

UNIVERSIDAD DEL SURESTE campus comitan de domingez licenciatura en medicina humana



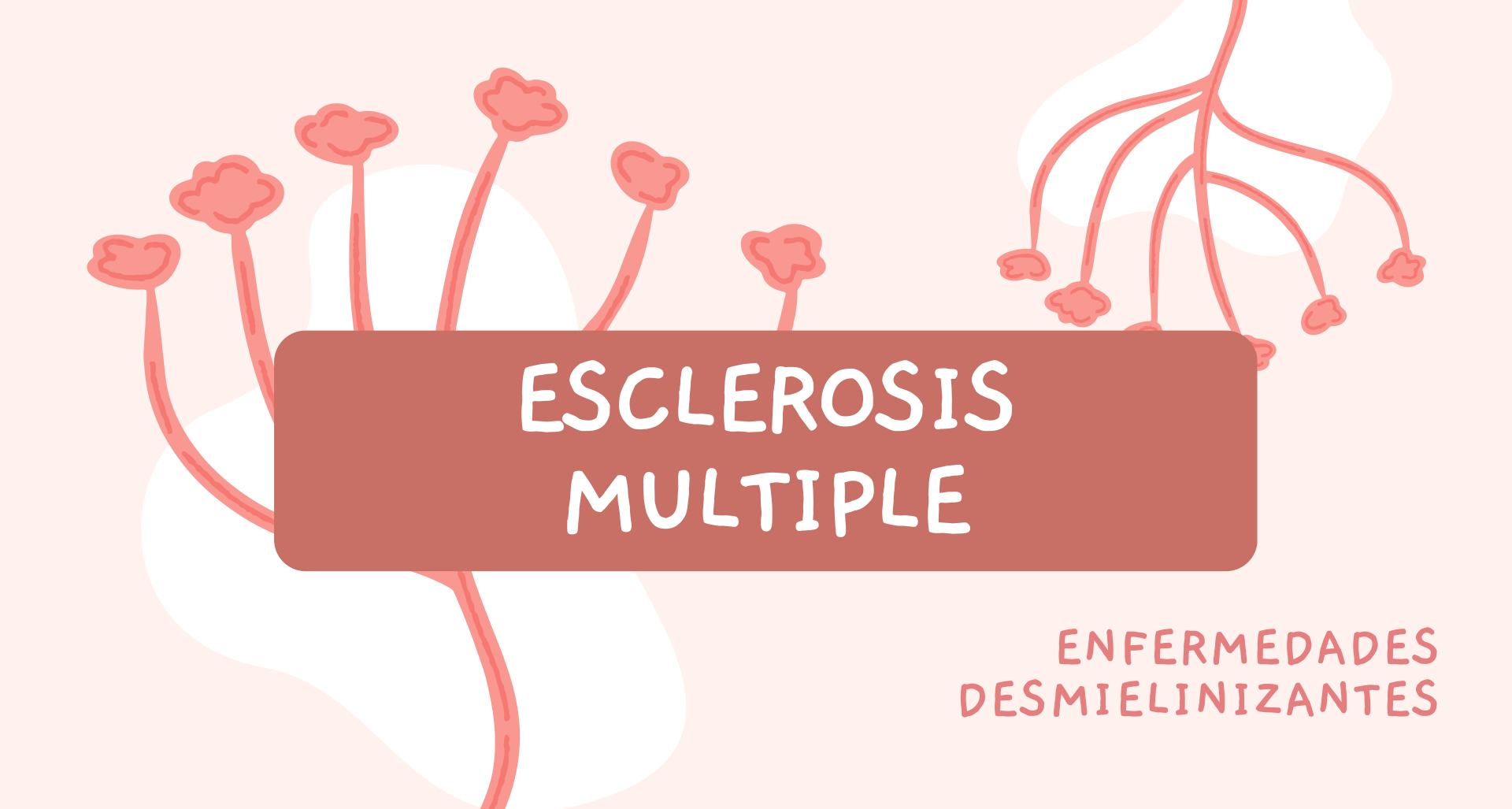
Materia: NEUROLOGIA

ALUMNA

Carol Sofia Méndez Ruiz

Semestre: 6 TO "D"

