



Universidad del Sureste
Escuela de Medicina

Neuropatía Hereditaria I

Docente: Dr. José Luis Gordillo Guillen

Materia: Neurología

Alumno: Karla Gpe. Alvarado López

6 Semestre Grupo A

07/Julio /2021

Neuropatía Hereditaria 1.

Las neuropatías hereditarias incluyen una amplia serie de síndromes que aparecen recapitados. Existen dos grandes categorías clínicas:

La primera caracterizada por la segunda exclusiva o predominantemente polineuropática, mientras que en la segunda a esta semiología polineuropática se le agregan manifestaciones por afectación de otros sistemas además del sistema nervioso periférico.

Indudablemente las formas polineuropáticas puras son las más frecuentes y dentro de estas la mayor prevalencia corresponde a la enfermedad de Charcot-Meyne-Tooth también conocida con el epónimo de neuropatía sensitivo-motoria-hereditaria.

Los estudios de conducción nerviosa son esenciales para el diagnóstico de CMT. Se distinguen dos patrones:

El primero se caracteriza por una acuseada, difusa y simétrica lentificación de las velocidades de conducción nerviosa. El segundo patrón neurofisiológico es el esperable en una neuropatía axonal, VNS normales o ligeramente ralentizados con potenciales distales.

Las PAF se clasifican en función de las proteínas amiloidogénicas y de los defectos genéticos subyacentes.

Las NST incluyen cinco síndromes diferentes con transmisión AD o AR, el cuadro clínico se mueve entre una neuropatía ulceromutilante con o sin componente tabético y una disautonomía congénita.

