

**CRITERIOS DE ADMISIÓN DE
PACIENTES DE PRIMERA VEZ EN EL
HOSPITAL DE ESPECIALIDADES PEDIÁTRICAS**

CARTERA DE SERVICIOS

DIRECCIÓN MÉDICA

Actualización 2014

CRITERIOS DE ADMISIÓN AL SERVICIO DE:

NEONATOLOGÍA

CUIDADOS INTENSIVOS.

Criterios De Ingreso:

RN para estabilización prequirúrgica.
RN en su post operatorio inmediato.
RN con riesgo vital de otra etiología.

RN Con Las Siguietes Patologías

Respiratorias:

Malformaciones congénitas
Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido

Cardiacas:

Cardiopatía Congénita de resolución quirúrgica paliativa o correctiva
Persistencia del Conducto arterioso (en caso de ser quirúrgica)
Arritmias

Metabólicas.

Errores innatos del metabolismo
Alteraciones de la Glucosa sin respuesta a manejo convencional

Renales:

Enfermedad Quística Renal
Síndrome Nefrótico

Quirúrgicas:

Atresia Esofágica
Hernia Diafragmática
Atresia Intestinal
Malformación Ano rectal
Atresia de Coanas
Masas abdominales
Defectos de la pared abdominal (Gastrosquisis, Onfalocelo, Extrofia vesical, Extrofia de Cloaca)
Enterocolitis Necrosante > Estadio II

No cumplen criterios de ingreso

Anencefalia.
Menor de 28 SEG o menor de 500 gr.
Malformaciones Congénitas Múltiples (Incompatibles con la vida)
Trisomía 13 y Trisomía 18.
Paro Cardiorrespiratorio mayor de 10min.

CUIDADOS INTERMEDIOS

Criterios de ingreso:

RN de término o prematuros:

Con larga estancia hospitalaria que requieran de ventilación mecánica.
Que cursen con estabilidad hemodinámica
Con SDR en regresión, con FiO₂ < de 40%.
Sin apneas en últimas 48 horas.
Con infección controlada.
Hiperbilirrubinemia con fototerapia

RN prematuro “en desarrollo y crecimiento”, con alimentación enteral completa o mixta.

RN prematuro con patología respiratoria crónica con requerimiento mínimo de O₂.

RN que han pasado el post operatorio inmediato y no requieran apoyo ventilatorio ni hemodinámica y sin compromiso derivado del evento quirúrgico.

No se permitirá el traslado directo desde otro hospital al área de UCIN y/o UTIN; todo paciente será recibido para abordaje inicial en el área admisión continua, desde donde, posteriormente se realizara el traslado interno de acuerdo a la disponibilidad de camas.

CRITERIOS DE INGRESO A LA UNIDAD DE TERAPIA INTENSIVA PEDIÁTRICA (UTIP)

Son candidatos a ingresar a la unidad de cuidados intensivos pediátricos del HEP aquellos pacientes potencialmente recuperables con patologías que provoquen inestabilidad:

Respiratoria
Hemodinámica
Neurológica
Renal
Gastrointestinal
Hematológica
Metabólica

La prioridad de las camas será dirigida a pacientes del HEP. Por ninguna situación se permitirá el traslado directo desde otro hospital al área de UTIP.

No son candidatos a ingresar a la unidad de cuidados intensivos:

- pacientes no graves
- pacientes sin expectativa de recuperación o de buena calidad de vida
- pacientes que no correspondan al tercer nivel de atención

Para poder solicitar ingreso a UTIP se deberá:

1. Realizar interconsulta formal y por escrito al médico de guardia en la unidad de cuidados intensivos
2. Utilizar el formato autorizado para las interconsultas el cual deberá contener un resumen actualizado con todos los estudios necesarios para su valoración
3. La decisión de aceptación o no aceptación quedara a cargo del médico intensivista de turno y consignada en el expediente electrónico a través de la nota de valoración.
4. En caso de ser candidato a ingreso y no contar en ese momento con espacio disponible, se darán las sugerencias de manejo; en espera de espacio para su traslado.
5. En caso de ser aceptado se darán las especificaciones al médico tratante que solicita la

- interconsulta para la realización del traslado.
6. En el caso de cirugías programadas que, tentativamente, requieran espacio en UTIP para el posoperatorio se deberá presentar el caso con un mínimo de 24hrs de anticipación.
 7. En caso de una urgencia quirúrgica o complicación quirúrgico- anestésica que requiera de espacio, este quedara a consideración del médico intensivista de turno y de la disponibilidad de camas.

2.- CIRUGÍA PEDIÁTRICA GENERAL

Congénitos

Malformaciones bronco pulmonares

- Enfermedad adenomatoidea quística
- Enfisema lobar congénito
- Secuestro pulmonar
- Quiste broncogénico
- Hernia diafragmática congénita
- Duplicación intestinal esofágica
- Divertículos esofágicos
- Atresia de esófago
- Obstrucción intestinal congénita
- Atresia, estenosis y diafragmas duodenales, yeyuno, ileal, colón.
- Páncreas anular
- Ileo meconial
- Enfermedad de hirschsprung
- Malrotación intestinal
- Vólvulos intestinal
- Malformaciones de la pared abdominal
- Onfalocele
- Gastrosquisis
- Malformación anorectal
- Extrofia de cloaca

Gastrointestinal

- Reflujo gastro esofágico severo
- Hernia hiatal
- Acalasia
- Invaginación intestinal
- Malformación conducto onfalomesentérico
- Atresia vías biliares
- Quiste de colédoco
- Coledocolitiasis
- Colelitiasis
- Absceso hepático
- Fibrosis hepática congénita
- Patología quirúrgica del bazo.
- Peudoquiste páncreas
- Pancreatitis necrotica hemorrágica
- Nesidioblastosis

Enfermedad de hirschsprung
Encopresis
Duplicación intestinal
Quiste de mesenterio
Quiste de epiplon
Prolapso rectal
Linfangioma abdominal
Síndrome compartimental abdominal
Trauma abdominal cerrado o abierto
Obstrucción intestinal
Fístulas entero cutáneas
Trauma perineal

General

Masa abdominal congénita.
Eventración y parálisis diafrágmatica
Trauma de tórax
Quemadura por cáusticos
Tumores mediastinales
Empiema (infección pleuro pulmonar complicada)
Cuerpo extraño en vía aérea y esófago.

Cirugía mínima invasión

Testículo abdominal
Varicocele
Colelitiasis
Esplenomegalías resolución quirúrgica
Empiema
Atresia esófago
Atresia duodenal
Hernia diafrágmatica
Cirugía antirreflujo

3.- OFTALMOLOGÍA

Manejo de leucocoria

Retinopatía del prematuro
Persistencia vítrea primario hiperplásico
Enfermedad de coats
Retinoblastoma
Toxocariasis ocular
Toxoplasmosis ocular

Enfermedad de Wagner-Stickler Entropión y epiblefarón congénitos

Trastornos Del Aparato Lagrimal En La Lactancia Y En La Infancia

Dacriostenosis congénita alta
Dacriostenosis congénita baja

Dacriocistitis aguda
Mucocele del saco lagrimal

Glaucoma congénito y secundario a enfermedades generales y anomalías oculares.