Nombre del docente : De la Rosa Pacheco Raúl



Definicion

Es una enfermedad inflamatoria del SNC que afecta a personas jóvenes predispuestas genéticamente y que estanam expuestas en la infancia



Es una de las principales enfermedades desmielinuzantes: afectan a las vainas de mielina

frecuente en adultos jóvenes

comenzar a cualquier edad, siendo rara antes de los 10 y después de los 60 años.



EPIDEMIOLOGIA

frecuencia a las mujeres

-

Genetica

-





FACTORES DE RIESGO

- 1. Predisposición genética
- 2. **obesidad infantil**
- 3. Tabaquismo
- 4. Infección por virus de Epstein Barr
 5. Raza caucásica
 6. Género femenino

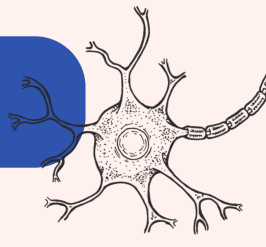
7. Edad (20-40 años)

8. Baja exposición a la luz solar

9. Niveles bajos de Vit. D

ETIOLOGIA





Hipotesis:



Alico
MxI

CPA

Th2

VIA4

Th2

IL4, IL-5

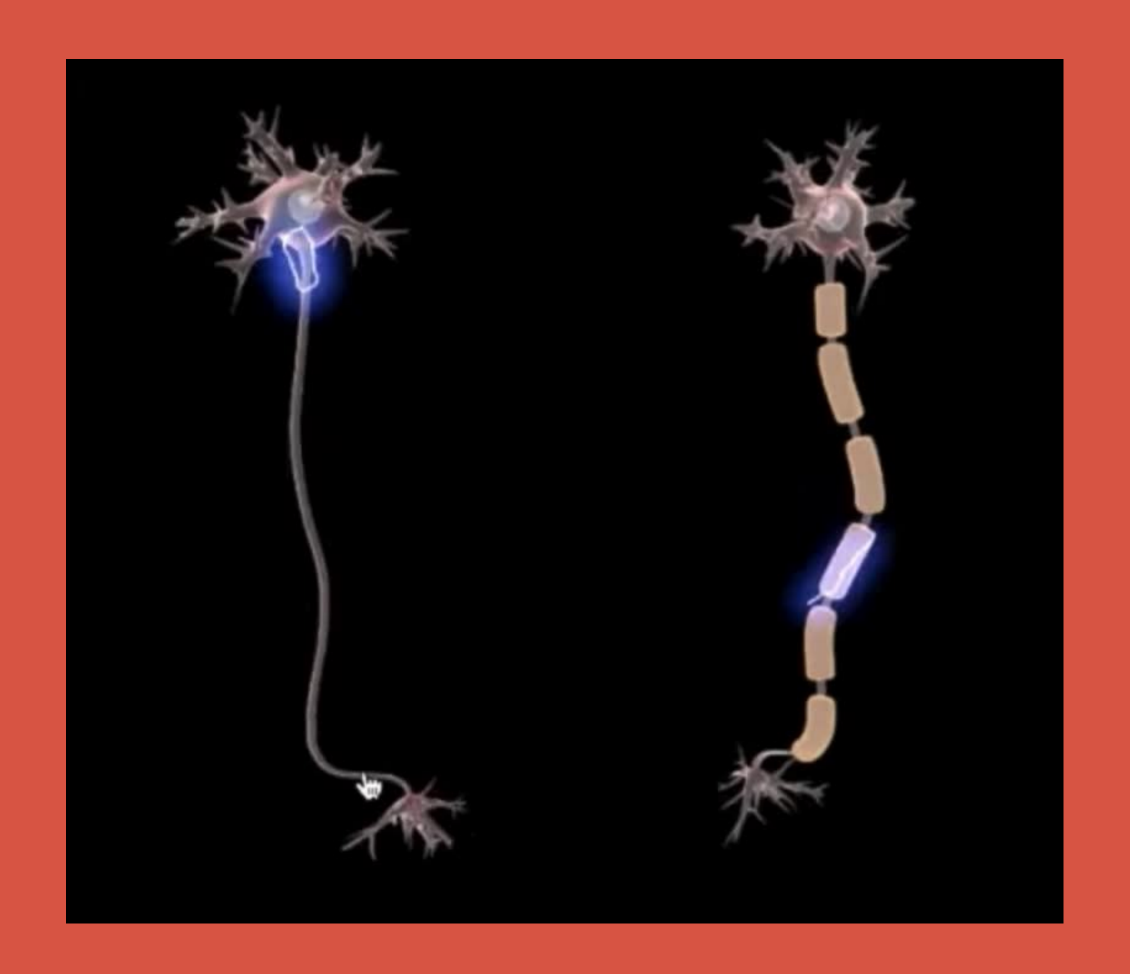
Factor ambiental

Alteración en la respuesta inmune

Desmielinizacion Tipo autoinmune

Inflamación

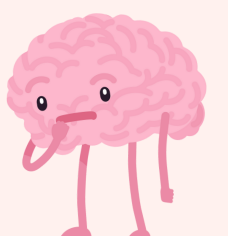






Tendencia por ciertas partes partes del SNC:

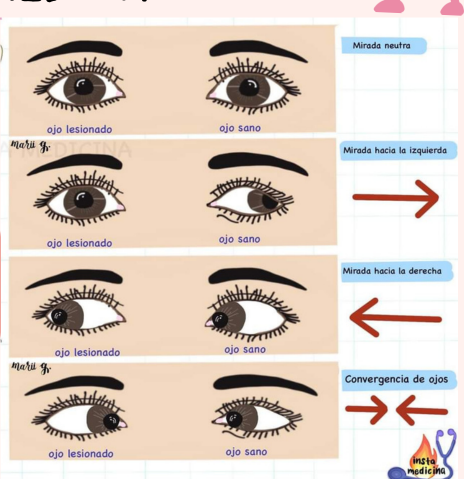
- PERIVENTRICULARES
- NERVIO Y QUIASMA OPTICO
- TRONCO CEREBRAL
- PEDUNCULOS CEREBELOSOS
- MEDULA



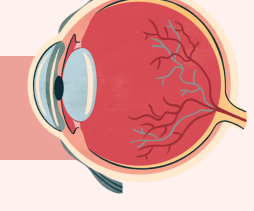
Formas de presentación + frecuentes:

