



**MEDICINA HUMANA**

**DANNA LORDES RIVERA GASPAR**

**MEDICINA FISICA Y DE  
REHABILITACION**

**KAREN MICHELL BOLAÑOS PEREZ**

**MIOPATIAS INFLAMATORIAS**

**5TO SEMESTRE**

# MIOPATIAS INFLAMATORIAS

## ¿QUE SON?

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

## CLASIFICACION

- DERMATOMIOSITIS
- POLIMIOSITIS
- MIOSITIS ASOCIADA A CUERPOS EXTRAÑOS

## Miopatía



## CLINICA

- Debilidad muscular
- Fatiga
- Anorexia > síntomas sistémicos

## DIAGNOSTICO

- Biopsia muscular
- Electromiografía
- RM
- USG
- Enzimas

## TRATAMIENTO

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



Source: IMACS

## EPIDEMIOLOGIA

- mujeres 2:1 = miopática idiopática.
- mujeres 1:2 varones = cuerpos de inclusión.

## DERMATOMIOSITIS

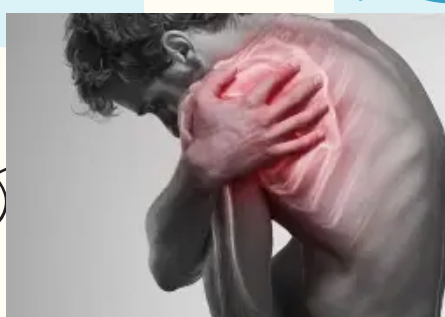
- signo de gottron, lesiones cutáneas, disnea, fatiga, sinusitis, debilidad muscular proximal
- es la mas asociada a cáncer.
- elevación de enzimas musculares específicamente de creatinasas.
- complicaciones: necrosis y microinfartos.

## MIOSITIS POR CUERPOS DE INCLUSIÓN

- dura 6 meses, afecta a personas mayores de 30 años, presenta debilidad en los cuádriceps 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 endomysial.



# **BIBLIOGRAFIA**

- **MIOSITIS INFLAMATORIA  
IDIOPATICAS[1].pdf**
- **MII** **GPC**  
**COMPLETA[1].pdf**