Sx Sturge-Weber
Neurofibromatosis
Sx Rieger
Sx Axenfeld
Sx Peters

Cataratas Congénitas, Metabólicas Adquiridas, Traumáticas

Tumores Orbitarios

Celulitis Preseptal Y Orbitaria

Trauma Ocular En Niños

Endotropia Infantil

Acomodativa

Relación ca/a alta y normal

No acomodativa

Ángulo variable
Ángulo constante
Microtropia
Exceso de convergencia fusional

Parcialmente acomodativas

Exotropias primarias

Intermitente
Constante

Síndromes estrabicos

Sx retracción duane i,ii,iii
Sx mobius
Sx brown
Parálisis de elevadores

Anomalías congénitas del segmento anterior del ojo

Estructurales de la córnea (megalocórnea, queratocono, microcórnea, esclerocórnea).
Disgenesias del segmento anterior (embriotoxon posterior, sx de axenfeld-rieger, anomalía de peters).
Distrofias corneales hereditarias (anteriores, estomáticas o endoteliales)

Uveitis Pediátrica

Anterior (arj, rel, hla, b27, iridociclitis herpética)
Intermedia
Posterior (toxoplasmosis, toxocariasis, oftalmía simpática)

Alteraciones oculares en síndromes multisistémicos

Alteraciones oftalmológicas en el niño diabético

Oftalmía neonatal

Conjuntivitis alérgica

4.- ORTOPEDIA

Pie equino varo aducto congénito
Displasia del desarrollo de la cadera
Enfermedades neuromusculares (mmc/pci)
Deformidades angulares de la rodilla
Enfermedad de legg calve perthes
Epifisiolisis femoral proximal crónica
Discrepancia en longitud de miembros pélvicos descompensados
Escoliosis

Pie plano del adolescente

Miembro torácico:

Tortícolis muscular congénita
Deformidad de sprengel
Focomelias
Secuelas de parálisis de plexo braquial
Secuelas de amputación
Seudoartrosis congénita de clavícula
Luxación o subluxación congénita de hombro
Deformidades angulares del codo
Luxación congénita de la cabeza radial
Sinostosis radiocubital proximal congénita
Luxación traumática inveterada de codo
Deformidad de madelung
Otros defectos congénitos del miembro superior.

Extremidad inferior:

Problemas rotacionales de la extremidad inferior
Deformidades en flexión y extensión de la rodilla
Tibias varas
Deficiencia de las extremidades inferiores
Deformidades de los dedos del pie
Trastornos femorrotulianos
Deformidades angulares de la cadera
Dolores de pierna sub agudo o crónica (previa valoración por ortopedia 2º nivel)
Cojera sub aguda o crónica (previa valoración por ortopedia 2º nivel).

Columna Vertebral:

Dolor de espalda (previa valoración ortopedia 2º nivel)
Espondilolisis /espondilolisis
Herniación discal con radiculopatía
Discitis
Enfermedad de scheruermann.
Cifosis
Herniación discal sin radiculopatía
Escoliosis

Tumores De Músculo Esqueléticos De Características Malignas (Conjunto Con Oncología Medica Y Quirúrgica)

Artrogriposis

Malformaciones Múltiples

5.- MAXILOFACIAL

Cirugía bucal:

- Papilomatosis
- Biopsias de lesiones bucales
- Mucoceles
- Fibromas
- Ránulas congénitas y adquiridas

Quistes odontogénicos:

- Dentígeros
- Congénitos bucales
- Residuales
- Periapicales
- Periodontales
- Nasopalatinos
- Fisurales
- Queratoquistes

Tumores odontogénicos:

- Epitelial calcificante
- Fibroma ameloblástico
- Adenomatoides
- Odontomas
- Ameloblastoma
- Fibrodontomas
- Mixomas
- Cementomas

Osteofibrosis:

- Osteomas
- Displasias fibrosas

Trauma

Fracturas:

- Mandibulares
- Maxilares
- Tercio medio
- Dentoalveolares
- Del complejo zigomático maxilar
- Panfaciales
- Frontoorbitomaxilares

Disfunción De La Articulación Temporomandibular

Enfermedades Del Seno Maxilar:

- Sinusitis de origen odontogénico
- Impactaciones dentarias

Enfermedades de glándulas salivales mayores y menores:

- Quistes de retención mucosa
- Sialolitiasis
- Adenoma pleomorfo
- Sialoadenitis

Labio y paladar hendido

- Unilateral
- Injertos óseos
- Bilateral
- Secuelas

Distracción osteogénica

Mandibulares

- Hipoplasia mandibular
- Microsomía hemifacial

Tercio medio facial

- Hipoplasia maxilar
- Síndromes faciales
- Secuelas de lph

Cirugía Ortognática

Deformidades dentofaciales

- Osteotomías lefort i, ii, iii
- Osteotomías mandibulares

Pacientes Sindrómicos

6.- CIRUGÍA PLÁSTICA Y RECONSTRUCTIVA

Cirugía craneo facial

- Craneosinostosis (conjunto neurocirugía pediátrica)
- Síndrome de crouzon (conjunto neurocirugía pediátrica)
- Síndrome de apert (conjunto neurocirugía pediátrica)
- Hipertelorbitismo (conjunto neurocirugía pediátrica)
- Displasias craneofrontonasales (conjunto neurocirugía pediátrica)
- Meningocele y encefalocele (conjunto neurocirugía pediátrica)
- Síndrome de treacher collins
- Síndrome polimalformativo de goldenhar
- Síndrome de Pierre robin
- Fisuras faciales
- Labio hendido unilateral, bilateral, central
- Secuelas labiales y nasales de lph
- Paladar hendido óseo, blando y submucoso unilateral y bilateral
- Microsomía hemifacial
- Fístulas congénitas preauriculares
- Microtia, poliotias, anotia

Deformidades de las orejas, orejas prominentes
Disfunción articulación temporomandibular
Deformidades maxilares
Deformidades mandibulares
Distracción osteogénica
Trauma facial y cirugía ortognática
Escalpes
Partes blandas de mejillas
Deformidad de los párpados
Ptosis palpebral
Blefarofimosis, ablefaron
Epicantos, telecantos
Deformidades de las orejas, anotia o prominentes
Deformidades de la nariz
Deformidades de los labios
Deformidades congénitas del cuello
Manejo médico quirúrgico de quemaduras.

