



**UNIVERSIDAD DEL SURESTE**

**ESCUELA DE MEDICINA**

**“RESUMEN CIDP”**

**Anelhy Jasmín Hernández Zapata**

**NEUROLOGÍA**

**Semestre: 6°**

**Grupo: “A”**

**Dr. GORDILLO GUILLEN JOSE LUIS**

**Comitán de Domínguez, Chiapas Julio del 2020.**

# Polineuropatía Desmielinizante Inflamatoria Crónica (CIDP)

Al igual que el SGB constituye una forma de afección del sistema nervioso periférico de causa autoinmune, con buena respuesta al tratamiento inmunomodulador, e inmunosupresor.

A diferencia del SGB tiene un comienzo insidioso y curso crónico, muchas veces no se diagnostica correctamente, y se confunde con otras afecciones del sistema nervioso periférico, de manera que empeora si el paciente no se trata adecuadamente.

Para su diagnóstico existen varios pilares: clínicos, electrofisiológicos, y anatomo-patológicos, la clínica del paciente orienta, los estudios electrofisiológicos apoyan y los anatomo-patológicos confirman el diagnóstico de esta afección.

La CIDP puede aparecer a cualquier edad, aunque es más frecuente entre los 30 y 50 años, se han reportado casos con inicio en la infancia.

Tiene un comienzo insidioso con debilidad muscular simétrica, fundamentalmente proximal, calambres, parestesias, dolor en las extremidades con predominio de las inferiores por donde suelen comenzar los síntomas.

Al igual que el SGB no se conoce la forma de evitar la afección. en el tratamiento de la cantidad de inmunoglobulinas, plasmaferesis, esteroides y los citostáticos.