

# UNIVERSIDAD DEL SURESTE

## Licenciatura en Medicina Humana

Materia:

**Neurología**

Resumen:

**Huntington**

Docente:

**Dr. José Luis Gordillo Guillen**

Alumno:

**Víctor Eduardo Concha Recinos**

Semestre y Grupo:

**6° "A"**

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

# "Huntington"

## Definición:

Es un trastorno neurodegenerativo progresivo autosómico dominante el cual se caracteriza típicamente por un trastorno del movimiento el cual llega a incluir corea, deterioro cognitivo y cambios en el comportamiento, los cuales llegan a conducir a una discapacidad, cada vez mayor y que en última instancia llegan a morir.

## Prevalencia:

Los pacientes suelen desarrollar los primeros síntomas entre los 30 y 40 años. Sin embargo una pequeña proporción de pacientes llegan a presentarla antes de los 20 y después de los 70 años.

## Cuadro Clínico:

Esta enfermedad se caracteriza por una tríada entre

- Trastornos del movimiento
- Deterioro cognitivo
- Cambios en el comportamiento

Aunque este es el trastorno de movimientos prototípico en la enfermedad de Huntington y que generalmente se presenta en la edad media a la vejez, incluyendo anomalías del movimiento ocular, características de Parkinson, se puede presentar de igual manera: Tics, distonías, mioclonías, ataxia, disartria, distrofia y respuestas plantares extensoras.



## Etiología:

Es causada por una expansión repetida de trinucleótidos en el gen que codifica la Huntingtina en el cromosoma 4p16.3, la cual se presenta ampliamente en el cerebro humano.

La alteración del comportamiento es universal en la enfermedad de Huntington y en ocasiones puede ser anterior a las manifestaciones motoras.

La depresión mayor es común, y se diagnostica en más del 40% de los pacientes, también es responsable del aumento de suicidios y sus tasas.

El espectro de anomalías del comportamiento es muy amplio e incluye ansiedad o ataques de pánico, signos de Tics, rasgos maniacos, psicosis, irritabilidad y comportamiento agresivo con desinhibición sexual.

## Diagnóstico y pronóstico:

Este trastorno, implacablemente progresivo y su mortalidad se encuentran de 15 a 20 años de su aparición, de progresión rápida en la variante juvenil.

Los pacientes que han sido diagnosticados con Huntington, (en una etapa terminal) suelen presentar rigidez, demencia y mudéz, la inmovilidad y la distagia pronto acaba con ellos, pues, el menudo provocan neumonía por aspiración (la causa más frecuente de muerte.) No existe un tratamiento curativo o anti-progresivo, más bien se basa en la parte sintomática.