

UNIVERSIDAD DEL SURESTE

Licenciatura en Medicina Humana

Materia:

Neurología

Resumen:

Huntington

Docente:

Dr. José Luis Gordillo Guillen

Alumno:

Erick José Villatoro Verdugo

Semestre y Grupo:

6° "A"

Comitán de Domínguez, Chiapas a; 06 de Septiembre
de 2021.

Huntington

Es un trastorno neurodegenerativo progresivo autosómico dominante que se caracteriza típicamente por un trastorno del movimiento, que incluye corea, deterioro cognitivo y cambios de comportamiento que conducen a una discapacidad cada vez mayor y, en última instancia, a la muerte. Los pacientes suelen desarrollar los primeros síntomas entre los 30 y 40 años. Sin embargo el inicio en una pequeña proporción de sujetos, es antes de los 20 años o después de los 70.

Del cuadro clínico de la enfermedad, decimos que esta enfermedad se caracteriza por una triada de los trastornos de movimiento, deterioro cognitivo y cambios en el comportamiento. Aunque este es el trastorno de movimiento prototípico en la enfermedad de Huntington y que generalmente se presenta en la edad media o vejez incluyendo anomalías del movimiento oculares, características parkinsonianas, distonias (principalmente en la juvenil) además de mioclonías, tics, ataxia, disartria, y distonias y respuestas plantares extensoras.

Podemos mencionar dentro de su etiología lo siguiente: Es causada por una expansión repetida de trinucleótidos en el gen que codifica la huntingtina en el cromosoma específico: 4p16.3, la cual se expresa ampliamente en el cerebro humano

Coreografía

La alteración del comportamiento es universal en la EH y en ocasiones puede ser anterior a las manifestaciones motoras, la depresión mayor es común, se diagnostica en más del 40% de sujetos y es responsable del aumento de las tasas de suicidio.

El espectro de anomalías del comportamiento es muy amplio e incluye ansiedad o ataques de pánico, síntomas de TOC (obsesiones-compulsivos), rasgos maníacos, psicosis, irritabilidad, y comportamiento agresivo desinhibición sexual y apatía.

El pronóstico que se hace en la vida de estos pacientes suele ser variable por el motivo de los suicidios, aunque; es implacablemente progresiva y la muerte ocurre de 15 a 20 años después del inicio de los síntomas, con una progresión particularmente rápida en la variante juvenil de Westphal.

Los pacientes con diagnóstico de Huntington en una etapa terminal suelen ser rígidos y catácticos, dementes y mudos. La inmovilidad y la estígia a menudo provocan neumonía por aspiración, la causa más común de muerte en estos pacientes. Y para la gestión, se menciona que no existe un tratamiento curativo pero se trata de manera sintomática.