



Síndromes relacionados a lesiones pigmentadas



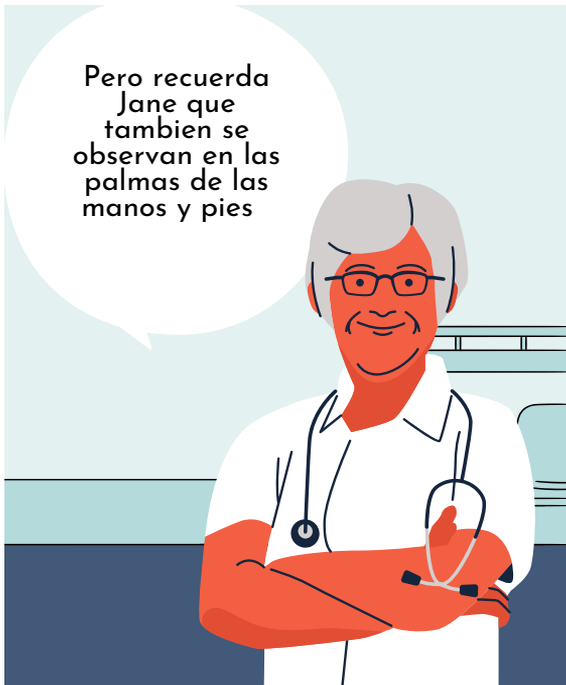
SINDROME DE PEUTZ-JEGHERS



Esta se transmite de manera hereditaria autosómica dominante, el gen mutado es la (STK 11), se caracteriza porque el paciente presenta polipos hamartosos en el tracto intestinal y melanosis mucocutanea.



Clínicamente se observan maculas color cafe oscuro- cafe azuladas, 1 - 5 mm de diámetro, bien definidas, localizadas frecuentemente en la region labial oral (cruzando el borde bermellon), paladar blando, duro y carrillos

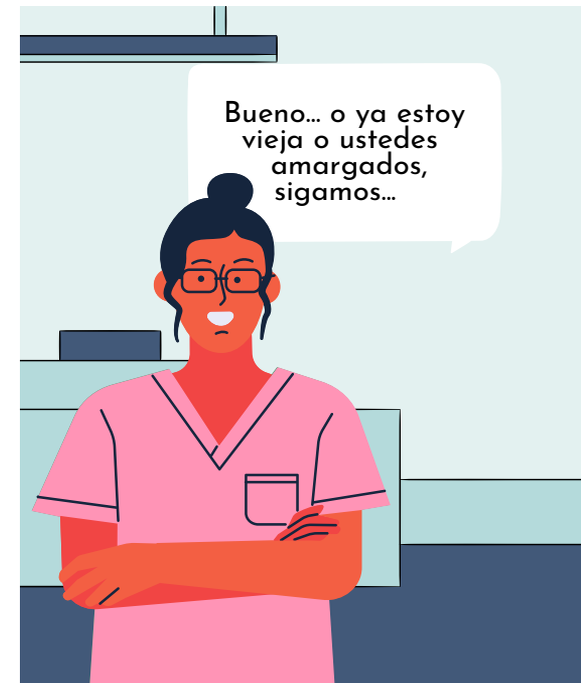


Para su diagnostico el paciente debe presentar: antecedentes de historia familiar positiva, máculas pigmentadas en piel o mucosas, poliposis de intestino delgado, con confirmación histopatológica de pólipos hamartomatosos gastrointestinales.



Y Dra. ¿cuales son los diagnósticos diferenciales?







ENFERMEDAD DE ADDISON

Buenas tardes, que gusto verlos de nuevo, el día de hoy los dejaré con la Dra. Maria, ella les explicará todo acerca de esta enfermedad

¡Muchas gracias! y un gusto chicos, pues comencemos sin rodeos...



Esta también es conocida como "insuficiencia adrenal"

Puede ser asintomática, y esta se da gracias a que la glándula adrenal es incapaz de producir mineralocorticoides y glucocorticoides



¿Eso ocasiona algo, Dra.?



Si, por su puesto, eso ocasiona una deficiencia de cortisol y aldosterona



La causa mas común son desordenes autoinmunes...



Y ¿cómo se presenta clínicamente Dra.?



Presenta hiperpigmentación por la concentración excesiva de ACTH, en respuesta al bajo nivel de cortisol...



Por lo tanto; estimula la actividad de los melanocitos, que se manifiesta con un color pardo oscuro, especialmente en áreas expuestas a la luz o sujetas a presión o fricción

Aquí les dejo una foto., pero se las mandaré por whats



¿Dudas hasta aqui?

