



EVENTO VIRTUAL | OCT 19 al 23

CIENCIA
Y TÉCNICA

UNIVERSIDAD
MAZA

III JORNADAS INTERNACIONALES
DE INVESTIGACIÓN, CIENCIA Y UNIVERSIDAD

XII JORNADAS DE INVESTIGACIÓN 2020



Cardiopatías congénitas (CC) en pacientes del sistema público

Cribb JL, Wolozyn MI, Heis Mendoza ME, Moreno G y Cheroki C.



Hospital Materno
Neonatal
PARQUE DE LA SALUD

Objetivos e hipótesis:

- Caracterizar las CC más frecuentes diagnosticadas en la población infantil atendida en el Servicio de Cardiología del Hospital Materno Neonatal desde 2013 a 2019.

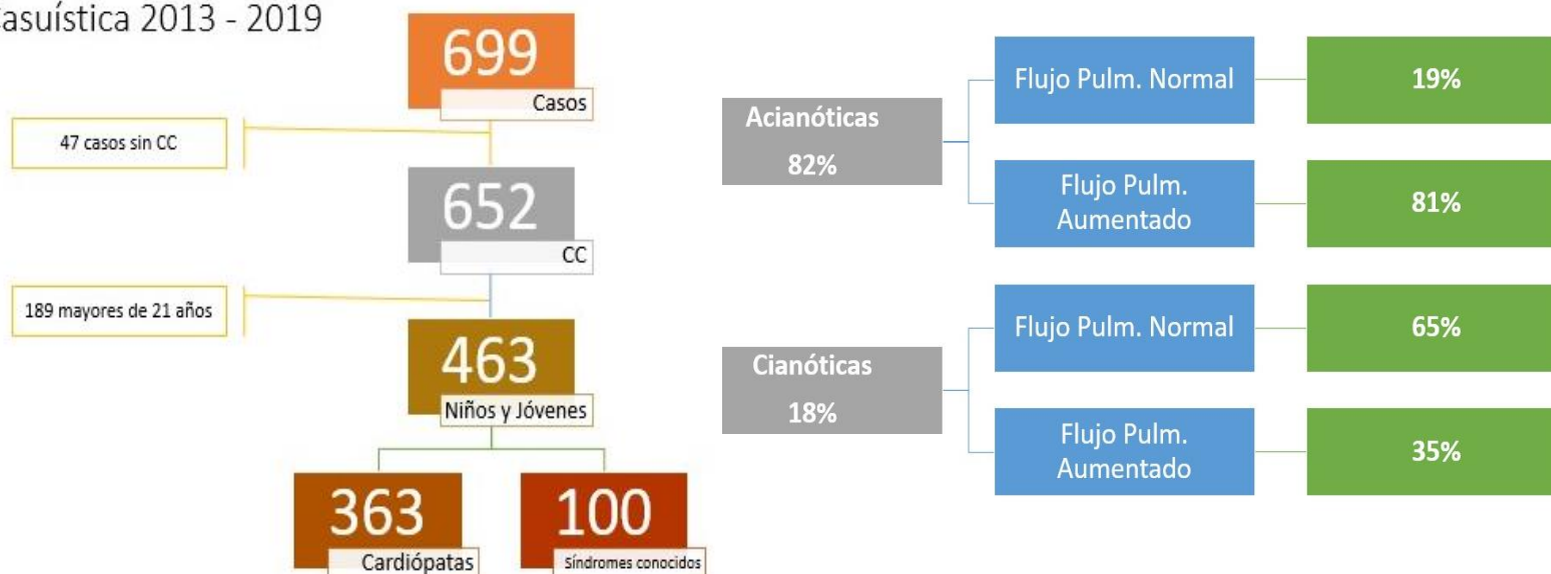
Metodología:

- Evaluamos 699 HC digitalizadas en el periodo indicado, que resultaron en 463 pacientes pediátricos y jóvenes adultos cardiopatas de hasta 21 años; con 17 de los casos pertenecientes a grupos familiares.

Resultados, Conclusiones:

Los defectos congénitos más frecuentemente diagnosticados fueron: CIA, CIV, DP, CAV, estenosis pulmonar, CoA, VU, transposición de los grandes vasos, Fallot, enfermedad de Ebstein y atresia tricuspídea. Entre ellos, 17 casos familiares (incluyendo tres gemelares) se describen en detalle con su patrón de herencia. Valoriza nuestros resultados la falta de publicaciones de la región.

Casuística 2013 - 2019

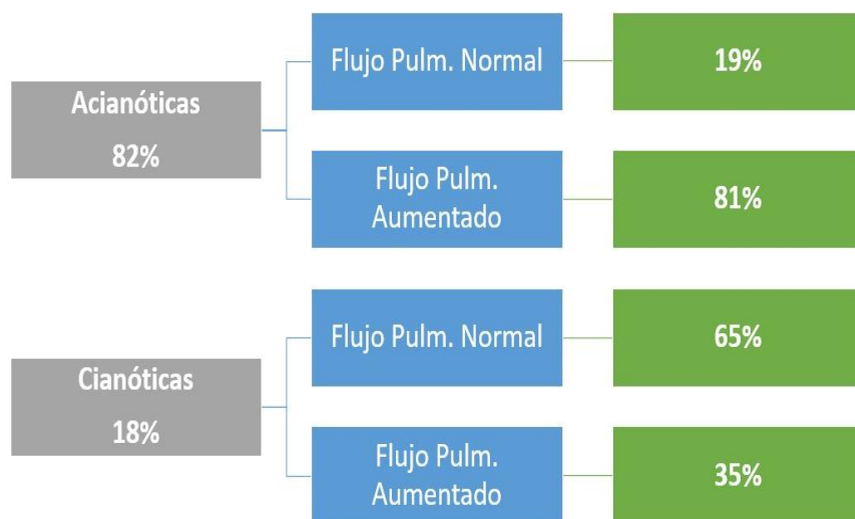


Cardiopatías congénitas (CC) en pacientes del sistema público.

Cribb JL, Wolozyn MI, Heis Mendoza ME, Moreno G y Cheroki C.

Objetivos:

- Caracterizar las CC más frecuentes diagnosticadas en la población infantil atendida en el Servicio de Cardiología del HMN desde 2013 a 2019.



Casuística 2013 - 2019



Metodología:

Evaluamos 699 historias clínicas digitalizadas en el periodo indicado, que resultaron en 463 pacientes pediátricos y jóvenes adultos cardiopatas de hasta 21 años; con diecisiete de los casos pertenecientes a grupos familiares.

Resultados, Conclusiones:

Los defectos congénitos más frecuentemente diagnosticados fueron: CIA, CIV, DP, CAV, estenosis pulmonar, CoA, VU, transposición de los grandes vasos, Fallot, enfermedad de Ebstein y atresia tricuspídea. Entre ellos, 17 casos familiares (incluyendo tres gemelares) se describen en detalle con su patrón de herencia. Valoriza nuestros resultados la falta de publicaciones de la región.

