

DIENTES	
Esmalte defectuoso	congénito hipoparatiroidismo infecciones severas malnutrición
Coloración	
verdosa	ingesta excesiva de hierro ictericia
negruzco	ingesta excesiva de hierro
rojos	porfiria
moteados	flúor en forma excesiva defecto en esmalte
Mala oclusión	
congénito	micronatia prognatismo paladar hendido
familiar	
retardo al mudar	
mudanza prematura	
chupeteo de dedos en niños de más de seis meses	



Sífilis congénita tardía

GLÁNDULAS SALIVALES	
Salivación disminuida	normal en < 2 meses ingesta de atropina

GLÁNDULAS SALIVALES (cont)	
Salivación aumentada	dentición caries dentales estomatitis corea y encefalitis retraso mental irritación raqueal obstrucción esofágica
Babeo	frecuente (f) en < 2 años retraso mental
Dificultad para tragarse la saliva	normal en la edad de 3 a 6 meses lesión de PC IX y X
Ránula	def.: quise de retención de la glándula sublingual; proyecta arriba del suelo de la boca
Parotiditis supurada	infección hemática
Síndrome de Mikulicz	tumefacción indolora de las glándulas salivales y lagrimales ausencia de lágrimas y sequedad de la mucosa ocurre como una complicación de otra enfermedad, tal como un linfoma, leucemia, sarcoidosis y otras

LENGUA	
Coloración	
muy roja	déficit de Vitamina B
manchas obscuras	polipos intestinales
placas blancas	candidiasis
cianótica	cardiopatía congénita
negra	hipertrofia de las papilas filiformes hemofilia
rojo framboesa	escarlatina (saburral --> descama --> papilas se tumefactan)
Tamaño	
macroglosia	hipotiroidismo macrosomia tumores vasculares de la lengua
microglosia	rara
Papillas lingüales	deficiencia de vitamina B malnutrición
Lengua temblorosa	corea amiotonía congénita-
Desviaciones	
hacia atrás	ptosis lingual
hacia un lado	parálisis del hipogloso
Quiste sublingual azuloso	

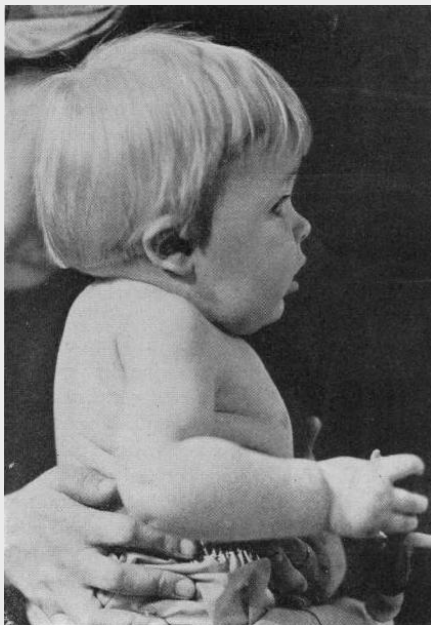


By FERNANDO DESJARDINES
(FERDES)
cheatography.com/ferdes/

Not published yet.
Last updated 1st April, 2018.
Page 1 of 2.

Sponsored by [ApolloPad.com](https://apollopad.com)
Everyone has a novel in them. Finish Yours!
<https://apollopad.com>

Síndrome de Klippel-Feil



Klippel-Feil syndrome is a rare disease, initially reported in 1884 by Maurice Klippel and André Feil from France, characterized by the congenital fusion of any two of the seven cervical vertebrae.

Síndrome de Noonan



El Síndrome de Noonan es un trastorno genético con una mutación en el cromosoma 12, caracterizado por talla baja, cardiopatía, rasgos faciales típicos y alteraciones esqueléticas. El síndrome de Noonan aparece casi con la misma frecuencia que el Síndrome de Down, 1 de cada 1000 a 2500 nacidos vivos. En la mayoría de los casos se hereda de forma autosómica dominante (generalmente de origen materno).



By **FERNANDO DESJARDINES**

(FERDES)

cheatography.com/ferdes/

Not published yet.

Last updated 1st April, 2018.

Page 2 of 2.

Sponsored by **ApolloPad.com**

Everyone has a novel in them. Finish Yours!

<https://apollopad.com>