



# Mi Universidad

*Nombre del Alumno: Ariadna Vianney Escobar López*

*Tema: Miopatias inflamatorias*

*Parcial: I*

*Nombre de la Materia: Medicina física y de rehabilitación*

*Nombre del profesor: Karen Michell Bolaños Perez*

*Nombre de la Licenciatura: Medicina Humana*

*Semestre: 5to*

# MIOPATIAS INFLAMATORIAS

¿Que son?

Grupo heterogeneo de enfermedades de carácter autoinmune, su característica principal es la debilidad muscular se consideran enfermedades sistemicas

PRINCIPALES ÓRGANOS AFECTADOS: MÚSCULOS, PIEL, PULMÓN, SISTEMA ARTICULAR

## EN ESTAS SE INCLUYEN:

- Dermatomiositis
- Polimiositis
- Miositis con cuerpos de inclusión

## ETIOPATOGENIA

- Presencia de anticuerpos, proceso inflamatorio por células T y B, radiación UV

INICIO INSIDIOSO DE 3-5 MESES



### DERMATOMIOSITIS

Manifestaciones clínicas: (cutáneas)

- Edema palpebral de color lila
- Nódulos de Gottron
- Espalda en forma de chal
- Manos de mecánico
- Signo de Gowers
- Signo de V

Se asocia a cáncer presenta comportamiento paraneoplásico



### POLIMIOSITIS

Manifestaciones clínicas:

- Nemonitis intersticial
- Miocarditis
- Disfagia
- Arritmias
- Insuficiencia cardíaca congestiva

Frecuente en mujeres 2da década de la vida



### MIOSITIS CON CUERPOS DE INCLUSIÓN

Manifestaciones clínicas:

- El paciente no responde al tratamiento convencional
- Debilidad muscular asimétrica
- Atrofia de músculos cuádriceps y flexor profundo de los dedos

Miopatia adquirida a partir de los 50 años, frecuente en hombres

Criterios diagnósticos:

- Elevación de enzimas (CPK, Lactato, TGO, TGD)
- Biopsia muscular
- Tinción de rojo congo
- Anticuerpos
- Técnicas inmunohistoquímicas

Tratamiento:

- Terapia física y rehabilitación
- Glucocorticoides e inmunosupresores solo en fase aguda