NOOO

ÑOO

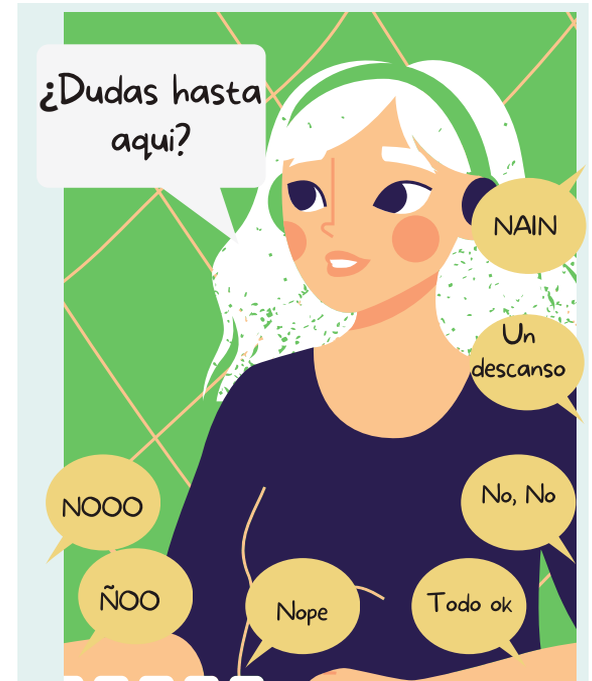
Nope

Todo ok

NAIN

Un descanso

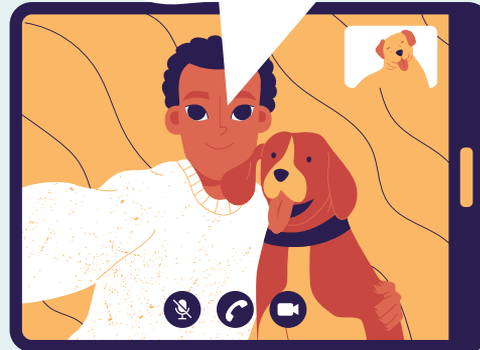
No, No



Ya casi terminamos...
a ver, ¿quien sabe
como se puede
diagnosticar?

Firulais dice que se hacen
análisis de sangre donde se
observan concentraciones bajas
de sodio y altas de potasio y
tambien se puede hacer prueba
de estimulación con ACTH

¡Correcto y por cierto
que hermoso esta tu
perrito! Reflexión,
estudien con sus
mascotas...



¿Xochitl, sabes los
diagnósticos
diferenciales?

¿Son la sarcoidosis,
tuberculosis, infecciones
fúngicas e infecciones
oportunistas asociadas al
SIDA?

Es
correcto...



Por ultimo, el tratamiento

No hay cura para esta enfermedad pero se utilizan glucocorticoides para controlarla

Recuerden que toda esta información esta super sintetizada, si desean saber mas acerca de el Síndrome de Peutz-Jeghers y la enfermedad de Addison, les anexare mis bibliografías.

Hasta aqui la clase de hoy, disfruten su día y no olviden su tarea, hasta mañana... Y no lloren por su ex, ese no tiene futuro, ustedes si porque si estudian... chao

Chao grupal

☆☆☆
Fin
☆☆☆

Bibliografías:

Síndrome de Peutz-Jeghers:

- Isabel Araiza-Atanacio, I Andrea Gallardo-Villamil, I Marimar Sáez-De Ocariz, 2 Luz Orozco-Covarrubias. (2018). Síndrome de Peutz-Jeghers y su variabilidad sintomática. Mayo 18, 2021, de Dermatol Rev Mex, Sitio web: <https://www.medigraphic.com/pdfs/derrevmex/rmd-2020/rmd201j.pdf>
- Chirinos-Llerena, Wilbert. (Enero-Junio 2012). Síndrome de Peutz Jeghers, manifestaciones bucales y su relación con la odontopediatría. Odontol Pediatr, Vol. II No.1, pp. 40 - 48. Sitio web: <http://repebis.upch.edu.pe/articulos/op/vllnl/a4.pdf>
- John Ospina Nieto, I Álvaro Pío Quintero. (2009). Síndrome de Peutz-Jeghers. Presentación de casos y revisión de la literatura. Mayo 19, 2021, de Asociaciones Colombianas de Gastroenterología, Endoscopia digestiva, Coloproctología y Hepatología Sitio web: <http://www.scielo.org.co/pdf/rcg/v24n2/v24n2a13.pdf>
- Caren Jocelyn Aquino Farrera, I Shein Asariel Rodríguez Inzunza. (2012). Síndrome de Peutz-Jeghers: comunicación de un caso con cirugías múltiples por poliposis hamartomatosa. Mayo 18, 2021, de Dermatología Cosmética, Médica y Quirúrgica Sitio web: <https://www.medigraphic.com/pdfs/cosmetica/dcm-2012/dcm124g.pdf>

Enfermedad de Addison:

- Julio Alexander Díaz, I Jorge Andrés García, I Ernesto García Ayala. (2008). Enfermedad de Addison. Reporte de caso y revisión de la literatura. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud, Vol. 40, No. 1, pp. 45- 51, Sitio web: <https://www.redalyc.org/pdf/3438/343835679007.pdf>.
- Ashley B. Grossman , . (Octubre 2020). Enfermedad de Addison. Mayo 19, 2021, de Manual MSD Sitio web: <https://www.msmanuals.com/es-mx/hogar/trastornos-hormonales-y-metabolicos/trastornos-de-las-glándulas-suprarrenales/enfermedad-de-addison>
- Ashley B. Grossman , . (Septiembre 2020). Enfermedad de Addison (Insuficiencia suprarrenocortical primaria o crónica). Mayo 19, 2021, de Manual MSD Sitio web: <https://www.msmanuals.com/es/professional/trastornos-endocrinologicos-y-metabolicos/trastornos-suprarrenales/enfermedad-de-addison>