



Universidad del Sureste

Escuela de Medicina

Título del trabajo:

“Resumen Atrofia espinal progresiva”

Nombre del alumno: Eduardo Meza Ozuna

Nombre de la asignatura: Neurologia

Semestre y grupo: 6°A

Nombre del profesor: Dr. Jose Luis Gordillo0s

GENERALIDADES

- Indica la existencia de un trastorno agudo de los N. periféricos
- Manifestaciones clínicas con diversas y su presentación ocurre en horas o días, caracterizan por su distribución simétrica distal y afectar la fuerza muscular
- La polineuropatía aguda puede derivar por alguna sustancia tóxica (intoxicaciones medicinales) o como una enfermedad sistémica.
- Características neurofisiológicas determinadas por VCN (axonal o demielinizante) pueden ayudarnos a identificar su etiología.

SINDROME DE GUILLAIN-BARRÉ

- Es una de las principales neuropatías desmielinizantes predominantemente motoras. Representan del 20 al 40% de las polineuropatías de la edad adulta y se considera la causa más común parálisis motora compresión aguda SNP
- Un porcentaje de los pacientes refieren el antecedente de una infección del tubo respiratorio alto o una infección digestiva en los días previos al inicio del cuadro.

FISIOPATOLOGIA

- Trastorno autoinmune que afecta SNP, de tal forma que los N. periféricos no pueden transmitir señales de la médula eficazmente y los músculos pierden su habilidad de responder a los ordenes del cerebro, con pérdida de movilidad.

MANIFESTACIONES CLÍNICAS

- Cocos leves: debilidad muscular, de inicio distal y claramente en una progresión ascendente / Disminución de los REM y llegando a interrumpir la marcha.

