

Universidad del sureste
MEDICINA HUMANA

NEUROLOGIA

Dr: Jose Luis Gordillo Guillen

Alumna: Melanny Gpe Roman Salazar

6° "A"

Enfermedades musculares

40

Las enfermedades neuromusculares pueden afectar los músculos, los nervios y la comunicación entre estos. Muchas de estas enfermedades son hereditarias y no tienen cura.

Clasificación:

Distrofias musculares, miopatías distales, miopatías congénitas, miotonías congénitas, enfermedades musculares inflamatorias, enfermedades de la unión neuromuscular.

Principales: Miastenia gravis, amiotrofas espinales, distrofias miopáticas, miotonías congénitas.

Miastenia gravis: Enfermedad de la unión neuromuscular que puede manifestarse a cualquier edad.

Tratamiento: Anticolinérgicos, timectomía, corticoterapia.

Amiotrofas espinales:

Amiotrofas espinales infantiles tipo I y I bis, amiotrofia espinal infantil tipo II, amiotrofia espinal infantil tipo III, amiotrofia espinal del adulto tipo IV.

Distrofinopatías: Distrofia muscular de Duchenne: aparece una debilidad progresiva de la cintura pelvica en la infancia, torso hacia atrás, marcha dandina, dificultad para subir las escaleras. Pseudohipertrofia de las pantorrillas, pérdida de la marcha entre los 10 y los 13 años.

Distrofia muscular de Becker: síntomas similares a la distrofia muscular de Duchenne aunque menos marcados y de aparición más tardía. progresión más lenta y esperanza de vida normal o por debajo de lo normal.

Miotonías congénitas:

Miotonías congénitas de Becker y de Thomsen: Miotonía difusa que se agrava con el frío y mejora con el movimiento. La afectación de la miotonía de Becker es más grave que la de la miotonía de Thomsen.

Síndrome de Schwartz-Jampel: Miotonía en ocasiones dolorosa asociada a problemas del crecimiento.