- NEURITIS OPTICA
- MIELITIS
- SINDROMES DE TRONCO CEREBRAL

Oftalmoplejia internuclear patognomico •



Neuritis optica



- DEFECTO PUPILAR AFEREENTE / MARCUS GUNN
 - FENOMENO DE
 - UTHOFF

DISCROMATOPSIA

- DOLOR OCULAR
- PERDIDA DE VISION

Síntomas motores

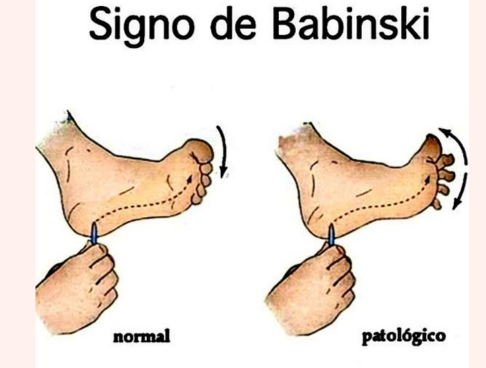
PERDIDA DE FUERZA EN UNO O MAS MIEMBROS

- PARESIAS
- PARALISIS FACIAL
 - SIGNO DE BABINKSKI

HIPERREFLEXIA MUSCULAR







AUSENCIA DE REFLEJOS CUATANEOS ABDOMINALES



sintomas sensitivos

DISTESIAS

POSITIVO

• SIGNO DE ROMBERG

ACORCHAMIENTO DE

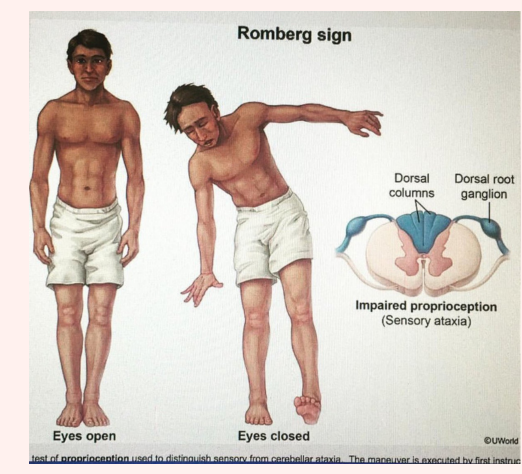
UN MIEMBRO

HIPOESTESIA
 TACTIL

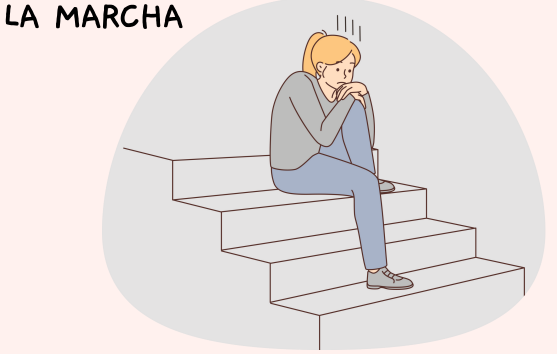
Disfuncion cerebelosa

- NO FRECUENTES AL
 INICI DE LA ENF.
 PERO SI EN LA
 EVOLUCION A GRAVE
- INCOORDINACION MOTORA DE LOS MIEMBROS
- DISARTRIA
 CEREBELOSA











Otros:

