

UNIVERSIDAD DEL SURESTE  
Universidad del sureste

Escuela de medicina humana

**RESUMEN: POLINEUROPATIA CRONICA.**  
**NEUROLOGIA**

**Dr.: Gordillo Guillen José Luis**

Por: Diego Armando Hernández Gómez

6 semestre grupo B

Comitán de Domínguez, Chiapas, México a 28 de junio del 2021.

La polirradiculoneuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC) es la neuropatía crónica tratable más común en todo el mundo, con una prevalencia que varía de 1 a 9 casos por 100.000. La PDIC se presenta típicamente como una neuropatía recidivante o progresiva con debilidad proximal y distal que se desarrolla durante al menos un período de 8 semanas. Aunque CIDP se clasifica como un trastorno autoinmune en el que una respuesta inmune aberrante se dirige hacia componentes del nervio periférico que causan desmielinización y daño axonal, los mecanismos exactos subyacentes al desarrollo de la inmunopatología aún no se han definido. Además, la variación considerable en la presentación clínica y las múltiples variantes fenotípicas hacen que la identificación de los mecanismos patogénicos sea complicada, acentuada aún más por las respuestas diferenciales de los pacientes al tratamiento. Si bien muchos pacientes pueden tratarse con éxito con las terapias actuales destinadas a detener los mecanismos inmunopatogénicos, algunos no responden o tienen una discapacidad duradera. En la actualidad, no queda ningún biomarcador que ayude al diagnóstico o clasifique a los pacientes en subgrupos. Una mayor comprensión de las correlaciones entre la inmunopatología y el fenotipo clínico ayudaría a orientar los enfoques de diagnóstico y tratamiento para la PDIC. Esta revisión abordará la patología de CIDP, el papel de los sistemas inmunitarios celular y humoral y su relación con la expresión fenotípica en CIDP.

#### BIBLIOGRAFIA

1.-<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4552934/>