Cirugía de la mano

Deformidades Congénita De La Mano Y Miembro Torácico

Macroactilias
Polidactilias
Sindactilias
Sinfalangias
Focomelias
Ectrodactilias
Clinodactilias
Hendiduras

Distracción ósea para elongación esquelética de los dedos

Pulgarización

Tumores y quistes vasculares

Síndrome compartamental y contractura isquémica

Bandas constrictivas amnióticas, agenesias, constricciones

Alteraciones vasculares

Manejo médico quirúrgico de las quemaduras

Cirugía de tronco y genitales

Deformidades congénitas de la mama

Polimastias
Politelias
Atelia
Síndrome de Poland
Agenesia mamaria

Deformidades Congénitas De La Pared Abdominal

Reconstrucción En Secuelas De Traumas Del Tronco Y Genitales

Aplicación De Expansores

Quemaduras

Valoración inicial de la quemadura
Manejo agudo de las quemaduras

Manejo quirúrgico agudo y crónico de las quemaduras
Toma y aplicación de injertos dermoepidérmicos de espesor parcial o total
Colgajos cutáneos, fasciocutáneos, musculares, compuestos
Prevención cicatrices, contracturas y secuelas
Expansión tisular para reconstrucción de las secuelas
Tratamiento de secuelas de quemaduras, manejo de cicatrices hipertróficas, queloides y retráctiles
Apliación de epifast (epidermis cultivada)

Reconstrucción De Heridas Faciales Y De La Mano

Hemangiomas Faciales Y De La Mano

Corrección De Cicatrices De Enfermedades Exantemáticas

Exéresis-Biopsia De Nevos Intradérmicos, Pílosos, Pigmentados, Gigantes, Mixtos.

Exéresis-Biopsia De Lipomas, Fibromas, Granulomas

Exéresis De Osteomas Faciales Y De La Mano

7.- UROLOGÍA PEDIÁTRICA

Hidronefrosis

Reflujo Vesicoureteral

Valvas De La Uretra

Hipospadía

Epispadía

Extrofia Vesical

Estenosis Ureterovesical

Estenosis Pieloureteral

Litiasis

Enuresis

Incontinencia Urinaria

Varicocele

Trauma Genitourinario

Trastornos De Diferenciación Sexual

Ureterocele

Vejiga Neurogénica

8.- CIRUGÍA CARDIOVASCULAR PEDIÁTRICA

Cardiopatías Congénitas Simples

Cierre quirúrgico o sección y sutura de la persistencia del conducto arterioso.

Coartación aortica.

Ectopia cordis sin afección cardiaca.

Cardiopatías Congénitas Simples Con Circulación Extracorpórea:

Cierre de comunicación interauricular.

Cierre de la comunicación interauricular.

Ventana aorto pulmonar.

Aneurisma o dilatación del seno de valsalva.

Cardiopatías Congénitas Complejas Corrección Total.

Tetralogía de fallot.
Comunicación interauricular con estenosis pulmonar.
Comunicación interventricular con estenosis pulmonar.
Comunicación interauricular con persistencia del conducto arterioso.
Comunicación interventricular con persistencia del conducto arterioso.
Conexión anómala total de venas pulmonares en todas sus variedades.
Conexión anómala parcial de venas pulmonares en todas sus variedades.
Tronco arterioso en todas sus variedades.
Canal a-v en todas sus variedades.
Atresia pulmonar.
Atresia tricuspídea.
Corrección de la enfermedad de Ebstein.
Nacimiento anómalo de la arteria coronaria izquierda del tronco de la arteria pulmonar.
Conducto arterioso calcificado, aneurismático o infectado.
Rodete subvalvular aórtico con o sin afección de la válvula aórtica.

Cardiopatías Congénitas Complejas. Cirugías Paliativas O Primera Etapa De Las Correctivas.

Bandaje de la arteria pulmonar.
Fístula sistémico pulmonar Blalock-Taussig modificada con Gore-Tex.
Fístula sistémico pulmonar central con Gore-Tex.
Glenn bidireccional.
Procedimiento de Fontan.
Procedimiento de Rastelli.
Cirugía de Jatene.
Procedimiento de Norwood.
Septectomía atrial Blalock-Hanlon.
Comisurotomía valvular: aórtica, mitral, tricuspídea y pulmonar.
Plastia de las válvulas aórtica, mitral, tricuspídea y pulmonar.
Tumores intracardíacos mixomas, rabdomiosarcomas, etc.

Otros Procedimientos Cardiovasculares.

Evacuación de derrames pericardíacos.
Parálisis diafragmática.
Pericardiectomía.
Implantación de marcapaso endocárdico unicameral y bicameral.
Implantación de marcapaso epicárdico unicameral y bicameral.
Trauma cardíaco y de los grandes vasos.
Reexploración mediastinal por: sangrado, infecciones profundas del tórax, dehiscencia esternal.

9.-OTORRINOLARINGOLOGÍA

Área De Oído

Otitis media crónica perforada
Otitis media serosa
Colesteatoma
Tumores de oído externo y medio
Fracturas de hueso temporal

Mastoiditis aguda
Abscesos mastoideos
Hipoacusias
Malformaciones congénitas
Fístulas y abscesos preauriculares
Cuerpos extraños
Vértigo
Parálisis facial

Área De Nariz

Epistaxis
Tumoraciones nasales
Rinosinusitis crónica y complicaciones orbitarias
Fracturas nasales
Cuerpos extraños
Atresia de coanas
Desviación septal asociada a complicaciones

Área De Faringe

Tumores
Adenoiditis con afección otológica
Amigdalitis con afección otológica o con síndromes agregados (solamente)
Absceso periamigdalino

Área De Laringe

Laringitis crónica
Papilomatosis

10.- ESTOMATOLOGÍA PEDIÁTRICA

Pacientes médicamente comprometidos que necesiten tratamiento estomatológico durante su estancia hospitalaria.

Paciente médicamente comprometido cuyas necesidades estomatológicas afecten al tratamiento médico o a su diagnóstico, control y seguimiento médico.

Paciente con urgencias estomatológicas.

Pacientes con aumento de volumen o tumoración benignas o malignas del aparato estomatognático.

Paciente con alteraciones dismorfológicas maxilofaciales.

Pacientes médicamente comprometidos con maloclusión que requieren ortopedia / ortodoncia interceptiva.

Pacientes hospitalizados o en tratamiento activo.

No se recibirán pacientes que hayan terminado su tratamiento médico o quirúrgico, que ya hayan sido dados de alta por el servicio tratante, a menos que la afección estomatológica afecte el pronóstico de su padecimiento de base.

Tampoco pueden ser rehabilitados pacientes que requieran exclusivamente tratamiento estético.

Se requiere que las interconsultas estén justificadas con alguno de los criterios

anteriores para poder ser aceptados en el servicio.