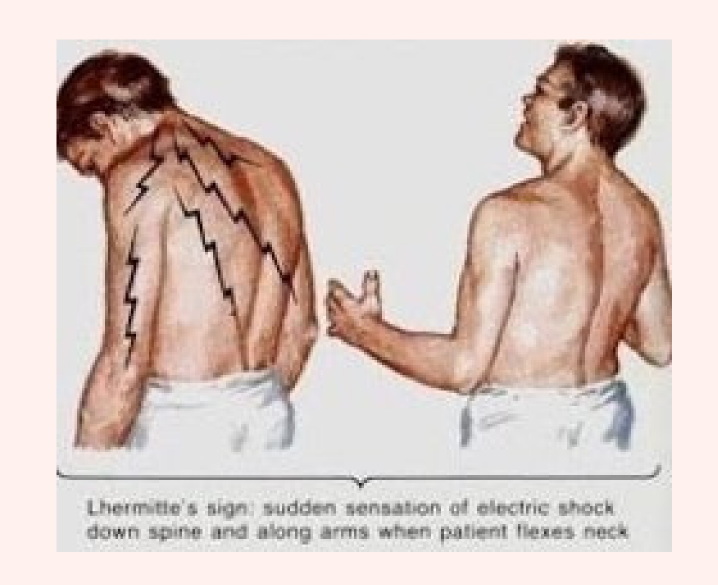
DISFUNCION
 ESFINTERIANAS

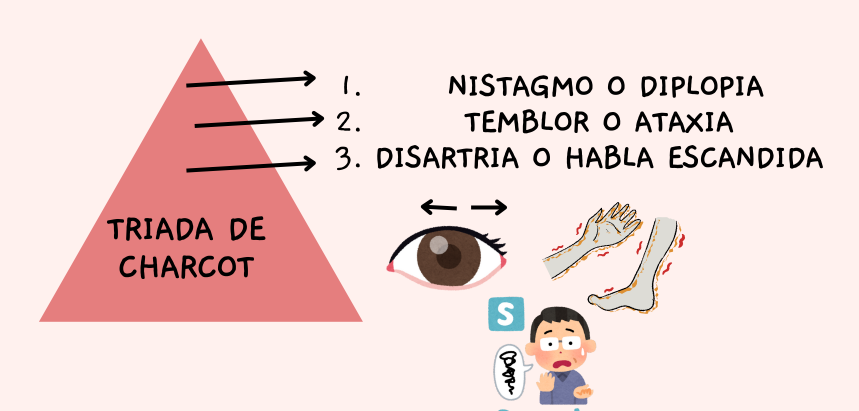
SINDROMES
 PAROXISTICOS

FATIGA

 SIGNO DE LHERMITTE

- NEURALGIA DEL
 TRIGEMINO
 - CRISIS TONICAS
 - DISARTRIA
- ATAXIA PARESTESIAS
- PRURITO







La EM se puede subdividir en diferentes tipos clínicos según el perfil temporal de los brotes y la **progresión**

• Recurrente remitente (RR)

Brotes de la enfermedad claramente definidas con recuperación completa o con secuela



Secundariamente progresiva (SP).

Curso inicial remitente recurrente, seguido de progresión no relacionada con los brotes.





• Primariamente progresiva (PP).

Progresión de la enfermedad desde el inicio, con estabilizaciones ocasionales y mejorías menores temporales.

No presentan brotes.

15%

• Progresiva recidivante (PR).

Enfermedad progresiva desde el inicio con brotes durante su evolución posterior.

Muy infrecuente.

DiagnOstico

Principalmente por clinica :
 síntomas y signos que
indiquen la existencia de dos
 lesiones
 en el SNC

lesion en T2 :

