

Enfermedades neuromusculares

Abordaje clínico del paciente con neuropatía periférica

El sistema nervioso periférico (SNP) corresponde a las estructuras que están más allá de las meninges, que rodean a la médula espinal. Una neuropatía es una alteración (infecciosa, inmunitaria, tóxica, metabólica o genética) del SNP ya sea primaria o asociada enf. sistem. Dentro de las manifestaciones clínicas frecuentes de las neuropatías figuran la debilidad y las alteraciones sensitivas (hipoestesia, anestesia, hiporrestesia, parestesia). Otras anomalías incluyen la disminución de reflejos osteotendinosos, atrofia muscular, dolor y ataxia.

Abordaje clínico y distribución

Una vez reconocida las manifestaciones clínicas principales (motora o sensitiva), se debe determinar el patrón anatómico de distribución para definir que tipo clínico de neuropatía corresponde.

Poli neuropatía: cuando las manifestaciones son bilaterales y simétricas de las cuatro extremidades.

Mononeuropatía: Si es unilateral o afecta a un solo tronco nervioso. Si se trata de una afección de más de un tronco nervioso se denomina mononeuritis múltiples.

Radiculoneuropatía cuando se altera el tronco nervioso y su raíz medular lo que se manifiesta con déficit motor proximal y distal.