



Universidad del Sureste

Escuela de Medicina

“Resumen de neuropatías hereditarias 1”

Materia:
Neurología.

Docente:
Dr. José Luis Gordillo Guillen

Alumno:
Oscar Miguel Sánchez Argüello

Semestre:
6° “A”

Neuropatía hereditaria 1

Existen dos grandes categorías clínicas.

- La primera caracterizada por una semiología exclusiva o predominantemente polineuropatía polineurítica
- la segunda se agregan manifestaciones por afectación de otros sistemas además del nervioso periférico

Individualmente las formas neuropáticas puras son las más frecuentes y dentro de estas la mayor prevalencia corresponde a la enfermedad de Charcot-Marie-Tooth (CMT) también conocida como neuropatía sensitivo-motora hereditaria (NSMH)

CMT.

Clásicamente incluye formas de atrofia muscular peroneal con herencia autosómica dominante (AD), Autosómica recesiva (AR) conocida como enfermedad de Dejerine-Sottas (EDS) o con herencia ligada al X.

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

Patrones neurofisiológicos fundamentales

- 1 caracterizada por una axonal, difusa y simétrica lentificación de las velocidades de conducción nerviosa $\ll 38$ m/s del nervio mediano