



Universidad del Sureste

Escuela de Medicina

“resumen de distonia

Materia:

Neurología

Docente:

Dr. Gordillo Guillen Jose Luis

Alumna:

Diana Carolina Domínguez Abarca

Semestre:

6°A

PDF

Resumen de distonía

La distonía se define como un trastorno del movimiento caracterizado por contracciones musculares sostenidas o intermitentes que provocan movimientos o posturas anormales a menudo repetitivos o ambos. Los movimientos distónicos suelen ser un patrón y torsión y pueden ser temblorosos. La distonía a menudo se inicia o empeora por acción voluntaria y se asocia con la activación de los músculos de desboudamiento. La distonía se clasifica en 2 edas: características clínicas, incluida la edad de inicio, distribución corporal, patrón temporal y características asociadas (trastornos del movimiento adicionales o características neurológicas) y la etiología que incluye patología y herencia del sistema nervioso.

El término distonía secundaria también carece de claridad, ya que es antitético a primaria y puede indicar distonía no aislada, una patología definida o más generalmente una etiología conocida. Estos significados variados han llevado a confusión, ya que el término distonía secundaria a veces se refiere a cualquier distonía que no es primaria.

El término distonía se utiliza actualmente para indicar al mismo tiempo una fenomenología motora que engloba signos físicos específicos y una ideación de síndromes neurológicos en los que la fenomenología de la distonía puede ocurrir aisladamente o combinada con otras características.

neurologicas. Las características clinicas describen la fenomenologia de la distonia en un paciente determinado. Se utilizan cinco descriptores para especificar las características clinicas: edad de inicio, distribución corporal, patron temporal, coexistencia de otros trastornos del movimiento y otras manifestaciones neurologicas. Esta estructura tambien es util para fines de pronostico y para identificar estrategias de manejo.

La etiologia de muchas formas de distonia aún no se comprende completamente. En la actualidad, las características complementarias pueden ser utiles para la clasificación: cambios anatomicos identificables y patron de herencia. Las causas anatomicas se pueden investigar mediante imagenes cerebrales o mediante patologia. La herencia diferencia las enfermedades heredadas de las adquiridas mediante pruebas metabolicas, geneticas o de otro tipo.

Los estudios de autopsia de lo que anteriormente se llamaba distonia primaria han indicado que no hay cambios degenerativos obvios u otros defectos estructurales. Sin embargo, el numero de cerebros estudiados y los metodos utilizados para estudiarlos hasta ahora son insuficientes para excluir la perdida de celulas sutiles o defectos estructurales menores.