



Tipo IV



Se manifiesta en finales de la etapa adulta o en la 3ra edad, su expectativa de vida es relativamente normal y su aparición es muy rara en comparación a los tipos anteriores.

Se caracteriza por:

- ◆ Caídas frecuentes.
- ◆ Debilidad muscular.
- ◆ Temblor en dedos.
- ◆ Cansancio frecuente.

Tratamiento

En este momento no existe una cura definitiva para curar el AME en cualquiera de sus etapas, pero desde hace poco se desarrollo un tratamiento para ayudar a todas los tipos de AME; además que múltiples farmacéuticas están desarrollando sus propios fármacos entre ellos ROCHE, AVEXIS, y mas...

Importante:

los pacientes con AME no presentan problemas intelectuales y pueden desarrollarse libremente en este aspecto.

Ponte en contacto con nosotros:



www.curame.org.mx



contacto@curame.org.mx



Atrofia Muscular Espinal México



curameac

Teléfono: 8126851328 (Solo WhatsApp)



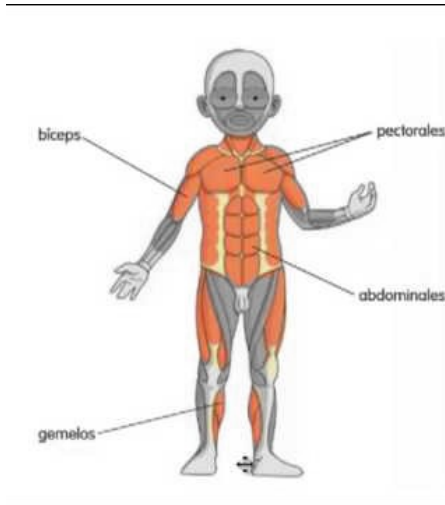
La atrofia muscular espinal (AME) es un grupo de enfermedades musculares hereditarias que causan degeneración y debilidad muscular progresiva.

Es causada por la pérdida de células nerviosas especializadas, llamadas neuronas motoras, en la médula espinal y la parte del cerebro que esta conectado a la médula espinal.

La pérdida de las neuronas motoras resulta en la debilidad y atrofia de los músculos que se usan para gatear, caminar, sentarse, y controlar los movimientos de la cabeza. En los casos severos, los músculos para respirar y tragar están afectados.

Tipos de AME

Tipo 1(Werdnig-Hoffman):



Es el más severo, se presenta por lo general al nacer y afecta los músculos en general, periféricos (Brazos y piernas) como respiratorio y/o digestivo, con una esperanza de vida corta sin atención médica.

Se caracteriza por:

- ◆ Inicio a los 0-6 meses de edad
- ◆ Pobre tono muscular.
- ◆ Debilidad muscular .
- ◆ Falta de desarrollo motor.
- ◆ Debilidad facial mínima o ausente.
- ◆ Fasciculación de la lengua.
- ◆ Temblor postural de los dedos.
- ◆ Ausencia de reflejos tendinosos.
- ◆ No hay pérdida sensorial.
- ◆ Por lo general requieren asistencia respiratoria y digestiva.

Tipo 2(infantil)



Los síntomas pueden no aparecer hasta la edad de 6 meses a 2 años, en muchos casos pueden mantenerse sentados o incluso gatear pero por su tipo, raros casos logran caminar y tienen movilidad en silla de ruedas, con la asesoría adecuada su expectativa de vida es larga.

Se caracteriza por:

- ◆ Los afectados consiguen sentarse de forma independiente cuando se colocan en una posición sentada.
- ◆ Temblor de los dedos.
- ◆ Ausencia de los reflejos tendinosos en aproximadamente el 70 % de los individuos.

Tipo 3(Kugelberg-Welander):



Tiene síntomas más leves, que aparecen en los niños pequeños o en los adolescentes. Las personas con este tipo pueden ponerse de pie y caminar sin ayuda, pero otras actividades que exigen más fuerza muscular como subir escaleras pueden llegar a ser cada vez más difícil y muchas de las personas con esta enfermedad podrán necesitar una silla de ruedas más adelante en la vida, con expectativa de vida larga.

Se caracteriza por:

- ◆ Caídas frecuentes.
- ◆ Debilidad muscular.
- ◆ Temblor en dados.
- ◆ Ausencia de reflejos tendinosos.
- ◆ Cansancio frecuente.