



Cuadro Comparativo

Nombre del Alumno: Nancy del Carmen Pérez García

Nombre del tema : Patologías Raras del Niño

Parcial: I

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 C

PATOLOGÍAS RARAS DEL NIÑO

Fibrosis Quística

Albinismo

Síndrome de Gilles de la Tourette

¿Qué es?	Enfermedad genética que afecta pulmones y sistema digestivo, acumulando moco espeso.	Condición genética que reduce o elimina la producción de melanina.	Trastorno neurológico con tics motores y vocales involuntarios.
Signos y síntomas	Dificultad para respirar, infecciones frecuentes, problemas digestivos.	Piel y cabello claros, fotofobia, problemas de visión.	Movimientos o sonidos repetitivos, empeoran con estrés.
Características	Progresiva, reduce la calidad de vida y puede ser mortal.	Afecta pigmentación y visión, mayor riesgo de cáncer de piel.	Empieza en la infancia, puede asociarse con TOC o TDAH.
Prevención	No prevenible, diagnóstico temprano mejora el tratamiento.	No prevenible, pero se requiere protección solar y cuidado ocular.	No prevenible, pero el manejo del estrés ayuda.
Tratamiento	Terapias respiratorias, medicamentos, enzimas digestivas, trasplante pulmonar.	Protector solar, lentes especializados, revisiones médicas.	Terapia conductual, medicamentos, apoyo psicológico.

PATOLOGÍAS RARAS DEL NIÑO

	Hemofilia	Síndrome de ret
¿Qué es?	Trastorno genético que impide la correcta coagulación de la sangre debido a la falta de factores de coagulación.	Trastorno genético neurológico que afecta principalmente a niñas, causando regresión en habilidades motoras y cognitivas.
Signos y síntomas	Sangrado excesivo, hematomas frecuentes, sangrados internos dolorosos.	Pérdida del habla, movimientos repetitivos de las manos, problemas motores, convulsiones.
Características	Afecta mayormente a hombres, gravedad según el nivel de factores faltantes.	Aparece entre los 6 y 18 meses, progresivo y afecta el desarrollo.
Prevención	No prevenible, pero puede detectarse con pruebas genéticas.	No prevenible, se diagnostica mediante pruebas genéticas.
Tratamiento	Administración de factores de coagulación, cuidados para evitar lesiones.	Terapias físicas, ocupacionales, medicamentos para síntomas asociados.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. <https://www.mayoclinic.org/es-es/diseases-conditions/cystic-fibrosis/symptoms-causes/syc-20353700>
2. <https://medlineplus.gov/spanish/cysticfibrosis.html>
3. <https://www.mayoclinic.org/es-es/diseases-conditions/albinism/symptoms-causes/syc-20369I84>
4. <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/00I479.htm>
5. <https://www.cdc.gov/ncbddd/tourette/index.html>
6. <https://medlineplus.gov/spanish/tourettessyndrome.html>
7. <https://medlineplus.gov/spanish/hemophilia.html>
8. <https://www.cdc.gov/ncbddd/hemophilia/index.html>
9. <https://medlineplus.gov/spanish/rettsyndrome.html>
10. <https://www.rettsyndrome.org/>