



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

Resumen (Neuropatía 2)

Docente: Gordillo Guillen José Luis

Materia: Neurología

Alumno: Gómez Albores Roberto

Semestre: 6° Grupo A

10/Julio/2021

Neuropatía 2

Las neuropatías periféricas abarcan un gran número de patologías caracterizadas por presentar alteraciones en los nervios periféricos, de diversas etiologías y con diferentes fenotipos. De ellas las neuropatías hereditarias son frecuentes y de evolución temprana pero generalmente son detectadas tardíamente. Su prevalencia es difícil de establecer debido a la ausencia de criterios diagnósticos unificados a la multiplicidad de métodos diagnósticos y a la heterogeneidad de las formas clínicas. Su evolución y gravedad se correlacionan con la duración de la enfermedad y los principales instrumentos diagnósticos son la historia clínica y los hallazgos del examen físico a través de los cuales se debe descartar etiología si la alteración es hereditaria y adquirida.

Las neuropatías se clasifican:

- Neuropatías hereditarias sensitivo-motoras (HMSN)
- Neuropatías periféricas hereditarias tipo Charcot-Marie-Tooth

Este grupo de neuropatías periféricas de origen hereditario recibe el nombre de CMT por las trescientas que la identificaron y describieron por primera vez en 1886 Jean Marie Charcot y Pierre Marie en París, Francia y Howard Henry Tooth en Cambridge Inglaterra.

Su prevalencia es de 1 en 2500 (40 casos por 100,000 habitantes), y principalmente se clasifica en los grandes tipos de acuerdo a la localización del problema en el nervio periférico. Alrededor 2 tercios pertenecen a las personas afectadas con CMT tienen el tipo 1 que afecta la capa de mielina y el tipo 2 que solo afecta la capa de fibras de los nervios.