

Esclerosis lateral amiotrófica

CONCEPTO

Enfermedad neurodegenerativa caracterizada por una parálisis muscular progresiva que refleja la degeneración de las neuronas motoras en la corteza motora primaria, los tractos corticoespinales, en tronco encefálico y la médula espinal.

SÍNTOMAS

Debilidad focal y emaciación

Espasticidad: extremidades superiores e inferiores

Disartria

Disfagia

Parálisis progresiva

Insuficiencia respiratoria

CAUSAS

Mutación de gene(s): SOD1 (2%) y TARDBP (5%)

DIAGNÓSTICO

Historia clínica

Examen físico

Electromiografía

TRATAMIENTO

Apoyo:

Paliativo

Multidisciplinario