- periventricular
- yuxtacortical
- infratentorial
- Medula espinal

Criterios de McDonald



DiagnOstico

Criterios de McDonald

Primer brote

un episodio de alteraciones neurologicas sugestivas de la EM

dura > 24 hrs

+ exploracion neurologica

Segundo brote

para definir o tiene que pasar >1 mes desde el anterior brote + RM

+ RM

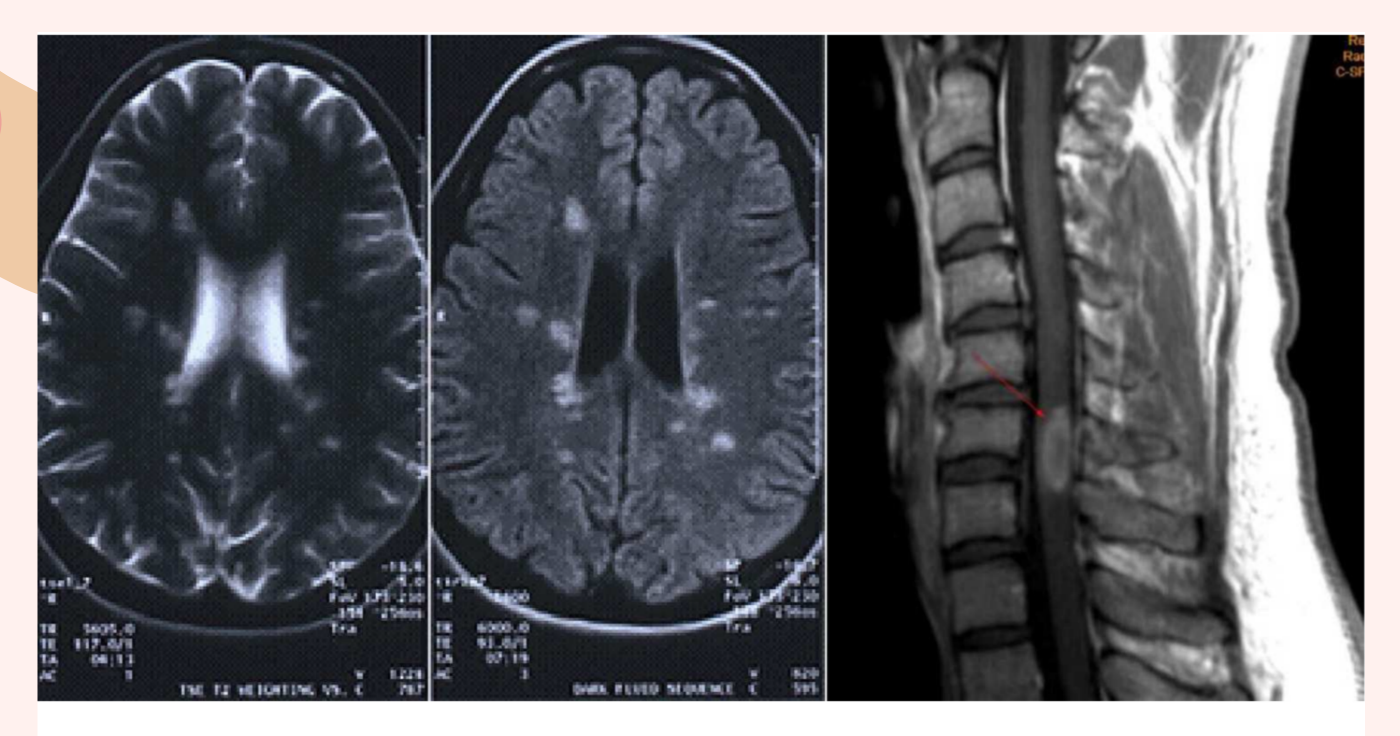
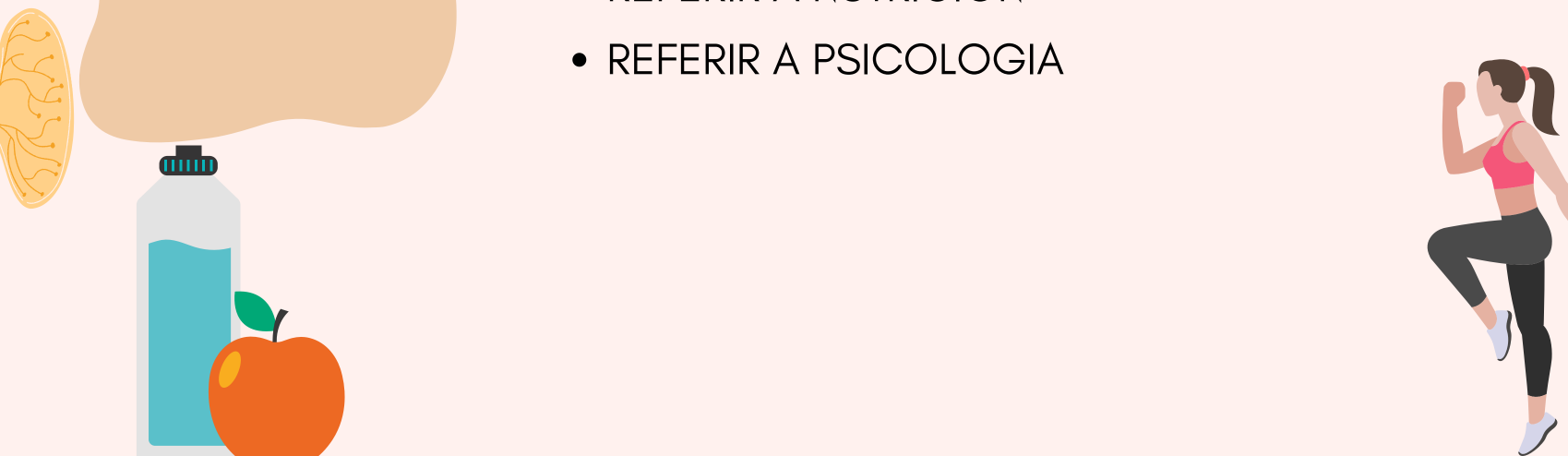


Figura 1 Imágenes de la RM donde se aprecian áreas de desmielinización.

