



**UNIVERSIDAD DEL SURESTE**

**ESCUELA DE MEDICINA**

**“ESCLEROSIS LATERAL PROGRESIVA”**

**Brian Martin Morales López**

**Neurología**

**Semestre: 6°**

**Grupo: “B”**

**Dr. José Luis Gordillo Guillen**

**Comitán de Domínguez; Chiapas, a 04 de Julio del 2020.**

# Esclerosis Lateral Progresiva

La esclerosis lateral amiotrófica, o ELA, es una enfermedad progresiva del sistema nervioso que afecta las células nerviosas en el cerebro y la médula espinal, y causa pérdida del control muscular.

La ELA a menudo se llama enfermedad de Lou Gehrig, en honor al jugador de béisbol al que se le diagnosticó la enfermedad.

La ELA a menudo comienza con fasciculaciones musculares y debilidad en una extremidad o dificultad para hablar.

Los signos y síntomas de la ELA varían mucho de una persona a otra, según que neuronas estén afectadas. Algunos signos y síntomas son:

- Dificultad para caminar o realizar actividades.
- Tropezones y caídas.
- Debilidad en las piernas, los pies o los tobillos.
- Debilidad o torpeza en las manos.
- Dificultad para hablar o problemas para tragar.

La ELA se hereda en el 5% al 10% de las personas. La mayoría de las teorías se centra en una interacción completa entre los factores genéticos y ambientales.

Puede existir complicaciones a medida que la enfermedad progresa, tales como: problemas respiratorios, para hablar, de alimentación, demencia. Es difícil de diagnosticar porque puede imitar otras enfermedades. Las pruebas para descartar otras afecciones pueden incluir: Electromiografía, estudio de conducción nerviosa, y resonancia magnética.