



UNIVERSIDAD DEL SURESTE

ESCUELA DE MEDICINA

“MIASTENIA GRAVIS”

Brian Martin Morales López

Neurología

Semestre: 6°

Grupo: “B”

Dr. José Luis Gordillo Guillen

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

Miastenia Gravis

Es una enfermedad neuromuscular autoinmune y crónica caracterizado por grados variables de debilidad de los músculos esqueléticos (voluntarios) del cuerpo.

La característica principal de la miastenia gravis es una debilidad muscular que aumenta durante los periodos de actividad y disminuye después de periodos de descanso. Ciertos músculos, tales como los que controlan el movimiento de los ojos y los párpados, la expresión facial, el masticar, el habla y el deglutir a menudo se ven afectados por este trastorno. Los músculos que controlan la respiración y los movimientos del cuello y de las extremidades también pueden verse afectadas.

Es causada por un defecto en la transmisión de los impulsos nerviosos a los músculos.

Ocurre cuando la comunicación normal entre el nervio y el músculo se interrumpe en la unión neuromuscular, el lugar donde las células nerviosas se conectan con los músculos que controlan.

En la mayoría de los casos, el primer síntoma perceptible es la debilidad en los músculos oculares. En otros la dificultad para tragar e impedimentos en el habla pueden ser los primeros síntomas. El grado de la debilidad muscular de la miastenia gravis varía sustancialmente entre los pacientes pudiendo ser desde una forma localizada, limitada a los músculos oculares o hasta una forma grave o generalizada.