TRATAMIENTO NO FARMACOLOGICO



- ESCALA PHQ9
- REFERIR A NUTRICION



METILPREDNISOLONA

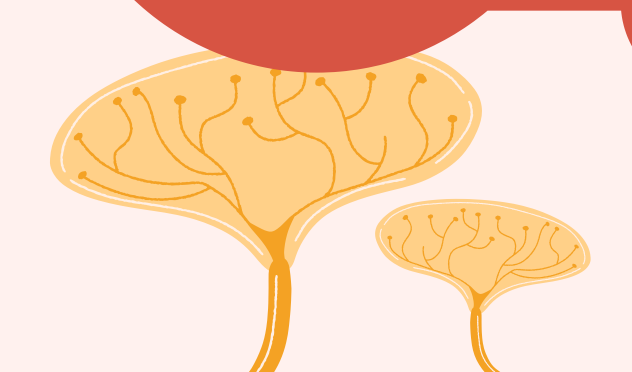
1g en bolos por 3 a 5 días

TRATAMIENTO DEL BROTE AGUDO

PREDNISOLONA

Prednisolona vía oral

GLUCOCORTICOIDES



INTERFERONES

EMRR BAJAMENTE ACTIVA

INTERFERON BETA - 1B

44ug subcutaneo 3 veces por semana

TRATAMIENTO

DE

MANTENIENTO

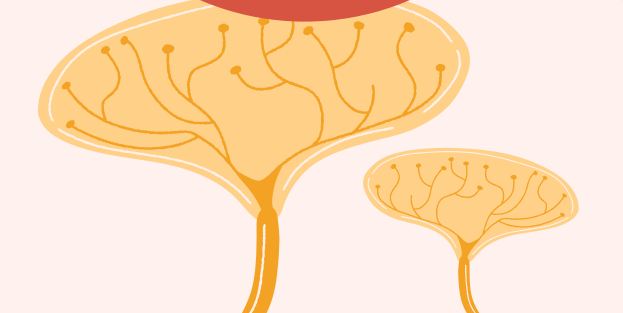
INTERFERON BETA - 1B

8 millones de UI en días alternos , via subcutánea

EMRR CLINICAMENTE DEFINIDA

AZATRIOPINA

2.0 mg/kg

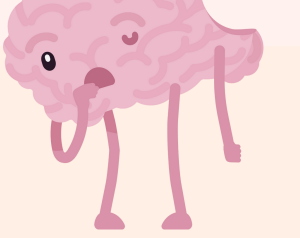


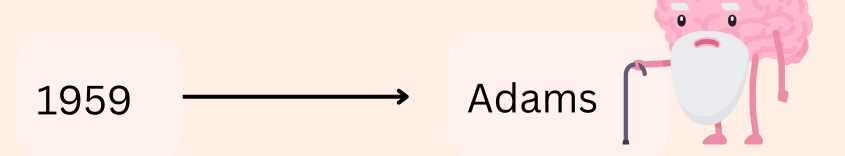
PACIENTE CON SINDROME CLINICO AISLADO

ENCFALOMIELITIS AGUDA

trastorno autoinmune inflamatorio agudo, intenso y polifocal que afecta al sistema nervioso central (SNC).

Daño a las regiones del cerebro en especial los tractos de sustancia blanca pontina







Etiologia: Correcion rápida de sodio (hiponatremia)

THANKYOU