

**Universidad Del Sureste
Campus Comitán
Medicina Humana**

Alex Peña Xochitiotzi

5° ; Grupo "B"

Controles de lectura

PASIÓN POR EDUCAR

Dr. Sergio Jiménez Ruiz

Medicina física y de rehabilitación

Distrofas

Distrofas musculares, no hay que dejar de tener en cuenta que es el descenso de la fuerza contráctil a demás de la cantidad de estas, la parálisis o el subyugo plijiu indica una debilidad tan grave en lo que no es posible contraer un músculo, mientras que la parálisis se refiere a una debilidad, menor grave. La hemiparálisis la mitad del cuerpo para se refiere a ambas piernas y tetra a las cuatro extremidades, la distribución de la debilidad ayuda a localizar la lesión subyacente, la debilidad por lesión de las neuronas motoras superiores ocurre sobre todo en los extensores y abductores de la extremidad superior y en los flexores de la inferior, la debilidad de la neurona motora inferior depende de que la lesión se localice en las células del asta anterior, nervio radicular, plexo de la extremidad o en el nervio periférico y solo afecta a los músculos inervados por la estructura afectada por lo general la debilidad motora es más intensa en los músculos pronadores, la debilidad

Esclerosis Múltiple

Es una enfermedad inflamatoria del sistema nervioso central que afecta a personas jóvenes predominantemente y que están expuestas en la infancia a un agente ambiental que ocasionaría una deficiencia del sistema inmunológico y con el desarrollo de una acción autoinmune dirigida contra la mielina blanca que produce un defecto en la conducción de los impulsores nerviosos, los síntomas de la enfermedad se caracterizan por su gran variabilidad al estar las lesiones diseminadas por el sistema nervioso central, la enfermedad puede iniciarse con alteraciones motoras, motoras, sensitivas, trastornos visuales, espasmos o cognitivos, cursa en forma de brotes o de forma progresiva, el diagnóstico de la Esclerosis Múltiple se realiza tomando en cuenta y consideración la existencia de 2 o más criterios de demarcación espacial y temporal y siempre que lo menos en cuenta y consideración el hecho de poder producirse la enfermedad a una mínima capacidad del médico que ubica y por

Distrofia de Duchenne

Este doctor descubrió un grupo de pacientes con paraplejia hipotónica de gastrocnemios e inicialmente pensó que de causa en de origen cerebral pero hacia 1868 con estudio repetido de múltiples biopsias musculares concluyó que la enfermedad es de origen muscular en mil ochocientos ochenta y seis se describió el signo de la mano que lleva su nombre después de observar a varios niños de edad con DMD desde el primer grupo de investigadores enfocaron sobre el aumento de la fuerza de enzimas musculares en la creatinina kinasa tanto en pacientes con diagnóstico de la enfermedad como mujeres portadoras han que analiza la distrofia ya que la mayoría de pacientes no sabe más de decenas años por no tener otros análisis de pruebas para poder analizar la actividad de los pacientes de cada ambeto de lado de cada ambeto de manera con propósito de abducción de los análisis de cada paciente y obtener un caso verdaderamente para analizar

La polemiosetón capusa con mappelucos de un
 que es un grupo heterogéneo de ligamentos que
 por lo general se presenta con distribución simétrica
 y proximal que nace en la cavidad de
 xmarar a veces, como en la DM, puede haber
 compromiso cartilago pedicular y articular
 a veces de mayor, riesgo de cáncer, alguna
 evidencia epidemiológica sugiere que el riesgo
 de cáncer en la PM es menor que en la DM pero
 es probable que existan áreas antiguas
 en algunas partes con DM y destruya con
 inflamación que pueden diagnosticarse en
 pocas áreas con PM, para analizar la
 primera etapa la polemiosetón es una
 enfermedad que tiene características propias
 y el riesgo de cáncer muy poco frecuente
 todo esto puede ser un poco más analizado
 para tener el control de cada año y tener de
 parámetros de cada parte de la pobla-
 ción y para las áreas rurales para analizar
 las que pueden ser un poco más difíciles
 en cada momento se debe tener y dependiendo
 la gravedad y prevalencia de cada
 una de las enfermedades relacionadas por
 aumento de cada parte y cambiar el tipo de
 que tener en cuenta que cada tipo de
 depende para poder llegar a esta conclusión de
 una cuestión, para poder de un modo y
 anterior a cada cuestión y de un modo
 en lo que es el mismo nivel de algunos intrínsecos
 las que analizan los parámetros que de cada
 tipo de cuestión y observación de cuestión y
 interrelacionar por dentro cuestión y

Miastenia grave

Es el trastorno más común dentro de las enfermedades que afectan la transmisión neuromuscular. Adicionalmente es uno de los trastornos neuromusculares autoinmunes mejor descritos y entendidos. Esta se caracteriza por debilidad y fatiga de forma fluctuante y en combinación variable de los músculos respiratorios, estos síntomas son resultado de un ataque inmunológico contra la membrana postsináptica de la unión neuromuscular, el diagnóstico de la miastenia grave depende tanto de pruebas clínicas como serológicas, es una enfermedad que puede controlarse de forma adecuada con las distintas líneas terapéuticas actuales, incluso logrando la remisión de esta a continuación de la terapia mencionada existe la patogenia, la MG es una enfermedad autoinmune mediada por autoanticuerpos que causan debilidad de los músculos esqueléticos al alterar la unión neuromuscular, los síntomas aparecen principalmente en la adolescencia y la edad adulta.

Bibliografía

Distrofia muscular de Duchenne. (s/f). Medlineplus.gov. Recuperado el 14 de octubre de 2023, de <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/000705.htm>

Información básica sobre la distrofia muscular. (2022, octubre 7). Cdc.gov. <https://www.cdc.gov/ncbddd/spanish/musculardystrophy/facts.html>

Miastenia gravis. (s/f). <https://www.cun.es>. Recuperado el 14 de octubre de 2023, de <https://www.cun.es/enfermedades-tratamientos/enfermedades/miastenia-gravis>

Pericot, I., & Montalban, X. (2001). Esclerosis múltiple. *Medicina Integral*, 38(1), 18–24. <https://www.elsevier.es/es-revista-medicina-integral-63-articulo-esclerosis-multiple-13015299>

Polimiositis: : qué es, síntomas, diagnóstico y tratamiento. (2021, marzo 27). Inforeuma; SER. <https://inforeuma.com/enfermedades-reumaticas/polimiositis-que-es-sintomas-diagnostico-y-tratamiento/>