (pérdida completa de pigmento), también provocan trastornos oculares, como sensibilidad a la luz, reducción de la visión, falta de alineación ocular (estrabismo) y movimientos oculares involuntarios (nistagmo).</p>	<p>cabello y los ojos, o a veces solo los ojos, se ven afectados.</p>	<p>movimientos involuntarios rápidos</p> <ul style="list-style-type: none"> ✚ Ojos sensibles al sol. ✚ Alteraciones visuales como astigmatismo, visión borrosa. ✚ Pérdida de color o pecas en la piel. ✚ Color de cabello blanco / claro 	<p>que las pruebas genéticas pueden ser útiles.</p>	<p>de cáncer de piel, por lo que deben someterse a exploraciones cutáneas regulares y deben tomar medidas para prevenir las quemaduras solares y disminuir su riesgo de cáncer de piel, incluyendo lo siguiente: Mantenerse lejos de los rayos directos del sol</p> <p>Llevar gafas de sol con protección contra rayos ultravioleta (UV) Usar ropa de protección</p>	<p>lo que puede provocar aislamiento social, baja autoestima y estrés.</p>	<p>familiares de albinismo o hipopigmentación en el momento de pensar en la planificación familiar.</p> <p>Podremos prevenir complicaciones cutáneas como quemaduras o reducir el riesgo de cáncer de piel mediante la aplicación varias veces al día de cremas con filtro solar alto (50+), y evitar exposiciones prolongadas, así como llevar ropas opacas u oscuras, de manga larga,</p>
--	---	---	--	---	--	--	---

					<p>solar con un factor de protección ultravioleta (UPF, por sus siglas en inglés) de 50 o superior Aplicación de protector solar que bloquea la luz UVA y UVB con un factor de protección solar (FPS) de 50 o superior El grado en que la ropa protege contra la luz UV varía. Por lo general, cuanto más tupido y más pesado sea el tejido, mayor protección ofrece. La ropa también</p>		<p>sombreros de ala ancha y gafas de sol que bloqueen los rayos UV. También es recomendable realizar revisiones regulares para detectar cambios sospechosos en la piel, como nuevas manchas o lesiones que no sanan, y consultar con un dermatólogo con frecuencia.</p>
--	--	--	--	--	---	--	---

					<p>puede tratarse con una sustancia que aumenta temporalmente el factor de protección contra los ultravioletas (UPF). La ropa UPF de protección solar se ha vuelto más cómoda y fácil de encontrar en la mayoría de las tiendas de artículos deportivos y en muchos otros comercios.</p>		
<p>Síndrome de Gilles de la Tourette</p>	<p>Es un trastorno caracterizado por movimientos repetitivos o sonidos indeseados (tics) que no se</p>	<p>Es un trastorno neurológico con inicio en la infancia o adolescencia (antes de</p>	<p>Los tics, los movimientos o sonidos repentinos, breves e intermitentes son el signo</p>	<p>No existe una prueba específica que pueda diagnosticar el síndrome de Tourette.</p>	<p>Tiene como objetivo controlar los tics que interfieren en las actividades diarias y en el funcionamiento</p>	<p>Complicaciones A menudo, las personas con síndrome de Tourette llevan vidas sanas y activas. Sin</p>	<p>Mantenimiento de las costumbres y la rutina escolar</p>



