



**Universidad del Sureste**  
**Escuela de Medicina**

## **NEUROPATIAS HEREDITARIAS**

---

**Materia: Neurología**  
**Docente: José Luis Gordillo guillen**  
**Integrante: María del Pilar Álvarez Sánchez**  
**Semestre: 6º "A"**

# NEUROPATIA HEREDITARIA

CLASSIFICACION DEK {  
 - NEUROPATIA H. - SENSITIVO / MORUA  
 - NEUROPATIA H. - SENSITIVO / AUTONOMA

SI MORUA	CLASSIFICACION
- CMT1	- I + MDN
- CMT2	- I + MDN " NEURONAL
- DEBRINK SUTTA	- III
- REFJUM	- IV
- ALBERDISTRIFA	- I
- MORUAN	- II
- RILEY - DAY	- III
- I + NPP	-
- ALONIA SICAME	- SCHARBERGER
- DUFFELINA	-
- MLD	-
- KRABE	-
- FABRI	-
- BASSON	-
- TANDER	-

17MN TIPO I

HEREDITARIO SPASTICO (ASTROSPASTICO)

CMT I

- MAS COMUN
- AFECCION DOMINANTE
- DIVIDE EN = CMT 1a

- CONOCIDO COMO = ATROFIA PERIFERICA / HEMISPASTICO
- DIFUSA / UNIFORME
- VNC / < 60%

CRONISMO 17P

- CMT B = CRONISMO 1,

CLINICA

- SINDROME MARE PISTAZ SIMETRICO.
- PROGRESION LENTA
- PERDIDA DE MASA MUSCULAR (PIERNAS DE CIGÜERA)
- REFLEJOS PATINJES AUMENTADOS
- PIE EN CAVO O ESCOLTI

• BURSA = DEGENERACION Y BURBU EN CROCCA

- ANOMALIAS EN CONDUCCION
  - < VCN NOTADA
  - < SENSITIVO
  - PATRON CAMBI DISCONTINUA
  - CONDUCCION
  - CUELUNTO DE CONDUCCION

17MN TIPO II

CMT II

- FORMA NEURONAL
- ASOMBO A DEGENERACION DE NEURONAS MOTORAS
- EME NORMAL
- CUADRO CLINICO SPASTICO MERO LA MIOPATIA.
- 5 SINTOMAS
- CDM TRAO -> SINDROME DE CAJA
- NO SE OBSERVA DEGENERACION NI BURBU CROCCA
- ↳ SI HAY PERDIDA DE MASA (AZLO).

## NEURÓPATIA POSITIVA ALGÚMICA HEREDITARIA

### HAN I

COENIT - 37 años.

- DISOCIACIÓN SENSITIVA = DOLOR Y TEMPERATURA DISTINGUIDOS.
- FORMACIÓN DE ÚLCERAS Y DOLOR LACRIMANTE EN PIES
- EMBO = DEBILIDAD DE CARGA
- EVOLUCIÓN = INSISTENTE.
- DEGENERACIÓN PERIFÉRICA PERIFÉRICA
- ANOMALIAS EN NEUROCONDUCCIÓN.

### HAN II

- INCIENCIA DE CARGA
- DISTORSIÓN EN ENFERMEDAD
- AMPLEAS NO DOLOROSAS.
- BUBA = AUMENTO DE FIBRAS MIELOGÉNICAS
- GIGANTOGALIA = MALA RESPUESTA SENSITIVA.

### HAN III

- DISADONOMIA FAMILIAR.
- TIPO 2010.
- CARACTERÍSTICAS = DIF. TRÁGICO, URTICARIA Y FIEBRE  
FALTA DE LAGRIMAS, HIPERHIDROSIS, HAUTOPIA,
- VIDA DISTINGUIDA

### HAN IV y V

- ANHIDROSIS
- PERDIDA DE FIBRAS MIELOGÉNICAS.

### HUPP

- SUCESORIO A PALMOS POR PIES.

CMT ligada de sexo

- ausencia de transmisión hombre - hombre
- clínica = severo en hombre
- VCN notadas (emas) en mujeres
- 2a. más comu
- 2 notado
- Ben = 32 conexas
- desmielinizante
- VCN = 29-40 n/s.

HMSN III

Deserine - sutas

- reserva autonómica reducida
- inicio = infancia.
- asociado = {
  - hipertrofia hipertrofica
  - engrosamiento de nervio
  - compromiso = sensibilidad + reflejos.
- VCM disminuido
- dispersión temporal

HMSN IV

Perisum

- reserva reducida
- <sup>causa</sup> alteración metabolismo ácido fólico
- inicio = infancia - adolescencia.
  - degeneración retinal
  - polineuropatía
  - simétrica
  - axonal degenerado
- compromiso = auditivo, cardiomiopatía, atresia (cataratas).