

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 micronatía
prognatismo
paladar hendido

familiar

retardo al mudar

mudanza prematura

chupeteo de dedos en niños de más de seis meses

Dientes de Hutchinson



Sífilis congénita tardía

GLÁNDULAS SALIVALES

Salivación disminuida normal en < 2 meses
ingesta de atropina

Salivación aumentada dentición
caries dentales
estomatitis
corea y encefalitis
retraso mental
irritación raquel
obstrucción
esofágica

Babeo frecuente (f) en < 2 años
retraso mental

GLÁNDULAS SALIVALES (cont)

Dificultad para tragarse la saliva normal en la edad de 3 a 6 meses
lesión de PC IX y X

Ránula def.: quiste de retención de la glándula sublingual; proyecta arriba del suelo de la boca

Parotiditis supurada infección hemática

Parotiditis ineciosa recidivante

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

C

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

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

Sponsored by **Readable.com**
Measure your website readability!
<https://readable.com>

LENGUA

Coloración

muy roja déficit de Vitamina B

manchas oscuras polipos intestinales

placas blancas candidiasis

cianótica cardiopatía congénita

negra hipertrofia de las papilas filiformes hemofilia

rojo escarlatina (saburral --> frambuesa descama --> papilas se tumefactan)

Tamaño

macroglosia hipotiroidismo macrosomía tumores vasculares de la lengua

microglosia rara

Papilas linguales deficiencia de vitamina B malnutrición

Lengua temblorosa corea amiotonía congénita-

Desviaciones

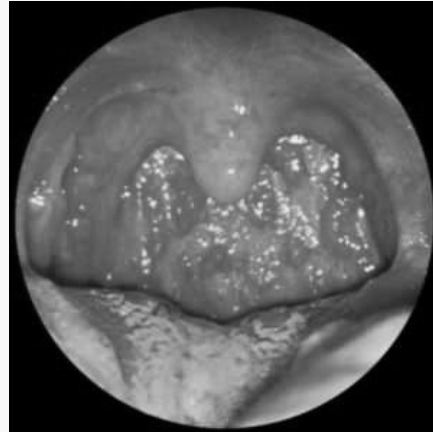
LENGUA (cont)

hacia atrás ptosis lingual

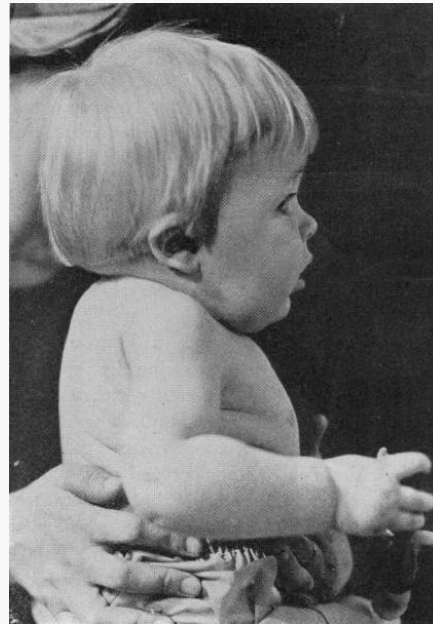
hacia un lado parálisis del hipogloso

Quiste sublingual azuloso

FARINGE GRANULOSA



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).