

Universidad del Sureste
Escuela de Medicina Humana

SEMESTRE:

6° A

MATERIA:

NEUROLOGÍA.

CLAVE:

1.

DOCENTE:

DR. JOSÉ LUIS GORDILLO.

ALUMNO (A):

IRIANA YAYLÍN CAMPOSECO PINTO.

Enfermedad de Huntington.

Es una enfermedad hereditaria autosómica dominante. Se caracteriza por movimientos involuntarios de tipo coreico y trastornos de las funciones superiores cerebrales.

Fisiopatología: Existe una pérdida neuronal y gliosis importante en el estriado y en la corteza cerebral, en especial en las neuronas gabaérgicas.

Factor de riesgo: Familiares, edad.

Cuadro Clínico: Presencia de movimientos involuntarios

Tipo coreico.
trastorno del carácter
Comportamiento.
deterioro cognitivo, ataxia,
convulsiones y síndrome
acnético rígido.

Criterios clínicos. Antecedente
familiar de enfermedad

Similar, presencia de movimientos
involuntarios tipo coreico,
trastorno del carácter,
comportamiento y deterioro
cognitivo de curso progresivo.
Cuando se presenta en la
niñez y en la juventud,
curso con deterioro cognitivo,
ataxia, convulsiones.

La enfermedad de
Huntington es una
enfermedad hereditaria

que provoca el desgaste
de algunas células
nerviosas del cerebro.

Los síntomas iniciales
de esta enfermedad
pueden incluir movimientos
descontrolados, torpeza
y problemas de equilibrio
más adelante, puede
impedir caminar, hablar
y tragar. Otros están
conscientes de lo que
los rodea y pueden
expresar sus emociones.

El padecimiento de la
enfermedad puede seguir
caminos muy diferentes,
incluso entre hermanos
y parientes próximos.