<p>pueden controlar con facilidad. Por ejemplo, la persona afectada puede de manera repetida parpadear, encoger los hombros o emitir sonidos raros o palabras ofensivas.</p>	<p>los 18 años de edad). Se caracteriza por múltiples tics motores (movimientos) y al menos un tic vocal o fónico (palabras o sonidos), con duración de más de un año desde la aparición del primer tic.</p>	<p>distintivo del síndrome de Tourette. Los síntomas pueden variar de leves a graves. 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</p>	<p>El diagnóstico se basa en la historia clínica de los signos y síntomas. Entre los criterios utilizados para diagnosticar el síndrome de Tourette se incluyen los siguientes:</p> <p>Hay tics motores y vocales presentes, aunque no necesariamente al mismo tiempo. Los tics ocurren varias veces al día, casi todos los días o intermitentemente, durante más de un año. Los tics comenzaron antes de los 18 años de edad. Los tics no son consecuencia de</p>	<p>o. Si los tics no son graves, posiblemente, no requieran tratamiento.</p> <p>Medicamentos que ayudan a controlar los tics y a reducir los síntomas de trastorno relacionados incluyen los siguientes:</p> <p>Medicamentos que bloquean o disminuyen la dopamina. La flufenazina, el haloperidol (Haldol), la risperidona (Risperdal) y la pimozida (Orap) pueden ayudar a controlar los tics. tetrabenazina (Xanaxine), aunque puede causar</p>	<p>embargo, el síndrome de Tourette con frecuencia involucra desafíos de comportamiento y sociales que pueden afectar el autoestima.</p> <p>Entre las enfermedades que suelen asociarse con el síndrome de Tourette se incluyen las siguientes:</p> <p>Trastorno por déficit de atención e hiperactividad (TDAH)</p> <p>Trastorno obsesivo-compulsivo (TOC)</p> <p>Trastorno del espectro autista</p> <p>Dificultades de aprendizaje</p> <p>Trastornos del sueño</p> <p>Depresión</p>	<p>Sentarse en el mismo sitio, tareas en el mismo orden, etc. Cualquier cambio, como excursiones, nuevos profesores, muda constante de grupo o de escuela, puede aumentar el estrés y el nerviosismo, por lo que incrementará la hiperactividad, los tics y la sintomatología en general. Se deben seguir pautas y hábitos para prevenir o mejorar las dificultades de atención y concentración. Para ello, es recomendable utilizar cuadernos distintos para</p>
--	--	--	--	--	---	---

			<p>diferentes y coordinados involucran varios grupos musculares. Los tics también pueden involucrar movimientos (tics motores) o sonidos (tics vocales). Los tics motores suelen comenzar antes que los tics vocales. Pero el espectro de tics que las personas experimentan es diverso.</p>	<p>medicamentos, otras sustancias u otro trastorno médico. Los tics deben cambiar con el tiempo en ubicación, frecuencia, tipo, complejidad o gravedad. El diagnóstico del síndrome de Tourette podría pasarse por alto porque los signos pueden imitar a otras enfermedades.</p>	<p>depresión grave. Inyecciones de botulina (bótox). Sin embargo, para algunas personas con síndrome de Tourette, los medicamentos para tratar el déficit de atención con hiperactividad pueden exacerbar los tics. Inhibidores adrenérgicos centrales. Medicamentos como la clonidina (Catapres, Kapvay) y la guanfacina (Intuniv), que habitualmente se recetan para tratar la presión arterial alta, pueden ser útiles en el</p>	<p>Trastornos de ansiedad Dolor relacionado con tics, especialmente dolores de cabeza Problemas con el manejo de la ira</p>	<p>cada asignatura, archivadores, hacer una lista de las tareas a realizar, entre otras medidas que le permitan llevar y mantener un mejor control de sus actividades. Confiar al alumno/a con síndrome de Tourette a la realización de ciertas tareas que supongan una actividad motora o la posibilidad de salir del aula. Así se le da la oportunidad de liberar sus tics y de fomentar su responsabilidad. Los alumnos pueden tener conductas raras o inapropiadas; es conveniente actuar sobre estas conductas</p>
--	--	--	--	---	---	---	---

