



FICHA DE IDENTIFICACIÓN			
NOMBRE:	NN	LUGAR DE RESIDENCIA:	Loja, Ecuador
FECHA DE NACIMIENTO:	15/03/2010	OCUPACIÓN:	Estudiante de primaria
EDAD:	10 años, 11 meses	CONSULTA DE PRIMERA VEZ:	07/12/2020
ANTECEDENTES HEREDOFAMILIARES			
Madre 44 años, profesión maestra, con talla 150 cm, menarca 11 años, con hipertensión arterial bajo tratamiento con Losartán. Padre 47 años, profesión chofer, con talla 168 cm, estirón puberal 12 años, sano. Media hermana materna 20 años, sana. Medio hermano materno, fallecido al nacimiento, pb negligencia médica. Carga genética de ambos padres para HAS, DM2. Padres, primos en segundo grado.			
ANTECEDENTES PERINATALES			
Al momento del nacimiento la madre de 32 años, gesta 3, hijos vivos 2, diagnóstico de embarazo a las 4 SDG, consumo regular de hematinicos, 3 ultrasonidos obstétricos con RCIU desde el tercer trimestre del embarazo. Cesárea por ruptura uterina a las 32 SDG, peso 1450 gr, talla 39 cm, APGAR desconoce, lloró y respiró al nacer. Hospitalizado durante 16 días por distrés respiratorio, ameritando ventilación mecánica durante 1 día, fototerapia por ictericia multifactorial durante 5 días.			
ANTECEDENTES NO PATOLÓGICOS PERSONALES			
Lactancia materna exclusiva durante 3 meses, complementado con formula hasta los 6 meses, introducción a la dieta familiar a los 12 meses. sostén cefálico 6 meses, sedestación 9 meses, bipedestación 14 meses, marcha 18 meses. cuenta con esquema completo de vacunación para edad, tamiz neonatal ampliado normal.			
ANTECEDENTES PATOLÓGICOS PERSONALES			
Alergia , dermatitis atópica. Deficiencia de hormona de crecimiento a los 2 años con tratamiento por 3 años Dx realizado por medico endocrinólogo General mediante los siguientes estudios: <u>24/11/2012</u> T4L 1.2 NG/DL T3L 4.6PG/ML TSH 1.43Uui/ml IGFBP3 2.17 NG/DL IGF1 2.17NG/DL <u>27/12/2012</u> Edad ósea 9 meses <u>30/11/2012</u> RMN de cráneo y silla turca (silla turca vacía) <u>23/06/2016</u> Test de Clonidina GH basal 0.05 30 min 1.8 60 min 12.9 90 min 9.6 <u>05/12/2016</u> Tallo hipofisiario proximal con engrosamiento. <u>29/09/2017</u> Cariotipo 46,XY Inició somatropina subcutánea hasta los 5 años			
PADECIMIENTO ACTUAL			
Peso y talla baja desde el nacimiento, sin mejoría con plan nutricional por 2 años, por lo que es valorado por el servicio de endocrinología general diagnosticando una deficiencia de hormona de crecimiento. Acude en el 2020 para valoración por endocrinología pediátrica ante mala respuesta al tratamiento.			



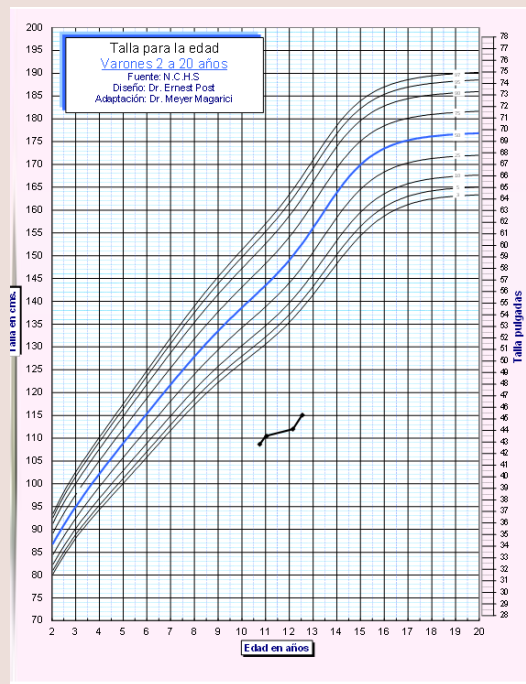
SOMATOMETRÍA

7 dic 2020: peso 20.8 kg Z -3.66, talla 108.7 cm. Z -5.17, IMC 17.6 P 60 Z 0.25 SS/SI 0.97 B/T -0.5

12 mar 2021: peso: 22.1 Kg Z -3.44, talla 110.5 cm. Z -5.12, IMC 18.1 p 63 Z 0.34.

10 may 2022: peso 23 kg Z -3.22, talla 112 cm. Z -4.98, IMC 18.3 P 65 z 0.38.

23 sep 2022: peso 25.1 kg Z -2.79, talla 115 cm. Z -4.74, IMC 19 P 70 z 0.53.



ESTUDIOS

07/12/2020 Edad ósea 10 AÑOS

11/12/2020 Glucosa 100.4 Urea 26.38 Creatinina 0.58 Testosterona 1.64 DHEAS 113.1 Prolactina 16.1 Androstenediona 0.9 Cortisol 7.51 ACTH 27.02 IGF1 290 IGFBP3 4.82 17OHP 1.18

12/01/2021 PH 7.34 HCO3 26.2 EB 0.5 NA 146 K 3.7 CA 0.86 CL 113 LH 5.43 FSH 5.1 Glucosa 98.8 Urea 25.39 Creatinina 0.55 TSH 2.35 T4L 0.67

11/02/2021 RMN de silla turca la adenohipófisis tiene forma y situación normales, S disminuida de tamaño y mide 5 mm, se observa una imagen nodular hiperintensa en T1 y T2 localizada en la región del recodo infundibular del tercer ventrículo que puede corresponder con la neurohipófisis.

21/09/2022 Leucocitos 7560 Neutrófilos 32.6% Linfocitos 57% HB 12.1 HTO 37.5 Plaquetas 436.000 HDL 37.31 LDL 104.41 Glucosa 93.4 Urea 22.7 Creatinina 0.64 TG 111 TGO 30.4 TGP 24.81 PT 6.36 Albúmina 4.39 CT 162.4 Glucosa post carga 89.25 TSH 2.54 T4L 0.69 Insulina 30.5 HOMA 7.12 HBA1C 5.4%



**Sociedad Mexicana de
Endocrinología Pediátrica A.C.**





Sociedad Mexicana de Endocrinología Pediátrica A.C.

