



Mi Universidad

MEDICINA HUMANA

DANNA LORDES RIVERA GASPAR

**MEDICINA FISICA Y DE
REHABILITACION**

KAREN MICHELL BOLAÑOS PEREZ

MIOPATIAS INFLAMATORIAS

5TO SEMESTRE

MIOPATIAS INFLAMATORIAS

CLASIFICACION

- DERMATOMIOSITIS
- POLIMIOSISTIS
- MIOSISTIS ASOCIADA A CUERPOS EXTRAÑOS

Miopatía



¿QUE SON?

Grupo heterogéneo de enfermedades cuya principal característica es la debilidad muscular e inflamación no supurativa.

DIAGOSTICO

- Biopsia muscular
- Electromiografia
- RM
- USG
- Enzimas



CLINICA

- Debilidad muscular
- Fatiga
- Anorexia > Síntomas sistémicos

TRATAMIENTO

- glucocorticoides (prednisona 1mg/kg dosis única).

EPIDEMIOLOGIA

- mujeres 2:1 = miopatia ideopatica.
- mujeres 1:2 varones = cuerpos de inclusión.

DERMATOMIOSITIS

- signo de gottron, lesiones cutáneas, disnea, fatiga, sinusitis, debilidad muscular proximal
- es la mas asociada a cáncer.
- elevación de enzimas musculares específicamente de creatinasas.
- complicaciones: necrosis y microinfartos.

MIOSITIS POR CUERPOS DE INCLUSIÓN

- dura 6 meses, afecta a personas mayores de 30 años, presenta debilidad en los cuadriceps femoral y flexores de los dedos, es asimétrica y también presenta disfagia.
- puede tener las enzimas musculares normales o elevadas.
- complicaciones: necrosis en fibras musculares y fibras conectivas.

POLIMIOSITIS

- inicio subagudo
- presenta debilidad muscular proximal, disfagia.
- su diagnóstico es con las enzimas musculares y la electromiografía.
- complicaciones: micronecrosis, infiltrado endomielial.



BIBLIOGRAFIA

- MIOSITIS INFLAMATORIA
IDIOPATICA[1].pdf**

- MII GPC**

- COMPLETA[1].pdf**