Padecimientos Odontopediátricos De Tercer Nivel

Atención Temprana En Odontopediatría (Odontología Del Bebé) En Pacientes Medicamente Comprometidos

- Dientes natales y neonatales
- Úlceras traumáticas
- Candidiasis neonatal, muguet o algodoncillo.
- Perlas de epstein
- Nódulos de bonh
- Labio y paladar hendido

Caries Dental En Pacientes Medicamente Comprometidos

- Caries rampante (caries de la infancia temprana / caries de biberón)

Enfermedades pulpares en pacientes medicamente comprometidos

- Hiperemia pulpar
- Pulpitis incipiente
- Pulpitis parcial
- Pulpitis total aguda fase inicial
- Pulpitis total aguda fase final
- Pulpitis total crónica, polipopulpar ó pulpitis hiperplásica
- Necrosis pulpar
- Necrobiosis

Enfermedades Pulpares Con Repercusión Periodontal En Pacientes Medicamente Comprometidos

- Periodontitis apical aguda vital
- Periodontitis apical aguda no vital
- Absceso alveolar agudo fase inicial
- Absceso alveolar subagudo o fénix
- Absceso alveolar crónico
- Granuloma

Enfermedades Gingivales Y Periodontales En Pacientes Medicamente Comprometidos

- Gingivitis simple inducida por placa dentobacteriana
- Gingivitis asociadas a enfermedades sistémicas
- Gingivitis inducida por fármacos
- Gingivitis ulcerativa necrosante aguda
- Gingivoestomatitis herpética aguda
- Fibromatosis gingival hereditaria
- Agrandamiento gingival inducido por drogas
- Periodontitis juvenil
- Periodontitis crónica
- Periodontitis agresiva
- Enfermedades periodontales necrosantes
- Periodontitis asociadas a enfermedades sistémicas

Patología Oral En Pacientes Médicamente Comprometidos
Lesiones En Mucosa Oral Producidas Por Agentes Traumáticos

Estomatitis aftosa recurrente

Lesiones Mucosas De Origen Viral

Gingivoestomatitis herpética primaria

Queilitis herpética comisural

Herpes labial

Lesiones Mucosas De Origen Fúngico

Candidiasis

Queilitis comisural

Patología Lingual

Alteraciones Del Desarrollo Dentario Como Parte De Un Síndrome Y En Pacientes Médicamente Comprometidos

Alteraciones En El Numero De Dientes

Agenesia dentaria

Dientes supernumerarios

Alteraciones Morfológicas Locales

Odontodisplasia regional

Macrodoncia y microdoncia

Geminación

Fusión

Dens in dente

Taurodontismo

Alteraciones De La Estructura De Los Dientes En Pacientes Médicamente Comprometidos O Asociados A Un Síndrome

Amelogénesis imperfecta

Dentinogénesis imperfecta

Displasia dentinal

Luxaciones Traumáticas En Dentición Permanente Y Temporal En Pacientes Médicamente Comprometidos

Lesiones De Los Tejidos Duros Y De La Pulpa

Infracción

Fractura no complicada de la corona

Fractura complicada de la corona

Fractura no complicada de la corona y raíz

Fractura complicada de la corona y raíz

Fractura de la raíz

Lesiones De La Encía O De La Mucosa Bucal

Laceración

Contusión

Abrasión

Traumatismos Dentales De Los Tejidos Periodontales

Concusión
Subluxación
Luxación intrusiva
Luxación extrusiva
Luxación lateral
Avulsión

Maloclusiones En Pacientes Médicamente Comprometidos

Maloclusión Y Hábitos

Deglución anómala
Respiración bucal
Succión digital
Bruxismo
Automutilación

Terapia Miofuncional

Guía Activa De Problemas Oclusales

Erupción ectópica
Recuperadores de espacio

Problemas Dentarios

Problemas transversales
Problemas sagitales
Problemas verticales

Problemas Esqueletales

Problemas transversales
Problemas sagitales
Problemas verticales

11.-NEUROCIRUGÍA PEDIÁTRICA

Hidrocefalia Congénita

Por estenosis de acueducto de silvio
Asociada a disrafismo
En síndrome dandy-walker
En síndrome de arnold-chiari

Hidrocefalia Secundaria A

Hemorragia del rn
Neuroinfección
Tumores cerebrales

Trastornos Del Cierre Tubo Neural

Encefalocele frontal

Encefalocele frontonasal
Encefalocele frontonasoesmoidal
Encefalocele orbitario
Encefalocele occipital
Encefalocele cervical
Meningocele
Mielomeningocele
Cistocele

Disrafismo Complejo

Médula anclada
Lipoma intraespinal
Diastometomielia
Sinus dérmico

Craneosinostosis

Braquicefalia
Plagiocefalia
Dolicocefalia
Craneosinostosis sindromática

Tumores Cerebrales De La Región Supra E Infratentorial

Tumores raquídeos
Tumores intraespinales extramedulares
Tumores intraespinales intramedulares
Tumores de los nervios espinales

12.- ALERGIA E INMUNOLOGÍA

Inmunodeficiencias Primarias.

Defecto de inmunidad humoral:

Enfermedad de Bruton (agammaglobulinemia ligada al X), deficiencia selectiva de IgA, defecto de subclases de IgG, deficiencia en la producción de anticuerpos contra polisacáridos, hipogammaglobulinemia transitoria de la infancia, inmunodeficiencia común variable, hiper IgM ligada al X, deficiencia del CD40 ligando, deficiencia selectiva de IgM, síndrome linfoproliferativo ligado al X (síndrome de Duncan's), síndrome de hiper IgE. (síndrome de Job's), deficiencia de mu-chain, deficiencia ICOS, deficiencia SWAP 70, deficiencia CD19, deficiencia TAPA.

Inmunodeficiencia Combinada Severa:

Deficiencia de RAG 1, rag2, Artemisa, Síndrome de Ommen, deficiencia de Cernunnos, Deficiencia de DNA ligasa IV, Deficiencia de DNA PKcs, deficiencia de JACK3, deficiencia de IL-7RA, deficiencia de la cadena gamma común, deficiencia ZAP 70, deficiencia enzima ADA, disgenesia reticular.

Defecto Celulas T.

Síndrome de DiGeorge, síndrome de Wiskott Aldrich, candidiasis mucocutánea crónica, síndrome de IPex, síndrome de WHIM, síndrome de la vía IL-12 interferon gamma.

Defecto De Fagocitosis.

Enfermedad granulomatosa cronica, defecto de adhesión leucocitaria, defecto de la mieloperoxidasa, síndrome de chediak higashi, síndrome de griselli, deficiencia nk.

Otros:

Defectos de cascada del complemento.

Enfermedad de Kawasaki

Síndrome de choque toxico.

Alergias.

Asma de difícil control.

Urticaria angioedema.

Alergia alimentaria.

Alergia latex.

Choque anafilactico.

Alergia a fármacos y medios de contrastes.

Alergia a hemiopteros.

Rinitis alergica.

Toxicodermias

Necrolisis epidermica toxica.

Síndrome de Stevens Johnson.

13.-SALUD MENTAL (PSICOLOGÍA)

Trastornos Del Humor.

Episodio depresivo.

Episodio depresivo moderado.

Trastorno depresivo recurrente.

Trastorno depresivo recurrente, episodio actual moderado.

Trastorno depresivo recurrente, episodio actual grave sin síntomas sicóticos.

Trastornos Neuróticos, Trastornos Relacionados Con El Estrés.

Otros trastornos de ansiedad.

Trastorno de ansiedad generalizada.

Reacciones Al Stress Graves Y Trastornos De Adaptación.

Reacción al stress agudo

Trastornos post-traumatico del stress

Trastorno de adaptación

Síndrome Del Comportamiento Asociado A Alteraciones Fisiológicas Y Factores Físicos.

Trastornos De La Ingesta De Alimentos.

Anorexia nerviosa

Bulimia nerviosa

Trastornos Del Desarrollo Psicologico

Trastorno Generalizado Del Desarrollo.

Autismo en la niñez

Autismo atipico

Síndrome de Rett

Trastorno asociado a hiperactividad con retraso mental y movimientos estereotipados.

