



Universidad del Sureste

Escuela de Medicina

Guillan-Barré

Materia: neurología

Presenta: Jesús Alejandro Morales Pérez

6 A

Medicina Humana

Atrofia Muscular Espinal

Es un trastorno de los nervios motores. Estos trastornos se transmiten de padres a hijos (hereditario) y pueden aparecer en cualquier etapa de la vida.

El trastorno lleva a debilidad y atrofia muscular.

→ CAUSAS.

Es la segunda causa principal de enfermedades neuromusculares hereditarias, después de la distrofia muscular de Duchenne.

La mayoría de veces una persona tiene que heredar el gen defectuoso de ambos padres para resultar afectado.

→ La forma más grave es la AME tipo I, también llamada enfermedad de Werdnig-Hoffman. Los bebés con AME II tienen síntomas menos intensos al comienzo del período de lactancia, pero se debilitan con el tiempo.

La AME tipo III es la forma menos grave de la enfermedad.

Síntomas

→ Bebés con muy poco tono muscular.

→ AME tipo II → puede no aparecer de 6 meses a 2 años.

→ AME III → comienza en la niñez o la adolescencia y empeora lentamente.

