



**Universidad del Sureste**

**Escuela de Medicina**

# ***ENCEFALITIS AUTOINMUNE NMDA***

---

## ***VIDEO***

**Alumno:** María José Villar Calderón

**Docente:** Dr. Jose Luis Gordillo Guillen

**Materia:** Neurología

**Semestre:** 6° A

# Encefalitis Autoinmune NMDA Video

Es una enfermedad considerada la encefalopatía mediada por anticuerpos contra antígenos de superficie más frecuente y la segunda causa después de la encefalopatía autoinmune aguda diseminada.

El cuadro clínico típico se caracteriza, en el 70% de los pacientes por una fase prodromica de cefalea, fiebre y sintomatología inespecífica gastrointestinal y de los vías respiratorias superiores. A esta fase le sigue un cuadro psicótico de desorientación, alteraciones en el comportamiento, confusión, ideas paranoicas, alucinaciones y déficit de la memoria. En esta etapa pueden presentarse alteraciones del lenguaje como ecolalia y mutismo. La tercera fase se caracteriza por hiperventilación, letargia, crisis convulsivas, disautonomía y movimientos anormales. Los estudios paraclínicos pertinentes ante la sospecha por anti-NMDAR incluyen EEG, punción lumbar y estudio de neuroimagen, particularmente RM.

El tratamiento habitual es de tipo inmunosupresor y la respuesta es adecuada con el 75% de los sujetos con recuperación completa. La mejoría de los síntomas se asocia con una disminución en la concentración de anticuerpos.

El pronóstico en términos generales es bueno gracias a una adecuada respuesta a la inmunoterapia supresiva.