					<p>control de síntomas de la conducta.</p> <p>Antidepresivos . La fluoxetina (Prozac, Sarafem, entre otros) puede ser de ayuda para controlar los síntomas de la tristeza, la ansiedad y el trastorno obsesivo compulsivo.</p> <p>Medicamentos anticonvulsivos. Estudios recientes sugieren que algunas personas con síndrome de Tourette responden al topiramato (Topomax), que se utiliza para tratar la epilepsia.</p> <p>Terapia del comportamiento. Las</p>		<p>solamente en la medida en que distorsionen o interfieran notoriamente el desarrollo normal de la clase, con las relaciones con sus compañeros o con su propio aprendizaje.</p> <p>Hay que reforzar y estimular sus conductas y comportamientos adecuados. Necesitan ser elogiados y que se reconozcan sus esfuerzos, creatividad, espontaneidad, controlar sus impulsos, etc.</p> <p>En el caso en que se imponga algún castigo, habrá que explicarle al niño el motivo que lo originó y la conducta que tendría que</p>
--	--	--	--	--	--	--	---

					<p>intervenciones cognitivas conductuales para los tics, incluido el entrenamiento para la reversión de hábitos, pueden ayudarte a controlar los tics, identificar los impulsos premonitorios y aprender a moverte voluntariamente de una manera que sea incompatible con el tic.</p> <p>Psicoterapia.</p> <p>Además de ayudarte a afrontar el síndrome de Tourette, la psicoterapia puede ayudar con los problemas que lo acompañan,</p>		<p>haber tenido, siendo especialmente cuidadoso de no castigarlo a consecuencia de su padecimiento. Integrar a los alumnos con ST, les ayuda con su autoestima y con las habilidades sociales.</p> <p>Evitar etiquetarlo, como «vago», «caprichoso», «despistado», etc.</p>
--	--	--	--	--	---	--	---

					como el trastorno por déficit de atención con hiperactividad, las obsesiones, la depresión o la ansiedad. Estimulación cerebral profunda (DBS). Para los tics graves que no responden a otro tratamiento, la estimulación cerebral profunda podría ayudar.		
<p>Hemofilia</p> 	Es un trastorno hemorrágico hereditario en el que una persona carece o tiene niveles bajos de ciertas proteínas llamadas “factores de coagulación” y, como resultado,	Es un trastorno hemorrágico hereditario causado por una falta del factor de coagulación sanguínea VIII1. Existen dos	Síntomas La gravedad de los síntomas varía. El sangrado prolongado es el síntoma principal. A menudo, se observa por primera vez	Se diagnostica mediante un análisis de sangre. El médico extraerá una pequeña muestra de sangre de la vena y medirá la cantidad de factor de coagulación presente. Luego, la	El tratamiento incluye la reposición del factor de coagulación faltante. Usted recibirá concentrados del factor VIII. La cantidad que reciba	Las complicaciones pueden incluir: Problemas articulares prolongados, que pueden requerir una artroplastia Sangrado en el cerebro	Se puede recomendar asesoría genética. Las pruebas pueden identificar a mujeres y niñas que portan el gen de la hemofilia.



<p>la sangre no coagula adecuadamente. Esto conduce a un sangrado excesivo.</p> <p>Hay 13 tipos de factores de coagulación, y estos actúan en las plaquetas para ayudar a que la sangre coagule.</p> <p>Existen tres tipos de hemofilias</p> <p>La hemofilia A es el tipo más común de hemofilia, y es causada por una deficiencia en el factor VIII. Según el Instituto Nacional del Corazón, Pulmón y Sangre (NHLBI, por sus</p>	<p>tipos de hemofilia: Hemofilia A: Conlleva la deficiencia o ausencia de factor VIII, causada por un rasgo hereditario recesivo ligado al cromosoma X. Hemofilia B: Implica la deficiencia o falta de factor IX2</p>	<p>cuando un bebé es circuncidado. Otros problemas de sangrado se observan generalmente cuando el bebé comienza a gatear y caminar.</p> <p>Los casos leves pueden pasar inadvertidos hasta una edad posterior. Los síntomas pueden ocurrir primero después de una cirugía o lesión. La hemorragia interna puede ocurrir en cualquier sitio.</p> <p>Los síntomas pueden incluir:</p> <p>Sangrado en las articulaciones y</p>	<p>muestra se clasifica para determinar la gravedad de la deficiencia del factor:</p> <p>La hemofilia leve está indicada por un factor de coagulación en el plasma que está entre el 5 por ciento y el 40 por ciento. La hemofilia moderada está indicada por un factor de coagulación en el plasma que está entre el 1 por ciento y el 5 por ciento. La hemofilia grave está indicada por un factor de coagulación en el plasma de menos del 1 por ciento.</p>	<p>dependerá de:</p> <p>La gravedad del sangrado</p> <p>El sitio del sangrado</p> <p>Su peso y su talla</p> <p>La hemofilia leve se puede tratar con desmopresin a (desamino-8-arginina vasopresina o DDAVP). Este medicamento ayuda a que el cuerpo secrete factor VIII que se encuentra almacenado en el revestimiento interior de los vasos sanguíneos.</p>	<p>(hemorragia intracerebral)</p> <p>Coágulos sanguíneos debidos al tratamiento</p>	<p>Las pruebas genéticas se pueden hacer durante el embarazo en un bebé que está en el vientre materno.</p>
--	---	---	---	--	---	---

