

## UNIVERSIDAD NACIONAL DE QUILMES . DEPARTAMENTO DE CIENCIAS SOCIALES.

# Programa Libre

## Neurología.

**Carrera:** Licenciatura en Terapia Ocupacional

**Año**: 2022

Curso: Neurología

Créditos:8

Núcleo al que pertenece: Obligatorio

<u>Tipo de asignatura</u>: predominantemente teórica con resolución de trabajos prácticos

#### Presentación y Objetivos:-

- Que el alumno comprenda la patología del sistema nervioso, preferentemente aquellos cuadros clínicos de mayor frecuencia y trascendencia terapéutica, para enfrentarse ventajosamente con ellos.
- Que el alumno entienda los principios de los distintos tratamientos en curso, de las neuropatologías.
- Que el alumno conozca los exámenes complementarios utilizados con mayor frecuencia, como métodos de estudio de las enfermedades neurológicas.

Contenidos mínimos: Conocimiento de la semiología, patología y terapéutica de los trastornos del sistema nervioso central y periférico, en procesos agudos, subagudos y

crónicos.

Análisis de exámenes complementarios.

**Contenidos temáticos:** 

Unidad I: Semiología de la sensibilidad y de la motilidad: Recuerdo anatomofisiológico

de la sensibilidad-Sistema lemniscal y extrameniscal-Interacción entre ambos-Examen de la

sensibilidad-trastornos sensitivos objetivos y subjetivos-Noción de la posición y del

movimiento- Semiología de la motilidad: recuerdo anatomo funcional de los sistemas que

controlan el movimiento-Motilidad activa y pasiva-Tono muscular-fuerza muscular-

altreraciones- Unidad motora, activación-reflejo miotático-Semiología de los reflejos

superficiales y profundos-reflejos patológicos-

Bibliografía Obligatoria: :Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta

Ed.

Capítulo 1: Semiología de la sensibilidad – Capítulo 2: Semiología de la motilidad.

. Bibliografía de consulta: Ganong, W; 2011, Manual de fisología Médica, Ed. El Manual

Moderno, 8va Ed; México, Capítulo 7 y capítulo 12

Unidad II. Neuropediatría I: crecimiento y desarrollo-principios del desarrollo-

Desarrollo neurológico en etapa embrionaria y pos natal-Desarrollo neurológico normal

desde el primer año hasta los seis años de vida-Evaluación de las distintas áreas del

desarrollo: motora, adaptativa, del lenguaje y social-Variaciones normales del desarrollo

normal-Examen neurológico del recien nacido: reflejos superficiales, profundos y

reacciones-Evolución de las respuestas arcaicas-. Recien nacido prematuro-

Bibliografía obligatoria::

Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta Ed. Capítulo 22.

Bibliografíade consulta: Tratado de Pediatría Nelson.Behrma, R.E.Ed.Interamericana-Mc

Graw-Hill-13 Ed.2000-

Vol I-Capítulo I: Pediatría del desarrollo

Unidad III: Neuropediatría II: Sufrimiento fetal-sindrome de sufrimiento cerebral agudo del recién nacido-Sindromes neurológicos de alarma en los primeros meses de vida-Síndromes especiales del recien nacido: apático, de hiperexcitabilidad, hipotónico, hipertónico, maduropático, de deterioración-

Malformaciones congénitas:reseña del desarrollo intrauterino del sistema nervioso-Defectos del cierre del tubo neural: del neuroporo anterior y posterior: anencefaliaencefalocele-espina bífida: clasificación-mielomeningocele-meningocele-Defecto del crecimiento de los hemisferios cerebrales: holoprosencefalia-agenesia del cuerpo callosoporencefalia-microcefalia-hidrocefalia-Valor de la ecografía cerebral en el lactante-

Bibliografía obligatoria::Tratado de Pediatría Nelson.Behrma,R.E.Ed.Interamericana-Mc Graw-Hill-13 Ed.2000

Vol I-. Capítulo 6: Trastornos prenatales.

Farreras Rozman, Medicina Interna, XVIII Ed, Elsevier, España- Volumen II, Sección XII, Neurología: Cap:178. Anomalías del desarrollo del sistema nervioso central.

<u>Bibliografía de consulta</u>: Castro Pérez, M,F; Programa Nacional de Actualización Pediátrica "Mielomeningocele atención multidisciplinaria", SAP, 2014, Ed. IdeoGráfica, CABA.

Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 18: Malformaciones congénitas del SNC; 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina.

**Unidad IV: Neuropediatría III:** Anomalías cromosómicas mas frecuentes: síndromes autosómicos-Sindrome de Down-Trisomía 13- 18- 22- Consejo genético-Sindrome de X frágil-

Importancia de la estimulación temprana en los cuadros neurológicos de la infancia-

Retraso mental: clasificación, etiología, factores de riesgo-

Convulsiones en la infancia: síndrome de West-Sindrome de Lennox-Gastaut-El niño epiléptico- Métodos de estudio-Principios del tratamiento-

Parálisis cerebral: etiología- clasificación-clínica-tratamiento multidisciplinario-

Síndromes neurocutáneos-clasificación- clínica-evolución-

<u>Bibliografía</u> <u>obligatoria</u>:: :Tratado de Pediatría 2007; Nelson.Behrma,R.E.Ed.Interamericana-Mc Graw-Hill- Vol II. Capítulo 21-Sistema nervioso-Convulsiones en la infancia. Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta Ed.; Capítulo 7 y 16.

