



Universidad del Sureste Licenciatura en Medicina Humana

			4				
-	٧л	9	+		rı	2	
	٧I	а	ш	ᅜ		а	

Medicina física y R.

Trabajo:

De investigación.

Docente:

Dr. Gerardo Cancino.

Alumna:

Iriana Yaylín Camposeco Pinto.

Clave:

<u>1</u>

Semestre:

<u>5to A</u>

Comitan de Dominguez Chiapas 22 de Febrero del 2021

MIOPATÍAS INFLAMATORIAS IDIOPÁTICAS

Las miopatías inflamatorias idiopáticas son un grupo heterogéneo de enfermedades característica es la debilidad muscular y la identificación de una inflamación subyacente en la biopsia muscular, se incluyen en este grupo la dermatomiositis, la polimiositis y miositis con cuerpos de inclusión, con toda probabilidad la menos inflamatoria.

Epidemiología.

La dermatomiositis, enfermedad bien definida la polimiositis, que agrupa diversos trastornos que cursan con inflamación muscular y que se considera un diagnóstico de exclusión, y finalmente la miositis con cuerpos de inclusión como esporádica. La miositis con cuerpos de inclusión se incorpora al grupo en los años noventa y si bien tiene un indudable protagonismo clínico, para algunos autores sólo podría incluirse en el grupo de forma tangencial, ya que el infiltrado inflamatorio que se detecta en la biopsia muscular parece más un epifenómeno acompañante de los cuerpos de inclusión característicos de esta entidad que no la verdadera causa de la debilidad muscular en estos pacientes.

Las miopatías inflamatorias, la dermatomiositis y la polimiositis, se consideran enfermedades sistémicas, ya que aunque el principal órgano diana es el músculo estriado, como la piel o el sistema articular, se afectan con frecuencia. Y en cuanto a su frecuencia, pueden considerarse dentro del grupo de enfermedades raras debido a su baja incidencia.

Estudios epidemiológicos llevados a cabo en diversos puntos del globo establecen una incidencia anual media de 2,1 a 7,7 casos nuevos por millón de habitantes y año.

La miopatía inducida por estatinas es una reacción adversa que limita el uso de fármacos, su incidencia es baja, puede asociarse a cuadros severos e invalidantes. Habitualmente la miopatía es autolimitada y mejora con la suspensión del hipolipemiante, pero se han descrito casos en que el daño es persistente.

Fisiopatología.

Se denomina a un conjunto de procesos de etiología desconocida que se caracterizan por una inflamación generalizada, no supurativa, del músculo estriado. A nivel clínico, el hallazgo más frecuente es la debilidad muscular simétrica de predominio proximal. Las entidades más representativas del grupo de miopatías inflamatorias idiopáticas son la polimiositis y la dermatomiositis del adulto, la polimiositis y dermatomiositis de la infancia, la miositis asociada a otras enfermedades del colágeno, miositis asociada a neoplasias y la miopatía por cuerpos de inclusión.

Fuentes de información.

J. Ivorra Cortés, EChalmeta Verdejo, N. Fernández Llanio, E. Beltrán Catalán, JJ. Alegre Sancho, J. Román Ivorra Sección de Reumatología. Servicio de Dermatología. PortadaSVR.psd (svreumatologia.com)