

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.

COMITÁN DE DOMINGUEZ, CHIAPAS, 17 DE NOVIEMBRE DEL 2021.

Encefalitis Autoinmune.

Conjunto de trastornos inflamatorios del cerebro de diversa etiología y con un patrón diagnóstico diferencial complejo. Las manifestaciones clínicas son múltiples, incluyendo alteraciones cognitivas, del comportamiento, disminución del nivel de conciencia, déficits focales, crisis epilepticas y demencia. Las implicaciones de estos hallazgos son importantes pues la mortalidad y frecuencia de déficits irreversibles son elevadas en pacientes con encefalitis. En los últimos años, el descubrimiento que las encefalitis autoinmunes se asocian a anticuerpos antineuronales ha sido observado en pacientes con encefalitis, ha tenido múltiples complicaciones.

Nuevos mecanismos Patogénicos: Los síndromes asociados a la mayoría de autoanticuerpos contra proteínas de superficie neuronal muestran una estrecha similitud con los fenómenos que ocurren cuando la función de las mismas proteínas se ve alterada por modificaciones genéticas o antigénicas farmacológicas.

Son un nuevo grupo de enfermedades con de trascendencia Clínica y terapéutica debido a la buena respuesta en gran parte de los casos a la terapia inmunomoduladora indicada, con un gran porcentaje de curación, sin secuelas neurológicas importantes (cognitivo, motor, crisis o movimientos involuntarios).

En el año 2007 se demostró la presencia de auto anticuerpos neuronales en la patogenia de este grupo de enfermedades, con síntomas psicóticos y de movimientos involuntarios). En el año 2007 se demostró la presencia de auto anticuerpos neuronales en la patogenia de este grupo de enfermedades, con síntomas psicóticos y de movimientos involuntarios como indicadores de la enfermedad.

Prueba de tensión aunque con frecuencia, se preparan pruebas con corazona, apenas hay informes sobre los detalles en pacientes con CM3. La Prueba debe realizarse solo en una medida de cuidados intermedios (CUCI).

Los diagnósticos diferenciales que deben excluirse antes de diagnosticar a CMS en adultos incluyen miastenia gravis, enfermedad de la motoneurona, mieloma múltiple, enfermedad de Kennedy, distrofia muscular de la cintura de los extremidades, distrofia muscular facioescapulo humeral, trastornos mitocondriales y neuropatías hereditarias.

La encefalitis letárgica es una enfermedad neurológica que muestra una amplia gama de síntomas y signos, incluido el espectro neurológico y psiquiátrico. Presenta una forma epidémica, tras la recesión de la influenza, hasta última generación a principios del siglo XX y fue profundamente descrita por Constantin von Economo. La enfermedad descrita primero en Europa y América del Norte, fue descrita en Europa.

La etiología se desconoce, sin embargo la creciente evidencia sobre etiología autoinmune es el gran avance en el uso de tecnología médica real.

Los diagnósticos diferenciales que deben excluirse antes de diagnosticar la CMS en adultos incluyen el mastentido grave, enfermedad de la motoneurona, debido a la enfermedad de Kennedy, distrofia muscular de la cintura de los extremidades, distrofia muscular, Facioescapulo humeral, trastornos mitocondriales y neuropatías hereditarias.

La encefalitis letárgica es una enfermedad neurológica que muestra una amplia gama de síntomas y signos, abarcando el espectro neurológico y psiquiátrico. Presenta una forma epidémica, tras la recesión de la influenza, la última comenzó a principios del siglo XX y fue profundamente descrita por Constantin von Economo. La enfermedad descrita primero en Europa y América del Norte, fue descrita en Europa.

La etiología se desconoce, sin embargo, la creciente evidencia sobre etiología autoinmune está ganando fuerza con el uso de tecnología médica real.