



**Universidad del Sureste
Escuela de Medicina**

NEUROLOGÍA

“Resumen de Miastenia Gravis”

Dr. José Luis Gordillo Guillen
Grado: 6 semestre Grupo: “A”

Estudiante:

Eduardo Ernesto Zavala Barco

5 de julio del 2020
Comitán de Domínguez, Chiapas.

MIASTENIA GRAVIS

La miastenia gravis es una enfermedad autoinmune que se la caracteriza por la debilidad muscular fluctuante y fatiga de distintos músculos. La miastenia gravis afecta a los individuos de todas las edades con una predilección por las mujeres. Esta enfermedad es responsable de un fallo en la transmisión sináptica que se puede manifestar con distintos cuadros esto depende de la edad.

La epidemiología es aproximadamente de 5 casos por cada 100,000 habitantes. La miastenia gravis afecta a todos los individuos de cualquier edad, con una predilección por las mujeres de 20-40 años y varones entre la sexta y la séptima década de la vida. Esto afecta a 15% de los niños de madres con miastenia gravis.

El patógeno lo podemos ver que sucede cuando una disminución en el número de acetilcolina en lo que es la unión neuromuscular lo que genera un bloqueo de los receptores y destrucción de receptores vías de activación de complemento y activación de endocitosis del receptor. Existe una simple histología de la membrana.

Características clínicas, se caracterizan por la fatiga y debilidad muscular que afectan a distintos grupos de músculos. La debilidad muscular empeora con la actividad y mejora con el reposo esto lo podemos diagnosticar a través de Prueba farmacológica.

Pruebas electrofisiológicas. anticuerpos contra receptores de acetil