

# UNIVERSIDAD DEL SURESTE

## Licenciatura en Medicina Humana

Materia:

**Neurología**

Resumen:

**Enfermedad de Huntington**

Docente:

**Dr. José Luis Gordillo Guillen**

Alumno:

**Reynol Primitivo Gordillo Figueroa**

Semestre y Grupo:

**6° "A"**

Comitán de Domínguez, Chiapas a; 03 de Septiembre  
de 2021.

## Enfermedad de Huntington

Se dice que la enfermedad de Huntington es progresiva e hereditaria, irreversible y la cual en la actualidad no tiene un tratamiento curativo.

Esta es una enfermedad, la cual no solo afecta al área motora, si no también tiene un componente psiquiátrico importante, el cual en ocasiones suele aparecer mucho antes que el motor, incluso se habla de hasta 20 años.

Los pacientes suelen debutar con más inevitabilidad, a veces con conductas explosivas, incluso si eran muy tranquilos antes de padecerla, sabiendo que puede afectar de igual manera el área sexual, también puede afectar audición y visión con una gran inhibición. En pocas palabras podemos decir que la clínica es muy variable y el estado de ánimo.

En su incidencia, podemos recalcar que es altamente susceptible al suicidio. Mucho mejor es posible mencionar que la mayoría de muertes por este trastorno es por conductas suicidas e no por la eutrofia de la enfermedad, produce un deterioro cognitivo, el cual afecta a la memoria, a la atención, a la fluidez de lenguaje, a la capacidad de contabilidad matemática.

Todo esto afecta dramáticamente la vida de los pacientes, y este deterioro que es largo y progresivo llega a reunir criterios para una demencia.

Síntomas muy limitantes que se pueden presentar es la disfagia y evitar o dificultar el paso de alimentos y ocasionar atragantamientos, se menciona en el video, algo muy importante, y es la enfermedad de Huntington Juvenil.

En estas son frecuentes las convulsiones, la distrofia de la pérdida de peso, la variante infantil. Se menciona que aparece antes de los 10 años y su evolución clínica es medio rápida y los síntomas y problemas de aprendizaje se hacen presentes y por lo regular, muy severos, también se menciona que alrededor del 10% de los enfermos se presenta de una forma con inicio tardío.

Los primeros síntomas llegan a aparecer más allá de los 60 años y la enfermedad muestra una presentación más directa.

En ocasiones, familiares de los pacientes suelen presentar temor por padecer este tipo de patologías y se hacen los test de valoración, llegando a encontrar que ellos también son portadores de la enfermedad. En cuanto al tratamiento y el abordaje, tenemos que tomar en cuenta que no solamente es el del paciente, si no que de igual manera se engloba el tratamiento a los cuidadores o familiares de los pacientes, esto por la conciencia que se tiene con el paciente ya que según la fase en la que se encuentre, éste puede presentar una evolución del deterioro progresivo, con lo cual tenemos que dar a entender las limitaciones y cambios, cambios de carácter que quizá pueden llegar a ser agresivos o bien, muy disruptivos, siendo un síntoma más de la enfermedad, al ser esta, una enfermedad grave que afecta al paciente y a su entorno social directo, siendo este multidisciplinario.