Síndrome de Asperger

Trastornos Emocionales Y Del Comportamiento Que Aparecen Habitualmente En La Niñez O En La Adolescencia.

Trastornos Hipercinéticos.

Trastorno de la actividad y la atención.

Trastorno hiperquinético de la conducta

Trastornos De La Conducta.

Trastorno de conducta confinada al entorno familiar

Trastorno de conducta desocializado

Trastorno de conducta socializado

Trastorno negativista desafiante.

Trastorno Mixto De Conductas Y Emociones.

Trastornos de conducta depresivos.

Trastornos Emocionales Específicos En El Comienzo De La Niñez.

Trastorno de ansiedad por separación de la niñez

Trastorno de ansiedad fóbica de la niñez

Trastorno de ansiedad social de la niñez

Trastorno de rivalidad fraternal

Tics.

Tic transitorio.

Tic crónico motor o vocal.

Otros Trastornos Emocionales Y De Comportamiento Iniciados Normalmente En La Niñez Y La Adolescencia.

Enuresis nocturna

Encopresis.

14.-HEMATOLOGÍA.

PADECIMIENTOS ESPECIFICOS:

síndrome anémico:

anemia megaloblástica

anemia por deficiencia de hierro

otras anemias.

anemias secundarias a padecimientos no hematológicos

sobrecarga de hierro

hemocromatosis

anemias hemolíticas:

autoinmunes

hemoglobinuria paroxística al frío

inmunológicas

hemólisis microangiopática

otros tipos de hemólisis

hemoglobinopatías

hipoplasias y displasias medulares

purpuras trombocitopenicas y no trombocitopenicas
produccion insuficiente.
aumento de destruccion
distribucion y almacenamiento inadecuados
alteraciones en la funcion
padecimientos mieloproliferativos
alteraciones de la hemostasis
coagulopatias hereditarias y no hereditarias
trombofilias.
terapeutica transfusional.
malignidades hematologicas:
leucemia linfoblastica aguda.
leucemia aguda no linfoblastica
histiocitosis
casos especiales

PROCEDIMIENTOS ESPECIALES:

ASPIRADO DE MEDULA OSEA
BIOPSIA DE MEDULA OSEA.
PUNCION LUMBAR
QUIMIOTERAPIA INTRATECAL
ESTUDIOS DE HEMATOLOGIA ESPECIAL

15.- ONCOLOGIA

Leucemia Aguda Linfoblástica
Leucemia Aguda Mieloide
Histiocitosis
Tumores De Sistema Nervioso Central
Linfoma De Hodgkin
Linfoma No Hodgkin
Tumores Renales
Neuroblastoma
Rabdomiosarcoma Y Sarcomas De Tejidos Blandos
Osteosarcoma
Tumores Germinales Gonadales Y Extragonadales
Tumores Hepaticos (Hepatoblastoma Y Hepatocarcinoma)
Retinoblastoma
Sarcoma De Ewing Y Familia De Tumores Neuroectodermicosprimitivos
Carcinoma De Tiroides.

16.- CARDIOLOGIA

Persistencia De Conducto Arterioso.
Comunicación Interventricular.
Comunicación Interatrial.
Estenosis Pulmonar.
Estenosis Aortica.

Coartación De Aorta.
Tetralogía De Fallot.
Atresia Pulmonar Con Y Sin Civ.
Atresia Triscúpidea.
Enfermedad De Ebstein.
Conexión Anómala Total De Venas Pulmonares.
Anillo Vasculár.
Doble Vía De Salida De Ventrículo Derecho.
Isomerismos Cardiacos (Levo Y Dextroisomerismos).
Conexión Atrioventricular Univentricular.
Defectos De Los Cojinetes Endocárdicos.
Endocarditis Infecciosa.
Miocardiopatías.
Pericardiopatías.
Enfermedad De Kawasaki.
Tumores Cardiacos.
Arritmias Cardiacas. (Síndrome De Preexcitación, Extrasístoles Supraventriculares, Ventriculares).

17.-NEFROLOGIA.

Proteinuria.
Hematuria.
Síndrome Nefrótico.
Síndrome Nefrítico.
Síndrome Nefrótico-Nefrítico.
Hipertensión Arterial.
Nefropatías Hereditarias.
Tubulopatías (Ácidos Tubular Renal, Bartter, Fanconi).
Diabetes Insípida Nefrogénica.
Síndrome Metabólico Con Manifestaciones Renales (Proteinuria, Hematuria, Hipertensión Arterial, Elevación De Creatinina, Hiperuricemia Sin Respuesta A Tratamiento).
Nefropatía Diabética.
Nefropatía Por Púrpura De Henoch Shölein.
Nefritis Tubulo Intersticial Crónica (Pielonefritis Crónica)
Nefrocalcinosis.
Litiasis.
Alteración Del Metabolismo De Calcio Y Fósforo (Raquitismo).
Hidronefrosis Congénita.
Monoreno.
Síndrome Uremico Hemolítico
Enfermedad Renal Crónica
Lesión Renal Aguda Con Necesidad De Dialisis O Hemodiálisis
Dialisis Peritoneal
Hemodiálisis
Trasplante Renal

18.- GASTROENTEROLOGÍA.

Esófago.
Disfagia

Reflujo gastroesofágico
Cuerpos extraños alojados en Esófago

Estomago e Intestino delgado.

Dispepsia, Gastritis y úlceras gastroduodenales y manejo para H. pylori
Alergia/Intolerancia a proteínas de leche de vaca/soya
Intolerancia a lactosa y otros síndromes de mala absorción de disacáridos
Dolor abdominal crónico recurrente
Diarrea crónica
Hemorragia digestiva alta
Gastroenteropatía eosinofílica
Enfermedad Celiaca
Enfermedad perdedora de proteínas
Otros trastornos funcionales del tubo digestivo y enfermedades genéticas asociadas

Colon.

Constipación y encopresis
Enfermedad inflamatoria intestinal (Enfermedad de Crohn y Colitis Ulcerativa Crónica Inespecífica)
Pólipos Intestinales
Hemorragia digestiva baja
Proctocolitis alérgica

Hígado.

Síndromes colestásicos
Hepatitis crónica
Falla hepática aguda
Síndromes de hipertensión portal
Enfermedades metabólicas hepáticas
(Galactosemia, tirosinemia, glucogenosis, hemocromatosis, Enf. Wilson, Def. de alfa-1-antitripsina)
Insuficiencia pancreática y otros trastornos del páncreas exócrino

Nutrición

Desnutrición Moderada y Severa
Kwashiorkor
Marasmo nutricional

Endoscopía.

Videopanendoscopia diagnóstica
Videocolonoscopía diagnóstica

Biopsia Hepática Percutánea.

19.- MEDICINA FISICA Y REHABILITACION

Estimulacion Y Neuroestimulacion Temprana.

Prevencion De Reposo Prolongado.

Enfermedades Neuromusculares:

Distrofinopatías Manejo Temprano De Traumatismo, Craneoencefálico.

Manejo Temprano Y Seguimiento En Pacientes Con Lesiones Raquídeas.

