



---

# ENFERMEDADES DESMIALIZANTES

---

NEUROLOGIA



DOCENTE: DRA. MONICA GORDILLO RENDON

ALUMNA: NIDIA GABRIELA VALDEZ CALDERON

11/12/20

## ENFERMEDADES DESMIELIZANTES

Es cualquier afección que provoque un daño en la cubierta protectora (vaina de mielina) que rodea las fibras nerviosas del cerebro, los nervios ópticos y la médula espinal.

ENFERMEDAD	CARACTERISTICAS
ESCLEROSIS MULTIPLE	produce una anomalía inmunológica que se suele manifestar en problemas de coordinación y equilibrio, debilidad muscular, alteraciones de la vista, dificultades para pensar y memorizar y sensaciones de picazón, pinchazos o entumecimiento, además de otros síntomas.
LEUCODISTROFIAS	afectan las células del cerebro. Específicamente, las enfermedades afectan la vaina de mielina, el material que rodea y protege las células nerviosas. El daño en la vaina hace más lentos o bloquea los mensajes entre el cerebro y el resto del cuerpo.
ENCEFALITIS AGUDA DISEMINADA	se caracteriza por un ataque breve pero intenso de inflamación en el cerebro y la médula espinal que lesiona la mielina, la cubierta protectora de las fibras nerviosas.
NEURITIS OPTICA	se produce cuando la hinchazón (inflamación) daña el nervio óptico, un conjunto de fibras nerviosas que transmite la información visual del ojo al cerebro. Los síntomas comunes de la neuritis óptica incluyen dolor con el movimiento del ojo y pérdida temporal de la visión en un ojo.
MIELINOSITIS PONTICA	se caracteriza por una paraparesia o cuadriparesia de evolución rápida, con síntomas pseudobulbares, que se manifiestan por disartria y disfagia, en pacientes con cambios electrolíticos importantes.
ENFERMEDAD DE DEVIC	También conocida como neuromielitis óptica de Devic, es una variante de esclerosis múltiple, en la cual se

	<p>produce una neuritis óptica bilateral, acompañada de una mielitis transversa. El compromiso del nervio óptico y la médula espinal puede ser simultáneo o separado por días a meses.</p>
ENFERMEDAD DE KRABBE	<p>se hereda en forma recesiva y se caracteriza por deterioro mental progresivo y de la motilidad, crisis tónicas, atrofia óptica, sordera, espasticidad y fiebre.</p>
ADRENOLEUCODISTROFÍA	<p>En clínica se caracteriza por hiperpigmentación que puede preceder en un tiempo de un año los síntomas neurológicos de espasticidad progresiva, convulsiones, vómito, dolor abdominal y trastornos visuales.</p>
ENFERMEDAD DE TAY-SACHS	<p>Se caracteriza por una alteración en el catabolismo de los gangliósidos con una ausencia o disminución de la hexosaminidasa A, lo cual provoca acumulación del gangliósido GM2. La enfermedad es autosómica recesiva.</p>
LEUCODISTROFÍA FIBRINOIDE	<p>se caracteriza por deterioro mental con agrandamiento de la cabeza. Hay debilidad muscular, signos piramidales y crisis convulsivas. Puede presentarse una gran rigidez y aun signo de opístotonos. La enfermedad es mortal en forma rápida.</p>