

# OPATIAS

Alumna: Karla Lizeth Valencia  
Pérez

Docente: Dra. Mónica Gordillo  
Rendón

Materia: Medicina física y  
rehabilitación

Tema: polineuropatías  
Medicina Humana  
universidad del sureste  
quinto semestre

## TIEMPO DE EVOLUCIÓN

Polineuropatía  
axonal aguda

su evolución es en días y son poco frecuente.  
dolor es amenuado el principal síntoma aunque puede ser  
ausente.

Polineuropatía  
axonal subaguda

Evolución en semanas, hasta 6 meses. Características son  
las polineuropatías tóxicas y metabólicas.

Polineuropatía  
axonal crónica

Evolución de 6 meses o muchos años.  
produce una pérdida de sensibilidad en distribución de guante y calcetín. El  
adormecimiento en casos severos se puede extender proximalmente  
afectando los músculos intercostales y causando pérdida sensitiva a nivel  
esternal.

Polineuropatía  
desmielinizante  
aguda

Comprende enfermedades como el de Guillain-Barré y polineuritis diftérica.  
Eventualmente la mayoría presentará disestesias distalmente en piernas y brazos.

Polineuropatía  
desmielinizante  
subaguda

tipo adquirida. producidas por toxinas o por mecanismos autoinmunes.

# POLINEUROP

Polineuropatía  
desmielinizante  
crónica

neuropatías hereditarias inflamatorias, neuropatías asociadas a DM, disproteinemias y otros trastornos metabólicos.  
no presentan síntomas, y pasan desapercibidos debido a la lenta progresión.

SÍNTOMAS  
PREDOMINANTES

Polineuropatías  
Motoras

la mayor parte de las polineuropatías, las piernas se afectan más que los brazos y los músculos distales con mayor intensidad que los proximales

Polineuropatías  
sensitivas

el déficit sensitivo se desplaza centripetamente de forma gradual en calcetín. Puede haber compromiso de la marcha por alteración propioceptiva.