

Esclerosis Lateral Progresiva

Ara Ingrid Gordillo Molinedo 62B

La esclerosis lateral amiotrófica (ELA) es una enfermedad neurodegenerativa mortal de inicio tardío que afecta a las neuronas motoras con una incidencia de aprox. 1/100,000. La mayoría de los casos de ELA son esporádicos, pero del 5 a 10% de los casos son ELA familiar.

La etiología de la ELA sigue siendo desconocida. La ELA también se conoce como enfermedad de Charcot en honor a la primera persona en describirla.

Síntomas: Los más frecuentes son:

- ⊗ Debilidad muscular
- ⊗ Espasmos
- ⊗ Calambres

Etapa más avanzada → disnea
→ disfagia

Estudios epidemiológicos han demostrado que los pacientes con ELA pueden haber estado expuestos a toxinas ambientales.

Diagnóstico:

- El diagnóstico de la enfermedad es principalmente clínico y también electrofisiológico.

Tratamiento rehabilitador:

- a) Medicina física y rehabilitación
 - ✓ Fisioterapia
 - ✓ Rehabilitación neuropsicológica: Ayuda al paciente a optimizar la recuperación de sus funciones superiores.
 - ✓ Evaluación y Tratamiento de la disfagia

Por ahora no existe ningún tratamiento probado contra ELA.