	<p>siglas en inglés), 8 de cada 10 personas con hemofilia tienen hemofilia A.</p> <p>La hemofilia B, que también se llama enfermedad de Christmas, es causada por una deficiencia del factor IX.</p> <p>La hemofilia C es una forma leve de la enfermedad causada por una deficiencia del factor XI. Las personas con este raro tipo de hemofilia a menudo no experimentan sangrado espontáneo. La hemorragia generalmente ocurre después</p>		<p>el correspondiente dolor e hinchazón Sangre en la orina o en las heces Hematomas Sangrado en vías urinarias y digestivas Sangrado nasal Sangrado prolongado por heridas, extracciones dentales y cirugía Sangrado que empieza sin causa aparente</p>		<p>Para prevenir una crisis hemorrágica, a las personas con hemofilia y a sus familias se les puede enseñar la forma de administrar concentrados del factor VIII en sus hogares, ante los primeros signos de sangrado. Las personas con formas graves de la enfermedad pueden requerir un tratamiento preventivo regular.</p>		
--	---	--	---	--	---	--	--

	de un trauma o cirugía.						
<p>Síndrome de Rett</p>  	<p>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>Se debe a un cambio (también llamado mutación) en un gen. El genMECP2 se encuentra en el cromosoma X. Entre el 90% y el 95% de las niñas con síndrome de Rett tiene una mutación en el gen MECP2.1,2,3 En las familias que tienen una niña con síndrome de Rett las probabilidad</p>	<p>Los síntomas más comunes son los siguientes: Retraso del crecimiento, como en la microcefalia Movimientos repetitivos y espásmicos de las extremidades Retraso en el habla y pérdida de habilidades de comunicación Agitación e irritabilidad Convulsiones Ritmo cardíaco y respiración irregulares Escoliosis Rigidez muscular anormal</p>	<p>El diagnóstico de un caso clásico de síndrome de Rett comprende estos síntomas principales, que pueden comenzar a manifestarse en cualquier momento entre los 6 y los 18 meses de edad: Pérdida total o parcial de habilidades manuales deliberadas Pérdida total o parcial del lenguaje oral Problemas en la marcha, como dificultad o imposibilidad para caminar Movimientos de las manos reiterados y no deliberados, como retorcer o</p>	<p>Manejo de los síntomas Apoyo de un equipo multidisciplinario Tratamiento de las convulsiones y los trastornos de conducta con anticonvulsivos y medicamentos conductuales Posible uso de trofinetida No existe curación para el síndrome de Rett.</p>	<p>Se desarrollan según lo esperado durante los primeros seis meses de vida. Estos bebés después pierden habilidades que tenían anteriormente, como la habilidad de gatear, caminar, comunicarse o usar las manos. Con el paso del tiempo, los niños con síndrome de Rett van teniendo cada vez más problemas para usar los músculos que controlan el movimiento, la coordinación y la comunicación. El síndrome de Rett también puede provocar</p>	<p>No existe una forma conocida de prevenir el síndrome de Rett.</p>

