



UNIVERSIDAD DEL SURESTE

ESCUELA DE MEDICINA

“RESÚMENES PARÁLISIS BULBAR PROGRESIVA Y ELA”

Anelhy Jasmín Hernández Zapata

NEUROLOGÍA

Semestre: 6°

Grupo: “A”

Dr. GORDILLO GUILLEN JOSE LUIS

Comitán de Domínguez, Chiapas Junio del 2020.

PARALISIS BULBAR PROGRESIVA

Esta enfermedad involucra al tallo cerebral en forma de bulbo, la región que contiene las neuronas motoras inferiores necesarias para tragar, hablar, masticar y otras funciones. Los síntomas incluyen debilidad muscular faríngea (involucrada con la deglución), músculos mandibulares y faciales débiles, pérdida progresiva del habla, y atrofia muscular lingual. La debilidad de los miembros con signos de neuronas motoras superiores e inferiores es evidente pero menos prominente.

La parálisis bulbar progresiva es lento al inicio, con síntomas en la mayoría de los pacientes a partir de los 50-70 años de edad.

tiene una esperanza de vida por lo general entre 6 meses y 3 años a partir de la aparición de los primeros síntomas. Estos trastornos se caracterizan por la degeneración de neuronas motoras en la corteza cerebral, médula espinal, tallo cerebral y tractos piramidales. esto implica específicamente en el nervio glosofaríngeo, nervio vago, y nervio hipogloso.

la parálisis bulbar progresiva es agreso e implacable, No existe cura o tratamiento estándar para las enfermedades de la neurona motora. el tratamiento de apoyo y sintomático puede ayudar a los pacientes a estar más cómodos al igual que mantener su calidad de vida.

ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA

Es una enfermedad degenerativa de tipo neuromuscular. Se origina cuando las células del sistema nervioso llamadas motoneuronas disminuyen gradualmente su funcionamiento y mueren, con lo que se provoca una parálisis muscular progresiva de pronóstico mortal. En sus etapas avanzadas, los pacientes sufren una parálisis total que se acompaña de una exaltación de los reflejos tendinosos.

La enfermedad afecta especialmente a personas de edades entre los 40 y 70 años, más frecuentes en varones y entre los 60 y 69 años.

Cada año se producen unos 2 casos cada 100,000 habitantes.

El cuadro clínico la debilidad muscular implica la dificultad a la hora de andar y la dificultad de coordinación en alguna de sus extremidades, la extensión de ese debilitamiento y de la parálisis al tronco termina por provocar problemas para masticar, tragar y respirar.

Por ahora, no existe ningún tratamiento probado contra la ELA.

Sin embargo, el reciente descubrimiento de determinados factores de crecimiento neuronal y de agentes bloqueantes del glutamato parece prometedor en la interrupción del avance de la enfermedad, aunque no existe ningún fármaco que la cure.