

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 inécciosa recidivante	
Síndromede 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 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 corea
temblosa amiotonía congénita-

Desviaciones

LENGUA (cont)

hacia atrás ptosis lingual

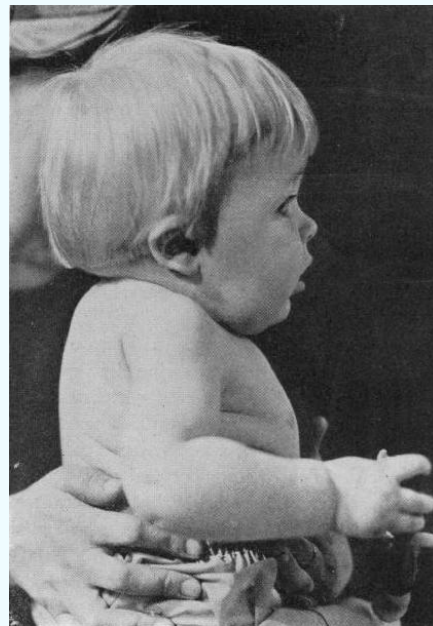
hacia un lado parálisis del hipogloso

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).