



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

Neuropatía hereditaria I

Docente: Dr. José Luis Gordillo Guillén

Materia: Neurología

Alumna: Guillén Narváez Tarsis Andrea

Semestre 6to Grupo A

10/julio/2021

Neuropatías Hereditarias

La neuropatía hereditaria inducen una amplia serie de síndromes que (incluyen) Recopilan en la tabla 1.

Existen dos grandes categorías clínicas. La primera caracterizada por una semiología exclusiva o predominantemente polineurítica, mientras que en la segunda a esta semiología polineurítica se agregan manifestaciones por afectación de otros sistemas además del nervio periférico (SNP). Indudablemente las formas polineuropatías puras con (las manifestaciones) son las más frecuentes y dentro de estas la mayor prevalencia corresponde a la enfermedad de Charcot-Marie-Tooth (CMT) También conocida con el epónimo de neuropatía sensitivo-motor hereditario (NSMH), a la que presentaremos una especial atención en este manuscrito.

2. CMT

Clásicamente CMT incluía formas de atrofia muscular peroneal con herencia autosómica dominante (AD), autosómica recesiva (AR) conocida esta forma con el epónimo de enfermedad de Dejerine-Sottas (EDS), o con herencia ligada al (centro) ligado al sexo.