

**UNIVERSIDAD DEL SURESTE
MEDICINA HUMANA
CAMPUS COMITAN**

NOMBRE DEL ALUMNO:
EDWIN RONALDO MUÑOZ TEJERO

NOMBRE DE DOCENTE:
JOSE LUIS GUILLEN GORDILLO

MATERIA:
NEUROLOGIA

TRABAJO:
RESUMEN

SEMESTRE:
6to

GRUPO:
B

COMITAN, CHIAPAS, MEXICO A 26 DE MAYO DEL 2021

RESUMEN LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA

La leucodistrofia metacromática es un trastorno metabólico poco común de la infancia, causado por la deficiencia de aril sulfatasa A. La acumulación de sulfatidas ocurre no solo en el sistema nervioso central, si no también en otras partes del organismo.

Se conoce la asociación neuropática periférica con leucodistrofia metacromática, pero este hecho se pasa por alto en gran medida. Aunque las manifestaciones clínicas cardinales están dominadas por la afectación del sistema nervioso central, los signos de afectación del sistema nervioso periférico también son evidentes en un examen clínico cuidadoso.

Este estudio reveló algunas observaciones dignas de mención:

- El alto grado de consanguinidad asociado con leucodistrofia metacromática en India.
- La existencia de MCD con concentraciones normales de AAS.
- La deposición de lípidos ortocromáticos y la evidencia electrofisiológica de un bloqueo parcial de la conducción.

Edwin Parable Alvario Teyera