Rehabilitación En Pacientes Con Hemofilia.

Rehabilitación En Neuropatías: Por Reposos Prolongado, Diabetes Mellitus, Por Quimioterapia, Hereditarias, Síndrome De Guillain Barre.

Manejo Temprano De Pacientes Politraumatizados Con Lesión Musculo-Esquelética.

Manejo De Dolor En Pacientes Con Procesos Oncológicos.

Rehabilitación En Pacientes Con Enfermedades Reumáticas.

Manejo Pre Protésico, Protésico Y Post Protésico De Amputaciones.

Manejo Temprano De Paciente Quemado.

Terapia Oral Motora.

Rehabilitación Ortopédica:

Secuelas de fracturas, artritis séptica, secuelas de síndromes compartimentales, pie equino varo aductocongénito, displasia del desarrollo de cadera, deformidades angulares de rodilla, enfermedad de Legg Calvé Perthes, osteomielitis crónica, secuelas de luxaciones articulares traumáticas, pie plano, escoliosis, secuelas de lesión física.

20.- DERMATOLOGÍA

Infecciones de la piel, pelo y uñas (bacterianas, micóticas, virales, parasitosis) fisiológicas y dermatosis transitorias del RN.

Marcas de nacimiento (nevus, manchas).

Enfermedades vesiculopustulares neonatales infecciosas y no infecciosas, alteraciones del tejido subcutáneo del RN (necrosis grasa en el RN, escleremaneonatal).

signos cutáneos de defectos espinales (hemangiomas, cola de fauno, cola verdadera, mancha en vino de oporto).

Genodermatosis.

Alteraciones de la cornificación (ictiosis, eritrodermias, hiperqueratosis epidermolíticas, queratodermias palmo plantares entre otras)

Epidermolisis bulosa.

Alteraciones del tejido conectivo (síndrome Ehlers Danlos, cutis laxa, pseudoxantoma elástico, progeria, aplasia cutis congénita, hipoplasia dérmica focal).

Alteraciones de la fotosensibilidad y telangiectasias (síndrome Bloom, síndrome Rothmund-Thomson, síndrome

cockayne).

Alteraciones potencialmente malignas (sx nevos basocelulares, xeroderma pigmentoso)

Mosaicismo cutaneo, mosaicismo pigmentario, facomatosis pigmento vascular, facomatosis pigmento queratocica, sindrome de proteus.

Infecciones Virales (Exantema Subito, Eritematosas Infeccioso, Exantematicas Por Parvovirus B19, Cocksackie Virus, Poxvirus, Orf, Vih, Vph, Gianotti.Crosti.

Infecciones Micoticas (Dermatofitosis, Tiñas, Onicomicosis Superficiales Y Profundas. Parasitosis Cutanea.

Infecciones Bacterianas: Micobacterias, Tb Cutanea, Hidradenitis Supurativa, Eritrasma, Queratolisis Plantar, Lepra.

Dermatosis Reaccionales.

Eccematosas alergicas otras de etiologia desconocida (dermatitis atopica, seborreica, ponfilox, urticaria, enfermedades perforantes.

Papuloescamosas (psoriasis, pitiriasis rubra pilares, pitiriasis rosada de gilbert, pitiriasis liquenoide aguda y cronica, liquen, nitidus, estriado y aureus.

Dermatitis Mediadas Por La Luz Solar.

Prurigo actinico

Erupcion polimorfa luminica

Fitofotodermatosis

Porfirias

Reacciones A Medicamentos

Erupciones exantematosas, urticariales, acneiformes, enfermedad del suero like, pustulosas exantematosas, eritematosas pigmentada fijo, lupus farmaco inducido, sx sweet, net, farmacodermias, stevens jhonson.

Dermatosis Ampollosa

Penfigo

Dermatitis herpetiforme

Dermatitis por iga lineal

Enfermedad de behcet

Enfermedades De La Colagena

Lupus eritematoso cutaneo

Lupus eritematoso sistematico

Dermatomiositis

Esclerodermias sistemicas y localizadas

Sx crest

Enfermedad mixta del tejido conectivo y sx sobreposicion

Fascitis eosinofilica

Enfermedad de reiter

Eritema nodoso, eritema indurado de bazain

Paniculitis

Lipoatrofias

Vasculitis Todas, Púrpuras E Inmunodeficiencias

Púrpura de henoch shölein
Edema hemorrágico agudo de la infancia
Granulomatosis
Fenotipo leiner
Angioedema hereditario
Enfermedad injerto contra huésped
Alteraciones genéticas de la pigmentación
Albinismo
Piebaldismo
Hipomelanosis de ito
Incontinencia pigmento

- **Sx Leopard, Peutz Jeger, Lamb, Banayan Ruvalcava**
Neurofibromatosis
Hipopigmentaciones adquiridas
Hiperpigmentaciones
Hipopigmentaciones, acromias
Displasias pilosas y síndromes asociados
Alopecia
Tricotilomanía
Hipertrichosis e hirsutismo
Onicopatias y alteraciones en la estructura de la uña
Nevos (benignos, displásicos y malignos)
Acné, rosácea, rinofima
Enfermedades del tejido conectivo no inmune (anetodermas, atrofodermias, liquen esclerosó y atrófico, fibromatosis juveniles, ainhum y pseudoainhum, cicatrices, estrías
Desnutrición y piel (pelagra, acrodermatitis enterohepática
Piel y enfermedades endocrinológicas
Mastocitosis
Tumores cutáneos benignos y malignos
Linfomas
Histiocitosis de células de langerhans y no langerhans
Xantomatosis

21.- ENDOCRINOLOGÍA

Carcinoma Papilar De Tiroides
Enfermedad De Graves
Problemas Tiroideos Asociados A Síndrome De Down
Diabetes Mellitus Tipo1
Diabetes Mellitus Tipo2
Diabetes Mellitus Tipo Mody
Diabetes Neonatal
Diabetes Secundaria A Administración De Glucocorticoide
Hipoglucemias Persistentes En Donde Ya Se Descartaron Todas Las Causas Posibles Excepto La Hormonal
Síndrome De Cushing
Adrenoleucodistrofia

Carcinoma Suprarenal
Enfermedad De Addison
Pubertad Precoz
Pubertad Retrasada
Talla Baja Patologica
Sindrome De Turner
Talla Alta
Hipoparatiroidismo
Pseudohipoparatiroidismo
Diabetes Insipida Central
Hipogonadismo Hipogonadotropico
Hipogonadismo Hipergonadotropico
Alteraciones Hormonales En Pacientes Con Patologia Oncologica
Obesidad Morbida Que Presenta Ademas Comorbilidades Como Dislipidemia, Diabetes Mellitus O Hipertension Arterial.
Hiperprolactinemia
Phanipopituitarismo

Patologias Que Son Excluidas:

Hipotiroidismo congenito
Tiroiditis de etiologia autoinmune e infecciosas
Hiperplasia suprarenal congenita
Alteraciones ginecologicas (sangrado uterino disfuncional, etc.)
Sobrepeso y obesidad sin comorbilidades.

