

Síndrome de Guillain Barré

6-2-B

Ana Ingrid Gordillo Mallinco

El Síndrome de Guillain Barré o polirradiculoneuritis aguda es una enfermedad autoinmune desencadenada por una infección viral o bacteriana. Se caracteriza por una debilidad simétrica, rápidamente progresiva, de comienzo distal y avance proximal a veces llegando a afectar la musculatura bulbos respiratorio y que cursa con pérdida de reflejos osteotendinosos y con signos sensitivos leves o ausentes.

Los gérmenes causantes más frecuentes, que se repercuten en la enfermedad son:

1. Campylobacter jejuni

2. Citomegalovirus

3. Virus de Epstein-Barr

4. H. influenzae

5. Virus varicela-zoster

6. Mycoplasma pneumoniae

I. Criterios de Dx

A. - Debilidad progresiva en más de un miembro.

El grado de afectación es muy variable, desde mínima debilidad en las piernas con o sin ataxia, a parálisis total de las 4 extremidades, de franco y bulbar, parálisis facial y oftalmoplejía.

B. - Arreflexia osteotendinosa universal.

Puede aceptarse una arreflexia distal e hiporreflexia bicipital y patelar si se cumplen el resto de los criterios.

II. Rasgos que apoyan fuertemente el Dx

1. Progresión de la debilidad. 50% alcanzan máxima debilidad en 2 semanas.
2. Afectación relativamente simétrica.
3. Síntomas y signos sensitivos leves.
4. Afectación de nervios craneales.

Tratamiento

La plasmaféresis y las inmunoglobulinas intravenosas (IgG IV) han demostrado similar eficacia.