<u>Bibliografía de consulta:</u> Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 9: 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina.

Farreras Rozman, Medicina Interna, XVIII Ed, Elsevier, España- Volumen II, Sección XII, Neurología: Cap:178.

Unidad V: Funciones superiores-Trastornos de aprendizaje: lenguaje-dispositivos corticales, áreea de Brocca, zona de Heschel-Alteraciones del lenguaje oral: afasias, formas clínicas. Afasia en la infancia-Apraxias-Agnosias-

Trastornos del aprendizaje: dislexias-disortrografías-disgrafias-discalculias-

Disfasias- Dispraxias-Trastornos de déficit de atención con o sin hiperactividad-Espectro autista, síndrome de Asprerger- Síndrome del hemisferio derecho-

*Bibliografía obligatoira:* : :Cambier,J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson.Mexico.4ta Ed.

Capitulo 5: La conciencia- Capitulo 6: Funciones superiores

Sanguinetti, L,V;2011, Semiología y, Clínica propedeútica. , Sección Neurología el lenguaje Ed. Lopez Libreros, Argentina

<u>Bibliografía de consulta:</u> Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 12: Afasias, Agnosias, Apraxias. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina

Unidad VI: La conciencia: recuerdo fisiológico- sistema de alerta- sueño- Estupor-Coma:etiología-fisiopatología-clasificación- Lesiones infra y supratentoriales- Clínica-examen del paciente en coma-Diagnóstico diferencial de los comas- Muerte cerebral-Mutismo aquinético-hipersomnias: narcolepsia-cataplejía-sindrome de Pickwick-sindrome de Klein-Levin-

<u>Bibliografía obligatoria</u>: Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta Capitulo 5: La conciencia

Sanguinetti, L,V;2011, Semiología y, Clínica propedeútica. , Sección Neurología: Coma-Diagnóstico diferencial. Ed. Lopez Libreros, Argentina;

<u>Biliografía de consulta:</u> Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 20: Coma,. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina

Molina, I,A; Luquin, M,E: 2015, Manual de diagnóstico y terapeútica neurológicas.. Ed. Viguera, Barcelona; capítulo 16.

Unidad VII: Semiología de los nervios craneales: nervio olfatorio-nervio óptico, vias de conducción- semiología de las lesiones de la via óptica-Motilidad ocular: nervios III-IV-VI pares-Movimientos conjugados de los ojos-Parálisis del III,IV y VI par-

Nervio trigémino: motor y sensitivo-Parálisis-neuralgia- Nervio facial:sistematización, parálisis central y periférica- Nervio vestíbulococlear: audición, equilibrio- Trastornos-Nervio glosofaríngeo, neumogástrico, espinal, hipogloso mayor: parálisis-clínica-sindrome bulbar y pseudobulbar. Síndromes alternos-

: *Bibliografía obligatoria*: :Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta Capítulo 3: Semiología de los nervios craneales.

Sanguinetti, L,V;2011, Semiología y, Clínica propedeútica. , Sección Neurología: Pares craneanos Ed. Lopez Libreros, Argentina

<u>Biblografía de consulta:</u> Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 12: Pares craneanos,. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina

**Unidad VIII: Sistema nervioso periférico:** biología elemental- transporte axonal-Degeneración y regeneración de las fibras nerviosas-

Principales tipos anatomoclínicos de las neuropatías periféricas. Mononeuritis- radiculitis-polineuritis-polirradiculoneuritis:sindrome de Guillan-Barre- Sindrome del plexo braquial: parálisis superior-media e inferior-Sindrome del plexo lumbosacro-Sindromes de troncos periféricos: radial-cubital-mediano-sindrome del tunel carpiano-musculocutáneo-circunflejo-ciático-femorocutáneo-meralgia parestésica-Electromiograma-

<u>Bibliografía obligatoria</u>: :Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta Capítulo 9: Patología de los nervios periféricos.

Sanguinetti, L,V;2011, Semiología y, Clínica propedeútica. , Sección Neurología: S.N. periférico. Ed. Lopez Libreros, Argentina

*Bibliografía de consulta*: Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 12: Pares craneanos,. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina, Capítulo III.

Farreras Rozman, Medicina Interna, XVIII Ed, Elsevier, España- Volumen II, Sección XII, Neurología: Cap:182. Enfermedades nerviosas periféricas.

