



**Universidad del Sureste**



**Escuela de Medicina**

**“resumen”**

---

**Materia:**

**Neurología**

**Docente:**

**Jose Luis Gordillo Guillen**

**Alumno:**

**Tarsis Andrea Guillén Narváez**

**Semestre:**

**6° “A”**

# Esclerosis Lateral (A.L.) Amiotrófica.

Es una enfermedad neurodegenerativa caracterizada por una parálisis muscular progresiva que refleja la degeneración de las neuronas motoras en la corteza motora primaria, los núcleos craneales, el tronco encefálico y la médula espinal. La incidencia (promedio 1.89 por 100.000/año) y prevalencia (promedio 5.2 por 100.000) son relativamente uniformes en los países occidentales, aunque los casos de mayor frecuencia ocurren en el Pacífico Occidental. La edad media de aparición esporádica es de unos 60 años. En general hay una ligera prevalencia masculina. Aproximadamente dos tercios de los pacientes con ELA típica tienen una forma espinal de la enfermedad (inicio en las extremidades) y presentan síntomas relacionados con debilidad muscular focal y emaciación, donde los síntomas pueden comenzar distal o proximalmente en las extremidades (arráncicas debilitantes) superiores e inferiores. Gradualmente, la espasticidad puede desarrollarse en las extremidades (arráncicas debilitantes), afectando la destreza manual y marcha. Los pacientes con ELA de inicio bulbar suelen presentar disartria y disfagia para sólidos o líquidos.

