



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

ATROFIA ESPINAL MUSCULAR 2

MATERIA: NEUROLOGÍA

ALUMNA: DANIA ESCOBEDO CASTILLO

CARRERA: MEDICINA HUMANA

SEMESTRE: SEXTO GRUPO A

ATROFIA ESPINAL MUSCULAR 2.

Se aplica a un grupo diverso de trastornos genéticos que afectan a la neurona motora espinal. La causa es la mutación de un gen SMN.

CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS

↓ Debilidad y atrofia muscular atribuidas a la distrofia y pérdida de neuronas motoras. Debilidad simétrica y predominante proximal. El espectro de gravedad varía de leve a grave.

TIPOS	COMIENZO	FUNCION.
0	Prenatal	IR al nacer.
0-6 meses	Nunca se sienta	0-6 meses sentarse.
2	< 18 meses	10e etc.
3 4	7 18 meses	ambulatorio
	30 años	

AME tipo 1 → + común y grave.
AME tipo 2 → 20% de los casos

PRUEBAS DIAGNOSTICAS.

- Pruebas genéticas moleculares.
- Biopsia muscular
- Pruebas de electrodiagnóstico

TRATAMIENTO.

En la actualidad no existen tx modificadores de enzimidad eficaces para la AME. Cuidados paliativos, rehabilitación y apoyo.

- CUIDADO PALIATIVO
- CUIDADO EN COMPLICACIONES EN.
- RECONOCIMIENTO Y MANEJO DE PROBLEMAS MUSCULOESQUELETICOS.

Bibliografía.

- Arnold, D (2014). Atrofia muscular espinal. Dx y tx de una nueva era,