

Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

UNIDAD I

NEUROLOGIA

RESUMEN NEUROPATIA HEREDITARIA

ALUMNO:

ALAN DE JESÚS MORALES DOMÍNGUEZ

DOCENTE

DR. JOSÉ LUIS GORDILLO GUILLÉN

MEDICINA HUMANA

SEXTO SEMESTRE "A"

Neuropatías hereditarias.

Las neuropatías hereditarias, existen en dos grandes categorías clínicas; la primera caracterizada por una semiología exclusiva o predominante polineurítica, mientras que en la segunda a esta semiología polineurítica se agregan manifestaciones por afectación de otros sistemas además del SNP.

Indudablemente las formas polineuropáticas puras son las más frecuentes y dentro de estas la mayor prevalencia corresponde a la enfermedad de CMT.

Clásicamente CMT incluía formas de atrofia muscular peroneal con herencia autosómica dominante, recesiva o con herencia ligada al sexo.

Los estudios de conducción nerviosa son esenciales para el diagnóstico de CMT.

La ausencia de semiología sensitiva irritativa en CMT es un rasgo diferencial con las polineuropatías crónicas adquiridas donde tales síntomas ocurren asiduamente.

Las PAF se clasifican en función de las proteínas amiloidogénicas y de los defectos genéticos subyacentes. La transmisión es AD. Durante buena parte del curso clínico, la semiología predominante es sensitiva e incluye parestesias, dialesias e hipoestesia de predominio termoaigésico.

Las WSH incluyen 5 síndromes diferentes que aparecen con transmisión AD o AR.