



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

Neuropatía hereditaria 2

Docente: Dr. José Luis Gordillo Guillén

Materia: Neurología

Alumno: Ismael Lara Vega

Semestre 6to Grupo A

10/julio/2021

Neuropatía hereditaria 2

Abarcan un gran número de enfermedades, caracterizadas por presentar alteraciones en los nervios periféricos de diversa etiología y pronóstico, de estas, las neuropatías hereditarias son frecuentes y de evolución temprana. Las neuropatías hereditarias se clasifican en neuropatías hereditarias sensitivo-motoras o neuropatías periféricas hereditarias tipo Charcot-Marie-Tooth.

Los pacientes con CMT tipo 1 tienen velocidad de conducción en fibras nerviosas usualmente lenta, aunque se han descrito pacientes con velocidades normales. Los pacientes con CMT tipo 2 suelen presentar debilidad en una fase más aguda o tardía de la vida y la evolución del proceso es más lenta. CMTX. La herencia ligada al cromosoma X se reduce con el árbol genealógico al observar que no existe transmisión de hombre a hombre. El patrón clínico es bastante uniforme en las diferentes familias, los hombres experimentan síntomas en la primera década de la vida y el grado de afectación suele ser bastante importante. Las mujeres no suelen tener síntomas hasta el final de la ~~vida~~ (segunda década de la vida o más adelante y escasamente muestran signos de la enfermedad). Los tratamientos disponibles para los pacientes con CMT1A son la rehabilitación y la cirugía correctiva y se ha descrito que el empleo de otros agentes como el ácido ascórbico ha dado mejoramiento sustancial.