



**Universidad del Sureste**

**Escuela de Medicina**

# **POLINEUROPATIA CRONICA**

---

**MATERIA**

**NEUROLOGIA**

**DOCENTE:**

**DR. GORDILLO GUILLEN JOSE LUIS**

**PRESENTA**

**GONZÁLEZ REQUENA NYMSSI MICHELL**

**Comitán de Domínguez, Chiapas a junio del 2020**

# Polineuropatía Crónica.

La polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC) es la polineuropatía crónica tratable más común en todo el mundo, con una prevalencia que varía entre 1-9 casos por cada 10,000. La PDIC se presenta típicamente como una neuropatía recidivante o progresiva con debilidad proximal y distal que se desarrolla en un período mínimo de 8 semanas. Se clasifica como un trastorno autoinmune en el que una respuesta autoinmune 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 de la variación considerable de la presentación clínica y las múltiples variantes fenotípicas hacen que la identificación de los mecanismos patogénicos sea complicada.

La PDIC típica implica disfunción de los nervios motores y sensoriales con déficits motores hasta el 94% de los pacientes y déficits sensoriales en hasta el 89%.

La PDIC de predominio sensorial ocurre en el 5-35% de los pacientes a menudo comienza con entumecimiento de las extremidades inferiores, debilidad motora.

PDIC típica se caracteriza por afectación proximal y distal.

La EM ha demostrado que los regímenes de tratamiento únicos son necesarios para estos diferentes procesos patológicos. Es necesario trabajar más para explicar mejor la inmunopatogénesis de la mayoría de los casos de PDIC.

