



Síndrome de Marfan-Relato de casos

Autor: Anny Carolini Meireles Ribeiro

Gabriella Pereira dos Santos

Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad Central del Paraguay, Pedro Juan Caballero

2 de febrero de 2024

Trabajo Final de Grado



Resumen

El Síndrome de Marfan es una enfermedad genética relativamente nueva , descrita a aproximadamente 128 años en el año 1896 que posee una alta prevalencia , varias manifestaciones clínicas, pero con un difícil diagnóstico y grandes complicaciones , principalmente las cardiovasculares , que presentan muchas complejidades , causando mayor mortalidad. Es una afectación autosómica dominante del cromosoma 15 , en la región 15q 21, afectando la fibrilina del tejido conjuntivo . Puede presentarse de carácter hereditario , en la mayoría de las veces y también esporádico. El enfoque del trabajo es discutir un reporte de caso clínico de una paciente que fue atendida en la urgencia Adultos del Hospital General del Barrio Obispo en Asunción Paraguay , con cuadro de taquicardia transitoria , con el fin de demostrar y esclarecer mas sobre el síndrome poco conocida . Para la elaboración del trabajo fueron utilizados datos de la ficha medica , exámenes complementarios , detalles descriptos por la propia paciente y una gran gama de libros de medicina y en los bancos de datos virtuales de artículos científicos. La conclusión fue que cuanto mas temprano y rápido el diagnóstico mas bien sucedido es el tratamiento , eleva el pronóstico de la paciente , cursando así con una disminución y resolución de las complicaciones , mejorando la sobre vida de los pacientes portadores de este síndrome

Palabras Clave: Síndrome de Marfan, Cromosoma 15 ,Autosómica dominante