



**Universidad del Sureste**

**Escuela de Medicina**

**“resumen”**

---

**Materia:**

**Neurología**

**Docente:**

**Jose Luis Gordillo Guillen**

**Alumno:**

**Tarsis Andrea Guillén Narváez**

**Semestre:**

**6° “A”**

## Paciente con ataxia

Comienza con estabilidad para caminar, mantener el equilibrio, siendo de curso progresivo. Las ataxias tienen más de 200 origen etiológicos y se clasifican en 3 categorías

- Adquiridas
- Hereditarias
- Degenerativas no hereditarias.

Siendo la primera causa un EVC, enf. autoinmunes o tumorales.

Para el diagnóstico de la ataxia se toma en cuenta:

Ubicación = Cerebelosa, Vestibular o Sensorial.

Tiempo = Aguda, subaguda y crónica

Padecimientos asociados:

Se debe realizar pruebas complementarias, como estudios de imagen.

En los pacientes con ataxia cerebelosa descartar origen adquirido, posterior indagar para saber si es de presentación aguda o subaguda, y crónica. Realizar una adecuada investigación para saber si tiene una causa ya sea por infección, alcohol, esclerosis múltiple, intoxicación por drogas, entre otras causas agudas.

En el caso de presentar ataxia subaguda o crónica indagar por posibles causas como son ataxia

causada por el sistema inmune, o deficiencia de vitamina B12 y E, o bien una degeneración tóxica, alcohólica cerebelosa, entre otras.

En ataxia crónica determinar:

- Inicio
- Episódica o tardía
- Antes de los 25 años

Un ejemplo común de ataxia de inicio precoz y autosómico recesivo, se encuentra la ataxia de Friedreich siendo presente en 1 de cada 3 paciente. Este tipo suele presentarse más comúnmente en la adolescencia y desarrolla un síndrome cerebeloso dando una degeneración de la vía piramidal.

Las ataxias de inicio en >40 años y con un caso no familiar se debe tomar en cuenta:

- Atrofia multistruccural cerebelosa

• Hipotensión ortostática

• Disfunción vesical

• Trastornos del sueño en la fase REM

Existen las ataxias de origen dominante en la cuales hay que tener en cuenta los siguientes aspectos

• Genotipo adicionales (agregados al síndrome como corea, entre

Otras)

### Ataxia Mitochondrial

Estas pueden afectar al genoma mitocondrial o bien el núcleo. Produciendo enfermedades multisistémicas, dentro de las manifestaciones que nos orientaría a esta ataxia, dentro de ellas diabetes, Talla baja, prosis, Oculomoplejia, neuropatia, entre otras.