22.- REUMATOLOGÍA

Enfermedades Inflamatorias Del Tejido Conjuntivo Y Vasculitis:

Artritis idiopatica juvenil:
Oligoarticular
Poliarticular:
Factor reumatoide positivo
Factor reumatoide negativo
Anticuerpo antinuclear positivo
Anticuerpo antinuclear negativo
Artritis sistematica
Entesitis asociada a artritis
Artritis psoriasica
Artritis no especifica

Lupus
Lupus cutaneo (discoide)
Lupus cutaneo subagudo
Lupus eritematoso sistematico
Lupus neonatal
Lupus asociado a farmacos (like)

Dermatomiositis juvenil/polimiositis juvenil

Síndrome de Sjögren

Síndrome de anticuerpos antifosfolípidos (SAF):

SAF primario

SAF secundario a lupus eritematoso sistémico

SAF catastrófico

Síndrome de Sobreposición o Sobrelapamiento

Enfermedad Mixta de Tejido Conectivo

Vasculitis Sistémicas:

Pequeños vasos:

A.- asociadas a lesiones granulomatosas:

Granulomatosas de Wegener.

Churg Strauss.

B.- No Granulomatosas:

Púrpura de Henoch Schönlein

Poliangeítis microscópica

Vasculitis leucocitoclastica cutánea

Vasculitis urticarial con hipocomplementemia

Medianos vasos:

Enfermedad de Kawasaki

Poliarterítis nudosa

Poliarterítis cutánea

Grandes vasos:

Arterítis de Takayasu

Otras vasculitis asociadas:

Enfermedad Behçet

Vasculitis asociadas a enfermedades del tejido conectivo (lupus/artrítica)

Vasculitis del sistema nervioso central

Vasculitis con enfermedad inflamatoria intestinal

Enfermedad de Cogan

Espondiloartropatías Inflammatorias:

Espondilitis anquilosante juvenil

Síndrome de Reiter

Psoriasis

Artritis relacionadas con procesos infecciosos:

Fiebre reumática

Enfermedad de Lyme

Reumatismos extra articulares:

Fibromialgia

Síndrome de hiper movilidad articular benigna

Otras enfermedades autoinmunes:

Sarcoidosis
Hiperostosis anquilosante vertebral
Osteoartropatia hipertrofica primaria
Sindrome de goodpasture
Hepatitis asociada a lupus eritematoso sistemico
Miastenia gravis
Purpura trombocitopenica autoinmune
Enfermedad de crohn, colitis ulcerativa cronica inespecifica.

23.- NEUROLOGIA

Valoración De Primera Vez Del Neonato De Alto Riesgo Neurologico.

Retraso Global Del Neurodesarrollo Sin Causa Aparente O Regresion Del Neurodesarrollo

Epilepsia Postraumatica Complicada

Epilepsia Refractaria

Estado Epileptico

Síndromes Epilepticos De La Infancia

Ohtahara, west, lennox gastaut, doose, dravet, epilepsia mioclonica juvenil o janz, jeavons, panayotopoulus.

Trastornos Paroxisticos No Epilepticos

Trastornos Del Movimiento En La Infancia (Tics, Coreo, Ditonias, Balismo, Atetosis, Ataxias Cronicas Y Recurrentes)

Retraso Mental

Trastornos Generalizados Del Desarrollo (Primera Valoración)

Trastorno Del Espectro Autista

Trastornos Mixtos Del Aprendizaje

Cefalea En La Infancia

Enfermedades Desmielinizantes Y Disminielizantes Medulares, Cerebrales Y Neurales.

Infecciones Agudas Y Complicadas Del Sistema Nervioso Central

Trastornos Del Metabolismo Intermediario Con Recuperacion Neurologica.

Trastorno De La Funcion Mitocondrial, Peroxisomal Y Lisosomal Con Repercusion Neurologica.

Síndromes Neurocutáneos.

Enfermedades Neuromusculares (Lesion De Neurona Motora Inferior, Miastenia Y Trastornos Relacionados, Distrofias Musculares, Miopatias y Adquiridas, Paralisis Flacida Aguda y ó tros Trastornos Polirradículoneuropaticos.

Padecimientos Neurologicos que deben ser evaluados y vigilados en Segundo Nivel de atencion:

- Seguimiento del neonato de riesgo neurologico
- Primera crisis convulsiva de causa no definida
- Crisis febriles simples y complejos
- Epilepsia sintomatica en control medicamentoso o epilepsia controladas de cualquier etiologia.
- Seguimiento de trastornos de conducta y tdah
- Seguimiento de trastornos del lenguaje y aprendizaje
- Cefalea secundaria
- Paralisis cerebral infantil
- Seguimiento de trastornos generalizados del desarrollo (rett, asperger, autismo, desintegrativo, otros)
- Atencion inicial y seguimiento de trauma craneoencefalico
- Neuroinfecciones.

24.- INFECTOLOGIA

Para valoraciones de pacientes externos favir de pedir historial completo de antibioticos utilizados (dosis y tiempo de administracion) y cartilla de vacunacion.

Infecciones Respiratorias (Bhc, Rx De Torax).

- Otis media cronica recurrente.
- Sinusitis aguda y cronica
- Neumonias virales
- Neumonias bacterianas
- Neumonias con derrame
- Neumonias por aspiracion
- Absceso pulmonar
- Crup viral y bacteriano
- Sindrome coqueluchoide
- Tuberculosis pulmonar

Infecciones Oculares (Bhc)

- Inf. Por citomegalovirus y toxoplasma gondii (corriorretinitis), (igm citomegalovirus o toxoplasma)
- Queratitis herpetica.

Infecciones Intrabdominales (Bhc, Rx Abdomen, Pcr)

- Abscesos
- Complicaciones infecciosas posquirurgicas
- Infecciones asociadas a cateteres intrabdominales
- Colitis neutropenica

Colangitis
Absceso hepatico

Infecciones Oseas, Piel Y Tejidos Blandos. (Bhc, Vsg, Pcr, Rx De Huesos Comparativas, Reporte De Cultivos Realizados En Caso De Haber Drenado Alguna Colección Purulenta)

Abscesos
Celulitis
Erisipela
Infecciones por neisseria meningitidis
Infecciones graves por estreptococos o s. Aureus
Osteomielitis aguda y cronica
Artritis septicas
Enfermedades exantematicas

**Infecciones Renales Y De Las Vias Urinarias (Ego, Urocultivo, Bhc)
Infecciones Viricas (Bhc, Elisa P/Vih)**

Varicela postnatal
Varicela complicada
Infecciones por virus epstein barr
Infeccion por virus de la inmunodeficiencia humana
Sindrome TORCH

Infecciones por Microorganismos Especificos:

Inf. Por micoplasma
Infecciones por clamidia
Infecciones por estreptococos del grupo b
Infeccion por listeria monocytogenes
Inf. Por mycobacterias (BAAR)
Sifilis (vdrl,rpr)
Tetanos
Toxoplasmosis congenita y postnatal (igm p/toxoplasma gondii)

Infecciones Asociadas a uso de Cateteres Intravenosos (BHC, Hemocultivos)

Infecciones Nosocomiales

Neumonias (BH, Rx tórax)
De las vias urinarias (EGO, Urocultivo, USG renal)
Asociadas a cateteres intravascular (bhc, hemocultivos)

Infecciones Cardiovasculares (BHC, Hemocultivos, Ecocardiograma)

Endocarditis bacteriana
Flebitis piógenas

Paciente Neutropénico Febril (BHC, PCR, Historial de quimioterapias recibidas)

Fiebre de origen a determinar (BHC, PCR, EGO, RX Senos Paranasales, Urocultivo).

