



Universidad del Sureste

Escuela de Medicina Humana

SEMESTRE:

6° A

MATERIA:

NEUROLOGIA

TRABAJO:

ENFERMEDAD DE HUNTINGTON

DOCENTE:

DR. JOSE LUIS GORDILLO GUILLEN

ALUMNO (A):

YANIRA LISSETTE CANO RIVERA

COMITÁN DE DOMÍNGUEZ, CHIAPAS, 03 DE SEPTIEMBRE DE 2021

COREA DE HUNTINGTON

La enfermedad de Huntington es un trastorno neurodegenerativo hereditario autosómico dominante, del sistema nervioso central, esta enfermedad se manifiesta en el adulto entre los 30 y 50 años de edad, aunque también existe manifestaciones en los jóvenes con un porcentaje del 5% al 10% con un inicio antes de los 20 años y también se manifiesta de manera tardía alrededor de un 10% después de los 60 años.

Esta enfermedad se caracteriza por la asociación de trastornos motores como es el síndrome coreico, distonias, trastornos de la deglución, también se manifiesta los trastornos cognitivos, psiquiátricos y conductuales, así como también se manifiestan trastornos psicóticos. Los síntomas evolucionan hacia un empeoramiento progresivo como agravarse y estar en postración en cama y caquexia, la evolución es diferente en cada paciente y eso que ya que el diagnóstico es genético y preimplantacional, es la estrategia más inteligente para erradicar esta enfermedad y el inmenso sufrimiento que llevan o sufren tanto los pacientes así como también los familiares.

La corea de Huntington es una enfermedad progresiva e irreversible y hasta el

momento no hay tratamiento alguna principalmente afecta al área motora y tiene un componente psiquiátrico, se producen cambios en el carácter de los pacientes, son más irritable, conductas explosivas, conductas agresivas, también tiene afectación a nivel sexual y produce una inhibición considerable.

Esta enfermedad tiene el nombre de Johan George Huntington quien los describió en 1871, el cual hizo la primera descripción clínica e identificó el carácter hereditario.

La mayor tasa de prevalencia se presenta en la isla de Tasmania, el fenómeno de la anticipación, conforme van pasando las generaciones, el número de tripletes.

También produce un deterioro cognitivo, el cual afecta la memoria, atención, lenguaje capacidad intelectual el cual afecta la vida cotidiana, del paciente y como este deterioro es cognitivo puede causar una demencia a largo plazo. Un síntoma muy limitante es la dificultad para deglutir la tragar y la disfagia produce muertes por neumonías por bronco-aspiración.

Esta enfermedad es una afección en la que las neuronas se degeneran con el transcurso del tiempo. Generalmente comienza a los treinta o cuarenta años de edad, en si no existe una cura, pero los fármacos pueden controlar los síntomas.

FUENTES DE INFORMACION

Cameselle; J. (2020). Enfermedad de huntington. Recuperado de https://youtu.be/xyAXDol_pk