

TIPO DE ACTIVIDAD: super nota

NOMBRE DEL ALUMNO: Nohemí Judith escobar ramos

Temas: deficiencia de inmunidad intrínseca e innata

PARCIAL: 2

NOMBRE DE LA MATERIA: inmunoalérgicas

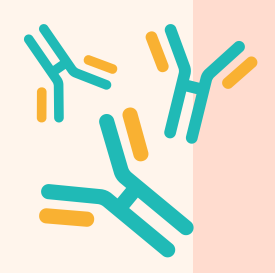
Catedrático: Dra. María Isabel cruz López

LICENCIATURA: medicina humana

GRADO: octavo semestre

DEFECTOS DE INMUNIDAD

intrinseca e innata.

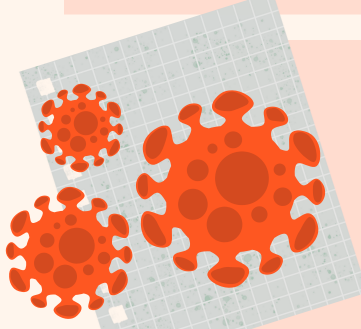


son producidos por alteraciones en genes que controlan el desarrollo, la estructura, o la función de células componentes relacionados con el sistema inmune innato

deficiencias.

(C1q, C4, C2)
Proteínas deficientes:
predominio de manifestaciones
autoinmunes, incluyendo artritis
reumatoide, lupus eritematoso sistémico y
nefropatía por complejos inmunitarios



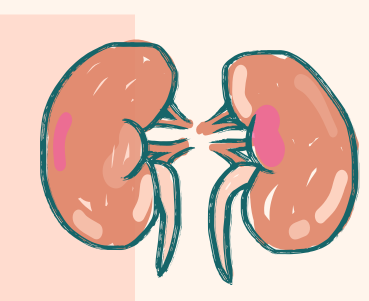


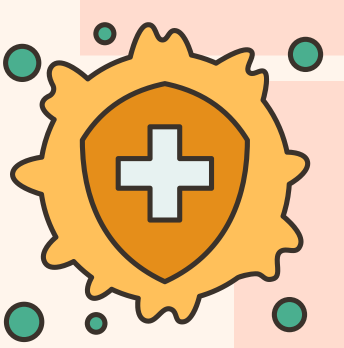
Deficiencia de C3, (C5-C9):

infecciones invasivas y recurrentes por bacterias encapsuladas, notablemente por meningococo (Neisseria meningitidis

diagnostico.

En la biopsia renal se pueden detectar complejos inmunes formados por C3 o IgA, mediante inmunofluorescencia.





tratamiento.

depende de la presentación, pero pasa por profilaxis antibiótica, inmunosupresión, inmunomodulación con gammaglobulina parenteral, y HSCT. El trasplante alogénico ha curado el lupus eritematoso en la deficiencia de C1q autosómica recesiva.