Neuroinfecciones (BHC, PCR, Liquido Cefalorraquideo, Coaglutinacion, Frotis, Citoquimico, Citologico Y Cultivo; En caso de Encefalitis de pbe. etiología Viral, enviar

frasco de LCR refrigerado para su estudio).

- Absceso cerebral
- Meningitis aguda y recurrente
- Infecciones asociadas a sistemas de derivacion ventriculo peritoneal/atrial
- Encefalitis virales
- Encefalitis rabica.

Complicaciones por Inmunizaciones

Infecciones Fungicas (Bh, Cultivos)

- Infecciones por c. Albicans y no albicans
- Aspergillosis
- Mucormicosis
- Coccidioidosis
- Micosis cutaneas

Enfermedades Parasitarias

- Hemoparasitosis
- Parasitosis del tubo digestivo.

25.- NEUMOLOGIA

Atelectasia Recurrente O Persistente

Bronquiectasias

Neumonia Complicada (Empiema, Abceso, Fibrotorax)

Displasia Broncopulmonar

Trastornos De La Deglucion Con Neumopatia Por Broncoaspiracion

Enfermedad Por Reflujo Gastroesofagico Con Neumopatia

Sospecha De Aspiracion Y / O Deglucion De Cuerpo Extraño

Esofagitis Por Ingestion De Caustico

Neumonia Recurrente, Persistente Y Lenta Resolucion

Neumopatias Intersticiales Cronicas

Patologia Respiratoria Durante El Sueño

Pulmon En El Paciente Inmunodeprimido

Asma De Dificil Control, Asma Casi Fatal

Diagnostico Diferencial De Asma

Malformaciones Broncopulmonares

Quistes Congenitos De Mediastino Y Pulmon

Eventracion Y Hernias Diafragmanticas

Estridor

Tb Pulmonar

Broscofia Rigida

Videobroncoscopia

Determinacion De Cloros Es Sudor (Diagnostico Fibrosis Quistica)

Neumopatia Del Enfermo Neuromuscular

26.-AUDIOLOGÍA

Neonatos

Hipoacusia congenita

- Torch

- Sindromicas

- No sindromicas asociadas a malformaciones craneofaciales

Hipoacusia adquirida

- Factores adversos al nacimiento

- Hipoxia

- Kernicterus

- Septicemia

- Uso de aminoglicosidos intrahospitalarios

- Meningitis

Lactantes

- Hipoacusia de diversas etiologias perifericas y centrales

Preescolares

- Otitis media serosa

- Otitis media cronica

- Disfonias asociadas a reflujo laringeo, alergias

- Evaluacion de lenguaje y/o habla en padecimientos neurologicos y/o sindromicos

- Pre-evaluacion y seguimiento en implante coclear

Escolares

- Hipoacusias asociadas a tratamientos con quimioterapia u ototoxicos

- valoración vestibular en pacientes con mareo o vertigo

- valoración de lectoescritura en pacientes de neurocirugía (traumatismo craneoencefalico, tumorales e infecciosos)

- Disfonias

Adolescentes

- Hipoacusia subita

- Hipoacusia secundaria a ototoxicos u otitis media cronica

- Equivalentes migrañosos

- Disartrias

- Vertigo periferico o central

Estudios De Apoyo

- Audiometria (area y osea)

- Audiometria de altas frecuencias

- Logoaudiometria

- Emisiones otoacusticas

- Electronistagmografia

- Videoelectronistagmografia

12. GENETICA

12.1 Displasia óseas:

Acondroplasia. Síndrome de Marfán. Osteogénesis Imperfecta.

12.2 Malformaciones- deformaciones congénitas:

Defectos del cierre de tubo neural. Defectos reduccionales en miembros. Polidactilia, Adactilia, Braquidactilia.
Cardiopatías complejas. Malformaciones de tubo digestivo. Malformaciones múltiples.
Malformaciones de Sistema nervioso central. Malformaciones renales

12.3 Alteraciones de la diferenciación sexual:

Genitales ambiguos. Síndrome de Turner. Reversión sexual.
Síndrome de Klinefelter. Insensibilidad a los andrógenos. Hiperplasia suprarrenal congénita.
Deficiencia de 5 α reductasa. Hipospadias/Epispadias

12.4 Exposición prenatal a teratógenos:

Agentes ambientales. Agentes físicos. Agentes infecciosos.
Químico-farmacológicos.

12.5 Retraso psicomotor:

Síndrome de Down. Síndrome de frágil X. Síndrome de Prader-Willi / Angelman.
Síndrome de Williams. Síndrome de Rett.

12.6 Síndromes de cáncer familiar:

Neoplasia endocrina múltiple. Síndrome de Li-Fraumeni. Cáncer de colon familiar.

12.7 Oftalmología genética:

Retinoblastoma. Catarata congénita. Retinosis pigmentaria.
Síndrome de Waardenburg. Colobomas.

12.8 Enfermedades Neuromusculares:

Distrofia muscular de Duchenne-Becker. Ataxia telangiectasia. Ataxias espinocerebelosas.
Atrofia muscular espinal. Enfermedad de Huntington. Charcot-Marie-Tooth.

12.9 Genodermatosis:

Neurofibromatosis. Ictiosis vulgar y ligada al x. Albinismo.
Esclerosis tuberosa. Incontinencia pigmenti. Xeroderma pigmentoso.
Epidermolisis bulosa.

12.10 Enfermedades Metabólicas:

Fibrosis quística. Errores innatos del metabolismo. Hipercolesterolemia familiar.
Fenilcetonuria. Mucopolisacaridosis. Enfermedad de Pompe
Enfermedad de jarabe de Maple. Galactosemia. Tirosinemia

12.11 Alteraciones numéricas y estructurales cromosómicas:

Trisomía 21. Trisomía 18. Trisomía 13.
Síndrome de Cri Du Chat. Síndrome de Wolf-Hirschhorn

12.12 Malformaciones craneofaciales:

Microtia / Anotia / Poliotia. Craniosinostosis. Labio y paladar hendido.

12.13 Colagenopatías

Síndrome de Ehlers-Danlos. Síndrome de Stickler. Síndrome de Alport

12.14 Enfermedades hematológicas

Anemia drepanocítica	Talasemias	Deficiencia de Glucosa-6-fosfato deshidrogenada
Hemofilia	Esferocitosis hereditaria	
12.15 Enfermedades renales		
Enfermedad poliquística renal	Tubulopatías hereditarias	
12.16 Trastornos del crecimiento		
Talla baja	Síndromes de hipercrecimiento	Hemihipertrofia
12.17 Otras		
Hipoacusia hereditaria	Anemia de Fanconi	