



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

“Resumen de miastenia gravis”

Materia:
Neurología.

Docente:
Dr. José Luis Gordillo Guillen

Alumno:
Oscar Miguel Sánchez Argüello

Semestre:
6° “A”

miastenia gravis

La miastenia gravis (MG) es una enfermedad autoinmune, caracterizada por fatiga y debilidad muscular localizada o generalizada a predominio proximal y de curso fluctuante.

Los síntomas vienen del bloqueo pos-sináptico de la transmisión neuromuscular por anticuerpos contra los receptores de acetil colina y otras proteínas de la membrana post-sináptica.

La incidencia es de 8 a 10 casos por millón de personas y la prevalencia de 150 a 250 por millón. Estas cifras varían en las diferentes poblaciones es tundra.

El diagnóstico de miastenia gravis se basa en el cuadro clínico y resultados positivos de test tales como anticuerpos específicos, test neurofisiológicos o prueba terapéutica.

La búsqueda de patologías asociadas es un paso importante en la evaluación.

El tratamiento se sustenta en tres pilares.

- Tratamiento con fármacos inhibidores de la acetil colinesterasa (Piridostigmina)
- Inmuno terapia (corticoides o inmunosupresores/ inmuno moduladores)
- Intervención quirúrgica (Tímectomía)