		<p>es de tener una segunda hija con el síndrome de menos del 1%.</p>	<p>Trastornos del sueño Problemas gastrointestinales como estreñimiento</p>	<p>apretar las manos, aplaudir o dar golpes, llevarse las manos a la boca o hacer movimientos de aseo y fricción</p>	<p>El tratamiento óptimo del síndrome de Rett incluye un enfoque multidisciplinario que aborde los síntomas y los signos.</p> <p>Un programa de terapia ocupacional, fisioterapia y terapia de la comunicación (con un terapeuta del lenguaje) debe aplicarse para abordar los trastornos en el cuidado personal, como alimentarse y vestirse, la movilidad limitada, la</p>	<p>convulsiones y discapacidades mentales. Movimientos inusuales de las manos, como las palmadas o el frotamiento repetitivos, reemplazan el uso intencionado de las manos.</p>	
--	--	--	---	--	--	---	--

					dificultad para caminar, y el déficit de comunicación Se dispone de trofinetida, un análogo sintético del tripéptido N-terminal del factor de crecimiento semejante a la insulina I, para el tratamiento del síndrome de Rett en adultos y niños de 2 años y mayores.		
--	--	--	--	--	--	--	--

REFERENCIA BIBLIOGRAFICA

1. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/cystic-fibrosis/symptoms-causes/syc-20353700>
2. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/cystic-fibrosis/symptoms-causes/syc-20353700#:~:text=Debido%20a%20que%20la%20fibrosis%20qu%C3%ADstica%20es%20un%20trastorno>
3. <https://todoenlared.net/salud/fibrosis-quistica-que-es-sintomas-y-tratamiento/>
4. <https://ciencia.unam.mx/leer/962/en-el-dia-mundial-de-las-enfermedades-raras-fibrosis-quistica>
5. <https://www.guiainfantil.com/articulos/salud/enfermedades-infantiles/ninos-albinos/>
6. <https://www.aao.org/salud-ocular/enfermedades/albinismo>
7. <https://www.msdmanuals.com/es/hogar/trastornos-de-la-piel/alteraciones-de-la-pigmentaci%C3%B3n/albinismo?ruleredirectid=757>
8. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/albinism/symptoms-causes/syc-20369184>
9. <https://cinfasalud.cinfa.com/p/albinismo/>
10. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/tourette-syndrome/symptoms-causes/syc-20350465>

11. <https://espanol.ninds.nih.gov/es/trastornos/sindrome-de-tourette>
12. <https://kidshealth.org/es/teens/tourette.html#:~:text=Estos%20consejos%20pueden%20ayudar%20a%20las%20personas%20con,Busca%20apoyo.%20...%205%20Asume%20el%20control.%20>
13. https://www.bing.com/search?q=prevencion+de+sindrome+de+de+gilles+de+la+tourette&gs_lcrp=EgRIZGdIKgclARBFGMIDMgclABBFGMIDMgclARBFGMIDMgclAhBFGMIDMgclAxBFGMIDMgclBBBFGMIDMgclBRBFGMIDMgclBhBFGMIDMgclBxBFGMID0gEKMTE5Mzc3ajBqMagCCLACAQ&FORM=ANNTA1&PC=LCTS
14. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/hemophilia/symptoms-causes/syc-20373327>
15. <https://www.genome.gov/es/genetics-glossary/Hemofilia>
16. <https://cuidateplus.marca.com/enfermedades/medicina-interna/hemofilia.html>
17. <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/000539.htm>
18. <https://www.healthline.com/health/es/hemofilia>
19. <https://www.healthline.com/health/hemophilia#diagnostico>
20. <https://espanol.nichd.nih.gov/salud/temas/rett/informacion/causas>
21. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/rett-syndrome/diagnosis-treatment/drc-20377233>
22. <https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/rett-syndrome/symptoms-causes/syc-20377227>
23. <https://rett.es/sindrome-de-rett>