

AFECTACION DE LAS FUNCIONES COGNITIVAS EN LA ENFERMEDAD DE STEINERT

Servicio de Neurología. Htal. Dr. Cosme Argerich. Ciudad Autónoma.
Centro de Neurología y recuperación psicofísica. Galarza. Entre Ríos.

Sanfilippo, S; Rodríguez, F.; Taboada, Z.; Sanfilippo, R.; Vigo, F.; Albanese, G.; Fiorotto, L.;
Guerreros, R.; Flomin, Y., Pérez, Celia.

INTRODUCCIÓN Y OBJETIVOS

La distrofia miotónica, enfermedad descrita por Steinert en 1909, se hereda en forma autonómica dominante, y si bien compromete principalmente la musculatura esquelética cursando con miotonía, y lenta pero progresiva atrofia muscular, afecta otros órganos y sistemas como el sistema cardiovascular, el aparato digestivo, la vista y el sistema endocrino cursando además con trastornos de aprendizaje y alteraciones neurocognitivas.

El objetivo de este trabajo es definir el patrón de afectación cognitiva en un grupo de pacientes afectados de distrofia miotónica.

MATERIAL Y MÉTODOS

Se incluyen 12 (doce) pacientes, todos mayores de edad, 8 (ocho) varones con una edad media de 45 años y 4 (cuatro) mujeres con una edad media de 38 años.

A todos ellos se les administró una batería de test neuropsicológicos seleccionados para este estudio. Además se evaluó el estado emocional con el inventario de depresión de Beck y la escala de ansiedad de Hamilton.

DISCUSIÓN

En diez de los doce pacientes estudiados se observó un marcado deterioro neurocognitivo y las funciones mas comprometidas fueron: capacidad atencional, fluidez verbal, memoria de corto plazo y episódica, percepción visoespacial y funciones ejecutivas.

CONCLUSIÓN

En diez de los doce pacientes estudiados se observó un marcado deterioro neurocognitivo y las funciones mas comprometidas fueron: capacidad atencional, fluidez verbal, memoria de corto plazo y episódica, percepción visoespacial y funciones ejecutivas.