**Unidad IX: Patología muscular:** distrofias musculares: generalidades- etiologías-diagnóstico diferencial-Biopsia muscular-Enzimas musculares-

Distrofias musculares progresivas: clasificación-semiología-clínica-

Principales variedades de miopatías: sin miotonía: enfermedad de Duchenne-. Facioescapulohumeral- de las cinturas- Con miotonía: Thomsen-Steinert-El fenómeno miotónico-

Miastenia grave: neonatal.- neonatorum y del adulto- fisiopatología- clínica- evolución-Test farmacológicos-Tratamiento- Miositis y polimiosisits-

La marcha: una perspectiva neurológica.

<u>Bibliografía obligatoria:</u> :Cambier,J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson.Mexico.4ta Capítulo 25: Patología muscular.

Tratado de Pediatría ,2007: Nelson.Behrma,R.E.Ed.Interamericana-Mc Graw-HillII. Capítulo 22-Enfermedades de los músculos: distrofias musculares

<u>Bibliografía de consulta:</u> Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 12: Pares craneanos,. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina, Capítulo II

. Molina, I,A; Luquin, M,E: 2015, Manual de diagnóstico y terapeútica neurológicas.. Ed. Viguera, Barcelona; capítulo 20

**Unidad X: Síndromes neurológicos:** Síndrome piramidal: corteza motora-áreas-lesión cortical-subcortical-capsular-peduncular-protuberancial-bulbar-medular-Parálisis paresias-espasticidad-reflejos anómalos-

Síndromes medulares: lesiones en altura y en anchura- por compresión.siringomieliaclasificación de los síndromes vertebromedulares-

Síndromes extrapiramidales: ganglios de la base- temblores-tics-sindrome hipértónicohipoquinético-sindrome y enfermedad de Parkinson-Sindromes hipotónicoshiperquinéticos: corea-atetosis-distonías-balismo-hemibalismo-

Síndrome cerebeloso:enfermedades cerebelosas-clasificación-enfermedades degenerativasheredofamiliares- de Friederich- Pierre-Marie-degeneración olivopontocerebelosa-Adquiridas: atrofia parenquimatosa de las células de Purkinje-

Síndromes lobares:frontal-parietal-temporal-occipital-Formas clínicas-

Síndrome de hipertensión endocraneana:tumores-traumatismos-pseudotumor cerebral-Tomografía computada-Resonancia magnética nuclearSíndrome meníngeo y encefalítico: etiología-clínica-diagnóstico-Examen del LCR-

Bibliografía obligatoria: : Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta

Capítulo: 14: Síndromes parkinsonianos- Capítulo 10: Compresiones lentas de la médula-

Capítulo 15: Enfermedades hereditarias y degenerativas. Capítulo 18: Tumores cerebrales.

Capítulo 20: Patología infecciosa y parasitaria.

<u>Bibliografía de consulta:</u> . Molina, I,A; Luquin, M,E: 2015, Manual de diagnóstico y terapeútica neurológicas.. Ed. Viguera, Barcelona; capítulos : 12, 13, 18,19

Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 12: Pares craneanos,. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina, Capítulo VII, VIII, X, XI

**Unidad XI: Enfermedades desmielinizantes:** esclerosis en placas- evolución-formas clínicas-Encefalitis posentemáticas-Enfermedad de Devic-mielitis trasversa- Enfermedad de Schilder- Clínica- Evolución-

Demencias orgánicas del adulto: semiología general de las demencias-Diagnóstico diferencial-Etiología- Enfermedad de Alzheimer-Enfermedad de dic- Demencia senil y arteriopática-

Epilepsia: clasificación-clínica-Crisis generalizadas y parciales-estado de mal epiléptico-Principios del tratamiento-

*Bibliografía obligatoria*: : Cambier, J. 1991-Manual de Neurología: Ed Masson. Mexico. 4ta Capítulo 12: Esclerosis en placas- Capítulo 21: Demencias orgánicas del adulto. Capítulo 7: Epilepsia.

Sanguinetti, L,V;2011, Semiología y, Clínica propedeútica. , Sección Neurología: Meningitis- Enfermedades desamielinizantes: esclerosis en placas. . Ed. Lopez Libreros, Argentina

<u>Bibliografía de consulta:</u> Pereyra Krafer, J; Posh, G,F; Capítulo 12: Pares craneanos,. 2002, Ed. Lopez Libreros, Argentina, Capítulo VII, VIII.

*Modalidad de dictado:*, virtual sincrónica, en cuentros por Zom o Meet, con power point y desarrollo de trabajos prácticos en pequeños grupos, lectura de bibliografía que motive

el interés sobre el tema expuesto, preguntas críticas, casos clínicos, reflexión y debate, como además de videos ilustrativos, que se suben en cada clase.

.

#### Evaluación:

Para aprobar la asignatura, el alumno debe rendir y aprobar en primera instancia un examen escrito, sobre cualquier tema del programa que designe el docente. Se aprueba con mínimo de 4 (cuatro) puntos. Si lo rinde bien, lo habilita para dar un examen oral, que también se para aprobar debe obtener como mínimo 4 (cuatro) puntos.