



UNIVERSIDAD DEL
SURESTE

AVTIVIDAD: GLOSARIO DE ENFERMEDADES DE MALFORMACIONES
CONGÉNITAS

NOMBRE DEL ALUMNO: EMELY MAYREN GONZALEZ OSORIO

NOMBRE DE LA MATERIA: MORFOLIGIA

NOMBRE DEL PROFESOR: KRISNA MIDORI CORDOVA SANCHEZ

NOMBRE DE LA LICENCIATURA: ENFERMERIA

CUATRIMESTRE: 3ER CUATRIMESTRE

1. Espina bífida

- **Definición:** Defecto del tubo neural en el que la columna vertebral no se cierra completamente.
- **Origen:** Congénito (desde el nacimiento), ocurre en las primeras semanas del embarazo.

- **Causas:** Deficiencia de ácido fólico, factores genéticos, consumo de ciertos medicamentos o enfermedades maternas (como diabetes).

2. Anencefalia

- **Definición:** Malformación grave del cerebro donde el encéfalo y el cráneo no se desarrollan completamente.
- **Origen:** Congénito; se presenta durante el desarrollo embrionario temprano.
- **Causas:** Deficiencia de ácido fólico, factores genéticos, y exposición a toxinas ambientales durante el embarazo.

3. Labio y paladar hendido

- **Definición:** Abertura en el labio superior y/o el paladar que ocurre cuando los tejidos no se fusionan adecuadamente.
- **Origen:** Congénito; se forma entre la 6ª y 12ª semana del embarazo.
- **Causas:** Genética, consumo de alcohol, tabaco, medicamentos teratogénicos, o infecciones durante el embarazo.

4. Cardiopatías congénitas

- **Definición:** Defectos estructurales del corazón presentes al nacer.
- **Origen:** Congénito; afecta la formación del corazón durante el desarrollo fetal.
- **Causas:** Mutaciones genéticas, síndromes genéticos (como el síndrome de Down), infecciones virales (como la rubéola), exposición a sustancias tóxicas.

5. Pie equinovaro

- **Definición:** Deformidad del pie que aparece girado hacia adentro y hacia abajo.
- **Origen:** Congénito, aunque puede asociarse con otras condiciones neurológicas.
- **Causas:** Genéticas, factores mecánicos intrauterinos, o alteraciones neuromusculares.

6. Síndrome de Down (Trisomía 21)

- **Definición:** Trastorno genético causado por una copia extra del cromosoma 21.
- **Origen:** Genético, pero no heredado en la mayoría de los casos.
- **Causas:** Error en la división celular (no disyunción); más frecuente con aumento de la edad materna.

7. Acondroplasia

- **Definición:** Tipo de enanismo causado por un crecimiento óseo anormal.
- **Origen:** Genético; mutación del gen FGFR3.
- **Causas:** Mutación espontánea (en la mayoría), o hereditaria en patrón autosómico dominante.

8. Atresia esofágica

- **Definición:** Malformación en la que el esófago no se conecta correctamente con el estómago.
- **Origen:** Congénito; se desarrolla en las primeras semanas del embarazo.
- **Causas:** Se desconoce la causa exacta, pero se asocia a factores genéticos y ambientales.

DESARROLLO EMBRIONARIO

