



UNIVERSIDAD DEL SURESTE



RESUMEN

Presenta: Adriana Bermúdez Avendaño

Materia: Neurología

Grado: 6to

Grupo: B

Comitán de Domínguez Chiapas a 03 de junio del 2020.



Día / Mes / Año

Esclerosis lateral progresiva

La esclerosis lateral es una enfermedad neurodegenerativa mortal de inicio tardío que afecta a las neuronas motoras.

Se caracteriza por la pérdida progresiva de neuronas a nivel espinal o bulbar, los síntomas más comunes son la debilidad muscular, espasmos, calambres, que eventualmente conducen al deterioro de los músculos. En etapas más avanzadas pueden cursar con disnea o disfagia.

Las MND se producen en adultos y niños, en niños las formas particularmente heredadas con síntomas que aparecen antes de que el niño aprenda a caminar.

Se pueden clasificar en heredadas o esporádicas, y si la degeneración afecta a las neuronas motoras superiores o inferiores, o ambas.

En adultos la más común es la esclerosis lateral aminotrofica, que afecta tanto a las neuronas superiores como inferiores.

La parálisis bulbar progresiva, las neuronas inferiores del tallo cerebral son las más afectadas, causando habla arrastrada, dificultad para masticar y tragar.

La esclerosis lateral primaria es una enfermedad de las neuronas motoras superiores mientras que la atrofia bulbar progresiva afecta solamente a las neuronas motoras inferiores de la médula espinal.



