



Ensayo

Nombre del Alumno: Dulce María Juárez Méndez

Nombre del tema: Patologías más rara del adolescente

Parcial: 3

Nombre de la Materia: enfermería del niño y del adolescente

Nombre del profesora: Sandra Yazmin Ruiz Flores

Nombre de la Licenciatura: enfermería

Cuatrimestre: 5

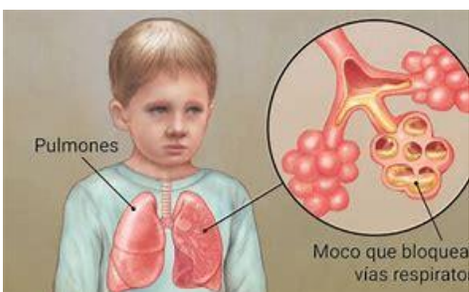
Patologías más raras del adolescente

Fibrosis Quística

La Fibrosis Quística es el trastorno genético más común entre los niños caucásicos. Es una enfermedad caracterizada por la producción de sudor con un alto contenido en sales y de secreciones mucosas con una viscosidad anormal.

La mayoría de los niños con fibrosis quística reciben el diagnóstico en torno a los 2 años. Pero algunas personas con una forma leve de fibrosis quística pueden no ser diagnosticadas hasta la adolescencia.

- Insuficiencia respiratoria Neumotórax
- Hemoptisis (tos con sangrado)
- Aparición de infecciones crónicas
- Historia familiar de la enfermedad
- Origen del paciente
- Trastornos de inmunodeficiencia



Síndrome de Rett

El Síndrome de Rett es la consecuencia de mutaciones en el cromosoma X y por eso suele manifestarse siempre en niñas, aunque en casos atípicos puede darse en varones. No resulta tan evidente en el nacimiento, sino que tiende a manifestarse durante su segundo año de vida.

El síndrome suele detectarse cuando el niño tiene entre 6 y 18 meses, debido a un retraso en el desarrollo relacionado con el equilibrio y la postura corporal.

- Discapacidad intelectual severa.
- Trastornos gastrointestinales como estreñimiento.
- Alteraciones en la actividad bioeléctrica cerebral y aparición de crisis epilépticas.
- Ausencia de lenguaje o déficits lingüísticos graves.



Síndrome de Moebius

Esta enfermedad también conocida como Secuencia de Moebius sucede cuando dos nervios craneales no se desarrollan totalmente. Estos nervios son responsables del parpadeo, movimiento lateral de los ojos y expresiones faciales por lo que causa parálisis en la cara.

- Factores de riesgo
- Según los estudios, el síndrome de Mobius es multifactorial. Es decir, los factores de riesgo para el desarrollo de esta patología están relacionados con causas tanto genéticas como externas.



Síndrome de Prader Willi

El síndrome de Prader Willi es una enfermedad genética caracterizada por obesidad con hipotonía (disminución del tono muscular) e hipogonadismo (desarrollo insuficiente de los caracteres sexuales), (acromicria atrofia o pequeñez excesiva de las extremidades) y retraso mental. (edad 3-12 años)

Los factores de riesgo del síndrome de Prader-Willi incluyen:

1-Delección en el cromosoma 15:

2-No hay factores de riesgo modificables: Dado que es un trastorno genético, no existen factores que se puedan cambiar para prevenirlo.

3-Mutaciones genéticas: En algunos casos, una mutación heredada del padre puede causar el síndrome.



Síndrome de Aase

El síndrome de Aase o síndrome de Aase-Smith es una enfermedad rara, en ocasiones hereditaria, causada por el desarrollo insuficiente de la médula ósea.

